



ZPZ – 2375 – 4738 /23

Olsztyn, dnia 22.09.2023 r.

**Do wszystkich  
uczestników postępowania**

**ZPZ-21/04/23                   Przetarg nieograniczony pn. „Dostawa rękawic medycznych”**

W związku z zapytaniem uczestników postępowania na dostawę rękawic, Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz 137 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Warunków Zamówienia w następujący sposób:

**Pytanie nr 1**

Pakiet 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic lateksowych chlorowanych bez warstwy polimerowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic lateksowych chlorowanych bez warstwy polimerowej.

**Pytanie nr 2**

Dotyczy Zadanie 2 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrze Zawartość protein  $\leq 30 \mu\text{g/g}$ , potwierdzonych odpowiednim raportem z badań producenta co jest równoważnym i wiarygodnym raportem gdyż jest przeprowadzany do każdej wyprodukowanej serii rękawic na bieżąco. Raport jednostki niezależnej nie jest aktualizowany.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 3**

Dotyczy Zadanie 2 poz. 2

W związku z powyższym pytaniem, prosimy Zamawiającego o zmianę wartości w parametrze oceny jakości dla pozycji proteiny na:

Lp.	Ocena punktowa
1.	Wartość: $< 30 \mu\text{g/g}$ – 2 pkt. Wartość: $= 30 \mu\text{g/g}$ – 1 pkt.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 4**

Dotyczy Zadanie 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, sterylne, do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach, obustronnie pokryte polimerem, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, o stonowanej barwie nie powodującej 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  $< 30 \mu\text{g/g}$ . Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 290mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,27mm-0,32mm, dłoń 0,26mm-0,30mm, mankiet 0,20mm-0,22mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 12,0N. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC,

Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność 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 krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1; cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12. Pakowane parami

w opakowania a 40 par, opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne typu folia/folia. Dostępne w rozmiarach 6,0–9,0 (co pół). Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### Pytanie nr 15

Dotyczy Zadanie 6

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z wewnętrzną warstwą chlorowaną nie polimeryzowaną o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic lateksowych chlorowanych bez warstwy polimerowej.

#### Pytanie nr 16

Dotyczy Zadanie 6

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrze Zawartość protein  $\leq 50 \mu\text{g/g}$  o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### Pytanie nr 17

Dotyczy Zadanie 6

W związku z powyższym pytaniem, prosimy Zamawiającego o zmianę wartości w parametrze oceny jakości dla pozycji proteiny na:

Lp.	Ocena punktowa
1.	Wartość: $< 50 \mu\text{g/g}$ – 2 pkt. Wartość: $= 50 \mu\text{g/g}$ – 1 pkt.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### Pytanie nr 18

Dotyczy Zadanie 7 i 8

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w opakowaniach wyposażonych w standardowy otwór dozujący zaprojektowany w sposób uniemożliwiający wypadanie nadmiaru rękawiczek z opakowania, nie zawierający dodatkowych elementów tj. folia.

Tego typu rozwiązanie na rynku polskim posiada jeden importer rękawic co znacznie ogranicza konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### Pytanie nr 19

Dotyczy Zadanie 8

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrze grubość w części palca min. 0,07mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### Pytanie nr 20

Dotyczy Zadanie 8

W związku z powyższym pytaniem, prosimy Zamawiającego o zmianę wartości w parametrze oceny jakości dla pozycji proteiny na:

Lp.	Ocena punktowa
1.	Wartość: $> 0,07 \text{ mm}$ - 2 pkt Wartość: $= 0,07 \text{ mm}$ - 1 pkt

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### Pytanie nr 21

PAKIET NR 6: Rękawice diagnostyczne, niesterylne – lateksowe, lecz przed tym piszę z pytaniem, czy dopuszczają państwo zawartość protein w wysokości 50 mikrogramów na decymetr kwadratowy

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 22**

PAKIET NR 8: Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, ze zrolowanym mankietem. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki teksturowane tylko na opuszkach palców? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 23**

Pakiet 2, poz. 2 - parametry oceniane (kryteria oceny ofert)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uwzględnienie w ocenie jakościowej rękawic o poziomie protein  $\leq 92 \mu\text{g/g}$ . Dla rękawic pudrowanych jest to zadowalający poziom protein znacznie poniżej normy wyznaczonej przez normę EN 455-3, która wynosi  $150 \mu\text{g/g}$ .

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 24**

Pakiet 6, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody a zaoferowanie rękawic gładkich z teksturą na końcach palców, wewnątrz chlorowanych w miejsce warstwy polimerowej). Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, co wpływa na ograniczenie liczby podrażnień skórnych u użytkownika.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 25**

Pakiet 7 -8

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby otwór dozujący był zabezpieczony folią i dopuszczenie innych dostępnych na rynku rozwiązań zapewniających ochronę rękawic po otwarciu opakowania. Na rynku istnieją różne skuteczne rozwiązania zabezpieczenia otworu w opakowaniu rękawic zapewniające ochronę rękawic przed zanieczyszczeniami, np. otwór przymykany - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 26**

Pakiet 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholi: jeden na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1 (>10 min.) potwierdzone raportem z badań wykonanych w laboratorium niezależnym zgodnie z EN 16523-1 – w miejsce wymogu barierowości dla alkoholi stosowanych w dezynfekcji na poziomie ochrony min. 4.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie takiego rozwiązania, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 27**

Zapisy SWZ ( Rozdz. XIII pkt.1-2 oraz 4-5)

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na potwierdzenie parametrów granicznych oraz dotyczących oceny jakościowej za pomocą specyfikacji danych technicznych zawierającej wyniki badań producenta oraz raporty z badań jednostek niezależnych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na potwierdzenie parametrów granicznych oraz dotyczących oceny jakościowej za pomocą specyfikacji danych technicznych zawierającej wyniki badań producenta oraz raporty z badań jednostek niezależnych.

**Pytanie nr 28**

Pakiet 1, poz. 1 i 2

W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typy (A, B, C) prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy wymaga rękawic oznakowanych jako środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu. Pragniemy nadmienić, że Wykonawcy często oferują produkty zarejestrowane jako ŚOI typ C, które posiadają jedynie podstawową odporność chemiczną (odporność na

min. jedną substancję z listy EN ISO 374-1), co nie gwarantuje bezpieczeństwa pracy personelowi medycznemu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 29**

Pytanie nr 1

Pakiet 1, poz. 1 i 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic sterylnych prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 30**

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic sterylnych nitrylowych, które mają przeznaczenie do użytkowania na oddziałach w procedurach sterylnych o poniższych parametrach:

Sterylna, jednorazowa rękawica diagnostyczno-ochronna, bezpudrowa, nitrylowa, niebieska, przeznaczona do jałowych procedur medycznych. Mikrotekstuowana z dodatkową teksturą na końcach palców. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Średnia grubość max. 0,10 mm, gwarantująca najlepsze czucie, AQL 0.65. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie Is oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Wysokoodporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: Izopropanol 70%, Etanol 20% na najwyższym poziomie odporności - poziom 6. Odporne na penetrację min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Pakowane parami w opakowania podwójne, zewnętrzne hermetyczne foliowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie zbiorcze pakowane po 50 par.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 31**

Pakiet 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego, oczekuje rękawic niepowodujących podrażnień i uczuleń, potwierdzonych raportem niezależnego laboratorium?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic jak w zapytaniu wyżej.

#### **Pytanie nr 32**

Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający oczekując rękawic o kształcie w pełni anatomicznym miał na myśli rękawice posiadające w pełni anatomiczną formę ze zgiętymi palcami zwiększającymi komfort i lepsze dopasowanie do dłoni użytkownika?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic jak w zapytaniu wyżej.

#### **Pytanie nr 33**

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających wewnętrzną powłokę z polimeru akrylowo-hydrożelowego skutecznie oddzielającą dłoń od protein lateksu, dodatkowo silikonowanych oraz pokrytych CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym, odporne na przekłucia > 5N, odporne na przenikanie cementu kostnego potwierdzone raportem, pakowane po 40 par. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic w pytaniu jak wyżej.

#### **Pytanie nr 34**

Pakiet 5

Ze względu na to, iż w formularzu nie określono typu rękawic, prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający oczekuje, aby oferowane rękawice do pracowni cytostatycznej posiadały typ A wg EN ISO 374-1, który określa najwyższy poziom ochrony oraz były zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie takiego rozwiązania z zachowaniem pozostałych parametrów opisanych w SWZ.

#### **Pytanie nr 35**

Pakiet 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zgodnie z opisem SWZ Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B (zgodnie z obowiązującymi normami i adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu), a tym samym całkowicie odporne na penetrację substancji powszechnie używanych w placówkach medycznych użytych do oznakowania typu rękawic, tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 36**

Pakiet 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby dispenser oraz otwór dozujący rękawic zabezpieczony był dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic jak w zapytaniu wyżej.

#### **Pytanie nr 37**

Pakiet 6

Czy Zamawiający oczekuje, aby instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona była bezpośrednio a opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic jak w zapytaniu wyżej.

#### **Pytanie nr 38**

Pakiet 7

Prosimy o dopuszczenie rękawic o długości 290 mm +/- 0,03mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 39**

Pakiet 7

Czy wymagana przez Zamawiającego dodatkowa folia zabezpieczająca otwór dozujący ma posiadać właściwości antybakteryjne potwierdzone badaniami, dodatkowo chroniące zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic jak w zapytaniu wyżej.

#### **Pytanie nr 40**

Pakiet 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o wskazanej grubości w karcie technicznej producenta 0,10 mm +/- 2 mm? Pozostałe parametry zgodne w SWZ. Pragniemy nadmienić, iż dopuszczane rękawice są obecnie stosowane w Państwa placówce i cieszą się dobrą opinią wśród użytkowników.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic o parametrach zgodnych z SWZ.

#### **Pytanie nr 41**

Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża na zaoferowanie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### **Pytanie nr 42**

Pakiet 8

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie

produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak w zapytaniu wyżej.

**Pytanie nr 43**

Część 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy grubości na palcu, tj.  $0,17\text{mm} \pm 0,01$  (z uwzględnieniem zmiany ocenianych parametrów)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 44**

Pytanie nr 1

Część 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein  $\leq 89\mu\text{g/g}$  i o nieznacznej różnicy grubości na palcu, tj.  $0,17\text{mm} \pm 0,01$  (z uwzględnieniem zmiany ocenianych parametrów)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 45**

Pytanie nr 1

Część 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein  $\leq 94\mu\text{g/g}$  (z uwzględnieniem zmiany ocenianych parametrów)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 46**

Pytanie nr 1

Część 3 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane obustronnie?

**Odpowiedź:** Tak, pod warunkiem zachowania parametru odnośnie antypoślizgowej warstwy na całej powierzchni.

**Pytanie nr 47**

Pytanie nr 1

Część 3 pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rękawice były odporne na rozdarcia (na poziomie min 1) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 48**

Pytanie nr 1

Część 6 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu  $0,11\text{mm} \pm 0,02$  i zawartości protein  $\leq 50\mu\text{g/g}$  (z uwzględnieniem zmiany ocenianych parametrów)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 49**

Pytanie nr 1

Część 7 pozycja 1-4

Czy zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz, nie posiadające dodatkowej folii w otworze dozującym, odporne na przenikanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 50**

Pytanie nr 1

Część 8 pozycja 1-4

Czy zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 51**

Pytanie nr 1

Pakiet 8 pozycja 1-4

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dodatkowej folii w otworze dozującym?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.**Pytanie nr 52**

Pytanie nr 1

Część 8 pozycja 1-4

Czy zamawiający dopuści rękawice odporne na alkohole stosowane w dezynfekcji, w tym jeden na poziomie min. 6, drugi na poziomie min. 2?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.**Pytanie nr 53**

Pytanie nr 1

Część 9 pozycja 1-3

Czy zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, w opakowaniu z otworem dozującym bez zabezpieczenia folią?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.**Pytanie nr 54**

Pytanie nr 1

Część 9 pozycja 1-3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu rękawic testowanych dermatologicznie na ludziach?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.**Pytanie nr 55**

Pytanie nr 1

Część 9 pozycja 1-3

Czy zamawiający dopuści rękawice posiadające potwierdzenie min. 3 substancji testowych w Certyfikacie w tym min. 2 na poziomie 6?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.**Pytanie nr 56**

Pytanie nr 1

Część 9 pozycja 1-3

Czy zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 12 cystostatyków w tym min. 10 odpornych na co najmniej 240 min?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

*Dyrektor*  
*SP ZOZ MSWiA z W-MCO w Olsztynie*  
*mgr Krystyna Futyma*  
*/podpis na oryginale/*