



SZPITAL REJONOWY

w Raciborzu im. dr. Józefa Rostka
47- 400 Racibórz ul. Gamowska 3

NIP : 639 – 17 – 03 – 765

REGON : 276225587

NIP – 639 17 03 765

REGON – 27 62 25 587

KRS 00 00 04 5513

Sad Rejonowy w Gliwicach
Wydział X Gospodarczy

www.szpital-raciborz.org

sekretariat@szpital-raciborz.org

Nasze telefony

nr kierunkowy
32

Szpital
755-37-37

fax
755-50-49

Dyrektor
Naczelny
755-37-37

Dyrektor
ds. Medycznych
755-37-37

Księgowość
755-50-57

Dział Metodyczno-
Organizacyjny
755-50-95

Dział Kadr
755-50-55

Dział Gospodarczy
755-50-72

Dział Techniczny
755-50-90

Dział Zamówień
Publicznych
755-50-80
Fax. 755-50-79

Nasz znak: NZP- /03/2022

Racibórz, dn.: 10.03.2022 r.

Wykonawcy

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych,
wg formularza cenowego nr 6/2022 - **pytanie nr 23**

Na podstawie art.135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo
Zamówień Publicznych (Dz.U.2021.1129) Zamawiający nie ujawniając źródła
zapytania, przekazuje treść załączonych w toku postępowania zapytań wraz z
wyjaśnieniami.

W odpowiedzi na pytania Wykonawcy wyjaśniam:

„Dotyczy: Dostawa wyrobów medycznych

Znak sprawy 6/2022

W związku z w/w postępowaniem prosimy o wyjaśnienie następujących wątpliwości:

PYTANIA:

Pakiet 36

Poz. 1, 2, 3 oraz 5

- Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego
pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Pragniemy nadmienić, iż jesteśmy firmą specjalizującą się w sprzedaży ŚOI, a wskazany
opis rażąco wskazuje na jednego oferenta mogącego przystąpić do tego postępowania.

**ODP: Zamawiający nie dopuszcza możliwości wydzielenia poszczególnych pozycji z
wyszczególnionych pakietów (rozdział IV pkt 5 SWZ).**

Poz. 1

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednoczęściowego z
zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, dwuczęściowy kaptur, talia,
mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze
dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami
biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg
Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

EN 14126:2003+AC:2004

PN-EN ISO 13688:2013-12

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B

EN 14325:2018

Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE, materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepyłący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

ODP: Tak, pod warunkiem obecności osłon na obuwiu w komplecie i zachowania pozostałych zapisów SWZ.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednoczęściowego z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, z dodatkowa patka pod brodę, dwuczęściowy kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

EN 14126:2003+AC:2004

EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B-4B – ochrona przed działaniem cieczy i rozpylonej cieczy (kombinezon nie wchłania cieczy, odporny na splukanie pod bieżącą wodą dla prawidłowej dekontaminacji po użyciu)

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B – ochrona przed cząstkami stałymi

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B – ochrona przed działaniem substancji chemicznych

Wykonany miękkiej włókniny, przyjazny dla skóry, niepyłący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 5

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ochraniaczy na buty będących środkiem ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, oraz zapewniającego ochronę przed czynnikami biologicznym zgodnie z normą EN 14126:2003+AC:2004, tak jak kombinezony ochronne w poz. 1

ODP: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych, długich ochraniaczy na buty, środek ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 3/4 P-B zgodnie z normą EN 14605:2005+A1:2009, górna krawędź zakończona elastyczną gumką oraz dodatkową taśmą do zawiązanie powyżej kostki. Zapewniające ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Ochraniacze wykonane z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej z antypoślizgową podeszwą, szwy uszczelnione dodatkową taśmą

ODP: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ochraniaczy na buty pakowanych, jako para w szczelne opakowanie jednostkowe.

ODP: Tak.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ochraniaczy na buty profilowanych (tj. wykrój w kształcie buta).

ODP: Zamawiający dopuszcza ochraniacze na buty profilowane.

Pakiet 3

Poz. 2 i 3

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po max 100 sztuk, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODP: Tak, pod warunkiem przeliczenia ilości i zachowania pozostałych zapisów SWZ.

Poz. 4

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych max. po 200 sztuk w kolorze niebiesko-fioletowym, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODP: Tak, pod warunkiem przeliczenia ilości i zachowania pozostałych zapisów SWZ.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dispenser oraz otwór dozujący jednosatkowego opakowanie ma być zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

ODP: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice diagnostyczne nitrylowe mają być odporne na penetrację alkoholi : etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% - poziom 6.

ODP: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych gwarantujących łatwe i pojedyncze wyciąganie z opakowania dzięki automatycznemu warstwowemu układaniu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu), o grubości na palcu min. 0,08 mm zapewniającej najlepsze czucie, niezrywające się podczas zakładania (wytrzymałość $\geq 6N$ zg. z EN 455-2). Oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B, zgodnie z obowiązującymi normami z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na penetrację min. 3 substancji chemicznych na poziomie co najmniej 2 w tym 37% Formaldehyd – poziom 5), potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Spełniające najwyższe standardy jakości dzięki zgodności z normą EN 455-1,2,3 potwierdzoną przez producenta. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Pakowane po maks. 200 szt

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 5

- 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 $< 20 \mu g/g$ 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.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 6

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Rękawice o długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru. Odporne na przenikanie cytostatyków zgodnej z ASTM D6978 (bardziej czulej metody niż EN 374-3) potwierdzone raportem z wynikami badań, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 7

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych do ochrony radiologicznej, lateksowe, bezpydrowe pokryte od wewnątrz związkami hipoaergicznymi, zastosowany związek tłumiący promieniowanie (mieszanina bizmutu i innych substancji bezołowiowych), mankiety rolowane, kształt anatomiczny, grubość na mankiecie 0,30 mm, dłoń 0,32 mm, palec 0,35 mm, długość min. 280 mm, teksturowane na końcach palców, sterylizowane radiacyjnie, wytrzymałe na rozerwanie (siła zrywania min. 14 N przed i po starzeniu), rozciągliwe powyżej 700% przed i po starzeniu, redukcja wiązki skupionej promieniowania dla 80 kV – min.53% oraz dla 100 kV – min.46%, ekwiwalent ołowiu 0,04 mmPb (dla 80 kV). Rozmiary: 6.5 – 9.

ODP: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Poz. 8

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z aktualną normą EN 16523-1: Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań).

ODP: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice syntetyczne mają posiadać certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1.

ODP: Zamawiający dopuszcza certyfikat jednostki notyfikowanej i jednostki niezależnej.

Poz. 9

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ginekologicznych, o przedłużonym mankiecie, jałowe, lateksowe bezpyłkowe, kształt anatomiczny, kolor – dowolny (nie czarny), mankiety rolowane, dostępne w rozmiarach S-6.5; M-7.5; L-8.5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia zewnętrzna chlorowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy minimum 500mm, grubość na palcu 0.33 – 0.34 mm, na dłoni 0.30 – 0.31mm oraz na mankiecie 0.18 – 0.19mm, siła zrywu minimum przed starzeniem 16.02 N oraz minimum po starzeniu 14.02 N, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g, posiadające AQL 0.65. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, zgodność z normą EN 455 (1-3); rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3; rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671; rękawice wolne od akceleratorów chemicznych.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 10

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpyłkowych do wysokiego ryzyka, 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, długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. AQL ≤ 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO374-5. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz EN 374-3 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 oraz ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawicę. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankiemtem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,16 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Odporne na działanie min. 25 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankiemtem 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.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 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 ścianie 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 mankieta. 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 min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 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.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 4

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i 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

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowe z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe

zteksturowanym listkiem. 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). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978, z czasem ochrony min 30 min. dla co najmniej Ifosfamide, Mitomicyn, Thitepa,, Irinotecan, Carmustine, Oxaliplatin). 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.

ODP: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Podpisał:
Z-ca Dyrektora ds. medycznych
Elżbieta Wielgos-Karpińska