

Firmy biorące udział w postępowaniu ogłoszonym nr 2022/BZP 00014917/01 z dnia 2022-01-12 oraz na stronie internetowej www.zoz.konskie.bip.org.pl

Dot. Sukcesywne dostawy przez okres 12 miesięcy : Rękawic chirurgicznych i diagnostycznych. Rękawic specjalistycznych: w tym rękawiczki ratownicze, nitylowe, winylowe, lateksowe i uchwytów - według zadań 1-2

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich w odpowiedzi na złożone następujące wnioski dotyczące treści zapisów SWZ informuje :

I.

Zadanie 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bez pudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, 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 ≤ 10 ug/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Zamawiający wymaga rękawic o obniżonej grubości do procedur wymagających zwiększonej precyzji i zwiększonego czucia przez operatora. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych w tym pytaniu (wniosku) rękawic.

Zadanie 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo- nitylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nityl, bez pudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, jasnobrązowe. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź; Zamawiający wymaga rękawic lateksowych bez pudrowych. Ponadto informujemy że rękawice z innego materiału niż lateks są zawarte w pozycji 3 niniejszego pakietu. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych w tym pytaniu (wniosku) rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo- nitylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nityl, bez pudrowe, wewnątrz silikonowanych,

Zadanie 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bez pudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. 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. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza proponowane w tym pytaniu (wniosku) rękawice chirurgiczne, lateksowe bez pudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci.

Zadanie 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bez pudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, 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 ≤ 10 ug/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza proponowane w tym pytaniu (wniosku) rękawice chirurgiczne, lateksowe bez pudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnią zewnętrzną mikro teksturowaną, mankiet rolowany

Zadanie 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bez pudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm² . Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% $< 2,5$ N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania naprzekalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Zamawiający nie dopuszcza proponowanych w tym pytaniu (wniosku) rękawic ze względu na zbyt duże rozbieżności w grubościach rękawic proponowanych w stosunku do opisu przedmiotu zamówienia.

Zadanie 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych, bez pudrowych, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni $\geq 0,17$ mm, na mankiecie $\geq 0,17$ mm, długość min. 285-300 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 16 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza proponowane rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe, bez pudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym pod warunkiem, że rękawice będą w kolorze zielonym.

Zadanie 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych (Isolex) bez pudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, dłoń 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, długość min. 289 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim ze względu na inny surowiec niż wymagany oraz kolor. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych w tym pytaniu (wniosku) rękawic chirurgicznych, syntetycznych (Isolex) bez pudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem.

Zadanie 1, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. 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. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza proponowane w tym pytaniu (wniosku) rękawice chirurgicznie lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikro teksturowanej.

Zadanie 1, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bez pudrowych do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z wewnętrzną warstwą polimerową strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. 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. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Informujemy że Zamawiający dopuścił rękawice o parametrach ujętych w poniższym pytaniu do Zadanie 1, poz. 5 a, Zamawiający nie dopuszcza proponowanych w tym pytaniu (wniosku) rękawic chirurgicznych lateksowych bez pudrowych do systemu podwójnego zakładania.

Zadanie 1, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bez pudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza proponowane tym w pytaniu (wniosku) rękawice.

Zadanie 1, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bez pudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC z formułą leczniczo-kosmetyczną, zawierającą min. witaminę B5, glicerynę, glukonolakton. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni ≥ 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 19 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź; Zamawiający nie dopuszcza proponowanych w tym pytaniu (wniosku) rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych. Ponadto informujemy że Zamawiający dopuścił rękawice o parametrach ujętych w powyższym pytaniu do Zadanie 1, poz. 5

Zadanie 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych bez pudrowych lateksowych do specjalnego przeznaczenia, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 20 N – informacje potwierdzone kartą techniczną, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub równoważną, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawicę. Długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

Odpowiedź; Zamawiający wymaga rękawic diagnostycznych lateksowych bez pudrowych do procedur o podwyższonym ryzyku, przedłużonym mankiecie, teksturowane na palcach, chlorowane obustronnie, rolowany mankiet. Grubość pojedynczej ścianki na: palcu min. 0,35 mm; dłoni min. 0,25 mm, mankiecie min. 0,18 mm, długość min. 285mm, bez rozróżnienia prawa – lewa ręka. Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim grubości pojedynczej ścianki na: palcu min. 0,35 mm; dłoni min. 0,25 mm, mankiecie min. 0,18 mm.

Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic.

Zadanie 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim są wykonane z innego surowca niż lateks oraz nie spełniają opisanych parametrów: grubości pojedynczej ścianki na: palcu min. 0,35 mm; dłoni min. 0,25 mm, mankiecie min. 0,18 mm. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic.

Zadanie 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim są wykonane z innego surowca niż lateks oraz nie spełniają opisanych parametrów: grubości pojedynczej ścianki na: palcu min. 0,35 mm; dłoni min. 0,25 mm, mankiecie min. 0,18 mm. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic.

Zadanie 2, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są odporne na przenikanie min. 12 substancji chemicznych na min. 6 poziomie według EN 16523-1 oraz na minimum 1 alkohol o stężeniu co najmniej 90% na minimum 1 poziomie ochrony. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic.

Zadanie 2, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niejałowych jednorazowych rękawic diagnostycznych, nitrylowe, bez pudrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Grubość podwójnie mierzona palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm; mankiet: 0,09 mm, długość min 245 mm, AQL = 1.0, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu > 6N. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Opakowanie 250 szt. (XL 230szt.) Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III, typ B wg EN ISO 374-1.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są odporne na przenikanie min. 12 substancji chemicznych na min. 6 poziomie według EN 16523-1 oraz na minimum 1 alkohol o stężeniu co najmniej 90% na minimum 1 poziomie ochrony. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic.

Zadanie 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów, zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, z wewnętrzną powłoką, na opakowaniu. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, EN 374- 1,2,4,5, ISO 16523-1, EN 420 z oznaczeniem na opakowaniu Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych z Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są odporne na przenikanie min. 12 substancji chemicznych na min. 6 poziomie według EN 16523-1 oraz na minimum 1 alkohol o stężeniu co najmniej 90% na minimum 1 poziomie ochrony. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic

Zadanie 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów, zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, z wewnętrzną powłoką, na opakowaniu. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, EN 374- 1,2,4,5, ISO 16523-1, EN 420 z oznaczeniem na opakowaniu Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych z Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po maks. 200 sztuk.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są konfekcjonowane w opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania jedynie za mankiet, mankiet wyjmowany zawsze jako pierwszy co redukuje do minimum ryzyko kontaminacji rękawic i ogranicza ryzyko rozwoju zakażeń szpitalnych, nie są odporne na przenikanie min. 12 substancji chemicznych na min. 6 poziomie według EN 16523-1 oraz na minimum 1 alkohol o stężeniu co najmniej 90% na minimum 1 poziomie ochrony. Rękawice w opakowaniach z tradycyjnym sposobem dozowania zostały opisane w pozycji 2 niniejszego pakietu. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic diagnostycznych .

Zadanie 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bez pudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO

45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są konfekcjonowane w opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic z opakowania jedynie za mankiet, mankiet wyjmowany zawsze jako pierwszy co redukuje do minimum ryzyko kontaminacji rękawic i ogranicza ryzyko rozwoju zakażeń szpitalnych. Celem ograniczenia ewentualnych strat Zamawiający wymaga rękawic pakowanych w opakowania po 50 sztuk. Rękawice w opakowaniach z tradycyjnym sposobem dozowania zostały opisane w pozycji 2 niniejszego pakietu. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu (wniosku) rękawic niesterylnych ,jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bez pudrowych, nitrylowych..

Zadanie 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytotatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są konfekcjonowane w opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania jedynie za mankiet, mankiet wyjmowany zawsze jako pierwszy co redukuje do minimum ryzyko kontaminacji rękawic i ogranicza ryzyko rozwoju zakażeń szpitalnych, nie są odporne na przenikanie min. 12 substancji chemicznych na min. 6 poziomie według EN 16523-1 oraz na minimum 1 alkohol o stężeniu co najmniej 90% na minimum 1 poziomie ochrony. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu rękawic

Zadanie 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są konfekcjonowane w opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic z opakowania jedynie za mankiet, mankiet wyjmowany zawsze jako pierwszy co redukuje do minimum ryzyko kontaminacji rękawic i ogranicza ryzyko rozwoju zakażeń szpitalnych. Celem ograniczenia ewentualnych strat Zamawiający wymaga rękawic pakowanych w opakowania po 50 sztuk. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu rękawic

Zadanie 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bez pudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są konfekcjonowane w opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic z opakowania jedynie za mankiet, mankiet wyjmowany zawsze jako pierwszy co redukuje do minimum ryzyko kontaminacji rękawic i ogranicza ryzyko rozwoju zakażeń szpitalnych. Celem ograniczenia ewentualnych strat Zamawiający wymaga rękawic pakowanych w opakowania po 50 sztuk. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu rękawic

Zadanie 2, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych, bez pudrowych, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość na palcach, min. 0,06 mm, na dłoni 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź; Proponowane rękawice nie spełniają wymogów Zamawiającego przede wszystkim nie są zarejestrowane jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Zamawiający nie dopuszcza proponowanych tym w pytaniu rękawic

Zadanie 2, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych pudrowanych, AQL = 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein < 65ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,11 ±0,01 mm, grubość na dłoni 0,09 ±0,01 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III Typ C, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Wyniki badań na przenikalność min. 20 substancji chemicznych, w tym co najmniej 7 substancji na min. 1 poziomie zgodnie z EN 16523-1, potwierdzone raportem z badań, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Otwór podawczy zabezpieczony folią pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza proponowane w tym pytaniu (wniosku) rękawice .

Zadanie 2, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bez pudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza proponowane w tym pytaniu (wniosku) rękawice .

Zadanie 2, poz. 8-13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wielorazowego dozownika na rękawice jednorazowe diagnostyczne z możliwością powieszenia na ścianie lub w szynach kolumn operacyjnych, z tworzywa możliwego do mycia i dezynfekcji. Uniwersalny do opakowań 100/150/200 szt. Możliwość nadrukowania symbolu na froncie.

Odpowiedź; Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania. W pozycji 8- Uchwyt ma być pojedynczy na jedno opakowanie rękawic kompatybilny z opakowaniami rękawic z pozycji nr 3

Zadanie 2, poz. 8-13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytu na rękawice diagnostyczne z blaszką montażową. Drut stalowy pokryty białą farbą antybakteryjną. Uchwyt do montowania na ścianach lub do innych powierzchni płaskich umożliwiające wyjmowanie rękawic bez dotykania opakowania od frontu dozownika. Wysokość całkowita 90 mm, głębokość: 77 mm, długość: 247 mm, średnica drutu: 4 mm, grubość blaszki montażowej 1 mm. Uchwyt montowany do ściany lub innych powierzchni płaskich. Umożliwia wyjmowanie rękawic bez dotykania opakowania. Uchwyt mieści jedno standardowe opakowanie rękawic diagnostycznych 100 szt. Możliwość zawieszenia podajnika na łóżku szpitalnym przy pomocy specjalnych haków.

Odpowiedź; Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Zadanie 2, poz. 8-13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytu na rękawice diagnostyczne z blaszką montażową. Drut stalowy pokryty białą farbą antybakteryjną. Uchwyt do montowania na ścianach lub do innych powierzchni płaskich umożliwiające wyjmowanie rękawic bez dotykania opakowania od frontu dozownika. Wysokość całkowita 90 mm, głębokość: 77 mm, długość: 741 mm, średnica drutu: 4 mm, grubość blaszki montażowej 1 mm. Potrójny uchwyt montowany do ściany lub innych powierzchni płaskich. Umożliwia wyjmowanie

rękawic bez dotykania opakowania. Uchwyt mieści trzy standardowe opakowania rękawic diagnostycznych 100 szt. Możliwość zawieszenia podajnika na łóżku szpitalnym przy pomocy specjalnych haków.

Odpowiedź; Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

W pozycji 9- Zmawiający wymaga zawieszki wyposażonej w 3 trzpienie po prawej oraz 3 po lewej stronie. Komplet 3 trzpieni pasujący do 3 otworów uchwytu na opakowania rękawic z pozycji 8.

W pozycji 10- Zmawiający wymaga uchwytu jednolitego potrójnie dzielonego, na trzy opakowania rękawic, kompatybilny z opakowaniami rękawic z pozycji nr 3.

W pozycji 11- Zmawiający wymaga uchwytu na szynę Modura kompatybilnego z opakowaniami rękawic z pozycji nr 3. Metalowy, w całości zmywalny, odporny na środki dezynfekcyjne. Mocowany bez konieczności wiercenia i klejenia

W pozycji 12- Zmawiający wymaga uchwyt wykonanego z PCV kompatybilnego z opakowaniami rękawic z pozycji nr 4.

W pozycji 13- Zmawiający wymaga zawieszki i wyposażonej w 4 trzpienie po prawej oraz 4 po lewej stronie. Komplet 4 trzpieni pasujący do 4 otworów uchwytu na opakowania. Trzpienie rozmieszczone w taki sposób aby można umocować 2 w/w uchwyty. Mocowanie zawieszki z uchwytem na zasadzie włóż i przesuń. Część górna zawieszki wyprofilowana tak aby można zamocować ją na ramach łóżek szpitalnych posiadanych przez Zamawiającego. Zawieszka o wymiarach: szer. 270mm +/-3mm, wys. 200mm +/-3mm. Metalowa, malowana farbą proszkową w całości zmywalna.

Pismo w dniu dzisiejszym zamieszczono na stronach

<https://zoz-konskie.bip.org.pl/>

<https://miniportal.uzp.gov.pl>

Końskie 19.01.2022r

Za-Dyrektora
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Końskich

mgr. inż. Jerzy Grodzki

Sporządził
Łukasz Maciążek