

Ciechanów dnia, 24.06.2025 r.

AT - ZP/2501/50/25

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji pn. **Rękawice chirurgiczne bezpudrowe sterylne do zabiegów operacyjnych** ogłoszonego w dniu **16.06.2025** r. w BZP, nr ogłoszenia **2025/BZP 00279638** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	Pytanie 1 pakiet 1 Czy Zamawiający dopuści oferowanie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, sterylnych, do zabiegów ortopedycznych, w systemie podwójnego zakładania. Zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, o stonowanej barwie niepowodującej zjawiska odbłasku i refleksu. Powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <10µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 270-285mm w zależności od rozmiaru. Grubość rękawicy spodniej (ścianka pojedyncza): palec 0,20mm-0,25mm, dłoń 0,20mm-0,25mm, mankiet 0,17mm-0,22mm. Grubość rękawicy wierzchniej (ścianka pojedyncza): palec max. 0,27mm-0,29mm, dłoń 0,21mm-0,25mm, mankiet 0,18mm-0,22 mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 12,0N. Oznakowanie: wyrób medyczny Klasa IIa oraz kategoria III typ B. Zgodne z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1. Pakowane parami w opakowania 25 par, opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne typu folia/folia. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.	Zgodnie z SWZ
2.	Pytanie 2 pakiet 2 Czy Zamawiający dopuści oferowanie rękawic chirurgicznych jałowe, sterylne bezpudrowe, lateksowe, kształt anatomiczny, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 5,5-9,0 co pół, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, obustronnie polimeryzowane, długość rękawicy minimum 260 - 280 mm w zależności od rozmiaru, grubość na palcu minimum 0,22 mm, na dłoni minimum 0,19 mm oraz na mankiecie 0,17 mm, o wartości finalowego uwalniania AQL 0,65, o sile zrywania przed starzeniem min. 16N, zgodne z normą EN 455-1.2.3.4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, z obniżoną zawartością protein ≤10µg/g, przenikanie krwi przy użyciu bakteriofaga zgodnie z ASTM F 1671– raport dołączony do oferty, pakowane parami	Zgodnie z SWZ

	w opakowania folia-folia, gwarancja jakości min. 3 lata. Sterylizowane radiacyjnie. Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III typ B. Pełna informacja o produkcie na opakowaniu w postaci piktogramów lub opisu – zgodnie z normą EN 455-3: 2023. Opakowanie zbiorcze 50 par. Na opakowaniu informacja w jęz. polskim, znak CE, kraj pochodzenia, stosowane piktogramy, informacja o zgodności z przytoczonymi normami. Data ważności min 5 lat od daty produkcji.	
3.	Pytanie 3 pakiet 2 Czy Zamawiający dopuści oferowanie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0	Zgodnie z SWZ
4.	Pytanie 4 pakiet 3 Czy Zamawiający dopuści oferowanie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych, obustronnie polimeryzowanych w technologii wielowarstwowej o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, kolor jasny brązowy, mikrotekstutowane, sterylizowane radiacyjnie, w 100% testowane elektronicznie, o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65, o grubości rękawicy na palcu min. 0,19mm, na dłoni min. 0,16mm i długości całkowitej min. 290 mm, siła zrywania min. 14N, zgodnie z normą EN 455-1.2.3.4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, przenikanie krwi zgodnie z ASTM F 1671 – raport dołączony do oferty, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikrotekstutowana Pełna informacja o produkcie na opakowaniu w postaci piktogramów lub opisu – zgodnie z normą EN 455-3: 2023. Opakowanie zbiorcze 50 par. Na opakowaniu informacja w jęz. polskim, znak CE, kraj pochodzenia, stosowane piktogramy, informacja o zgodności z przytoczonymi normami. Data ważności min 5 lat od daty produkcji. Pakowane w opakowania folia-folia, składane na pół. Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III typ B. dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6; 5,5.	Zgodnie z SWZ

Działając w oparciu o art. 135 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z póź. zm.) zamawiający wydłuża następujące terminy:

1. składania ofert: z dnia 25.06.2025 r. godz. 10: 00 na 26.06.2025 r. godz. 10:00
2. otwarcia ofert: z dnia 25.06.2025 r. godz. 10:30 na 26.06.2025 r. godz. 10:30
3. związania ofertą: do dnia 25.07.2025 r.

Paulina Witkowska
Referent
Sekcja ds. zamówień publicznych

Wiesław Babizewski
kierownik
ds. zamówień publicznych