

Numer referencyjny postępowania:
ZP.272.02.2023

Pruszków, dnia 14 lutego 2024 roku

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605), w trybie podstawowym bez negocjacji, na zadanie pod nazwą: „Dostawę rękawiczek nitrylowych i chirurgicznych”.

Odpowiedź na pytania w sprawie SWZ nr 1

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605), – zwanej dalej „Ustawą Pzp.”, Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”. Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytanie:

Treść pytania nr 1:

Czy Zamawiający w pak.1 poz.1-5 dopuści rękawice chirurgiczne o typowej grubości na dłoni 0,18+/-0,03mm, długości min.282mm, siła zerwania przed starzeniem min.13N a po starzeniu min.11N, wydłużenie w chwili zerwania przed starzeniem $\geq 750\%$ po starzeniu $\geq 560\%$; pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 2:

Czy Zamawiający w pak.1 poz.6 dopuści rękawice chirurgiczne o typowej długości 290mm, poziom protein $\leq 50\mu\text{g/g}$, o grubości na palcu min.0,19mm, na dłoni min.0,17mm, rozmiary 6 6,5 7,0 7,5 8,0 8,5; pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 3:

Czy Zamawiający dopuści w pak.5 poz.1-9 rękawice chirurgiczne od wewnątrz polimeryzowane, powlekane za pomocą technologii Dermashield, z wykończeniem mikroteksturowanym na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu; pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 4:

Czy Zamawiający w pak.5 poz.1-9 odstąpi o wymogu posiadania normy EN 421 ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.



Treść pytania nr 5:

Czy Zamawiający dopuści w pak.5 poz.10-12 rękawice chirurgiczne pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, na zewnątrz gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,19 \pm 0,02$ mm, na dłoni: $0,18 \pm 0,02$ mm, na mankiecie : $0,15 \pm 0,02$ mm, AQL 0,65; Pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 6:

Czy Zamawiający będzie wymagał potwierdzenia wymaganych parametrów w OPZ dokumentami wystawionymi przez producenta lub niezależną jednostkę notyfikowaną ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokonał zmiany SWZ.

Treść pytania nr 7:

Pakiet 2 poz 1-4

Czy zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,5?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 8:

Pakiet 2 poz 6-8

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu min.0,14mm, dłoni min.0,09 mm, mankiecie min.0,07mm i sile zrywania przed starzeniem min. 11N?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 9:

Pakiet 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości białek lateksowych $\leq 30 \mu\text{g/g}$, o grubości na palcu $0,17\text{mm} \pm 0,01$, na dłoni $0,14\text{mm} \pm 0,01$, o długości min. 280mm, wydłużenie przed starzeniem min. 750%, po starzeniu min. 560%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 10:

Pakiet 1 pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280mm-290mm w zależności od rozmiaru, wydłużenie przed starzeniem min. 750%, po starzeniu min. 560%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 11:

Pakiet 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. $480\text{mm} \pm 10$, AQL 1,5, grubość na palcu 0,33-

0,40mm, grubość na dłoni 0,27-035mm, siła zrywająca przed starzeniem 12N, rozmiary S, M, L?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 12:

Pakiet 1 pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wskazane ilości dotyczą ilości opakowań po 25 par?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 13:

Pakiet 2 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach płaców?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 14:

Pakiet 2 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 15:

Pakiet 2 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach M i L do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Treść pytania nr 16:

Pakiet 2 pozycja 6-8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01, na dłoni 0,12mm+/-0,01, na mankiecie 0,10mm+/-0,01, siła zrywu min. 10N?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 17:

Pakiet 2 pozycja 6-8

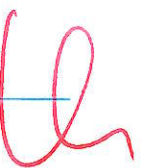
Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic w opakowaniu a'100 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego: zamawiający potwierdza.

Treść pytania nr 18:

Pakiet 3 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne



na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiety, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. (po 240 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zaoferowanej ilości do:

Poz. 1 – 800 op.

Poz. 2 – 1200 op.

Poz. 3 – 1200 op.

Poz. 4 – 834 op.?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 19:

Pakiet 3 pozycja 1-4

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego załączonym do oferty raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 20:

Pakiet 4 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,09mm+/-0,02, na dłoni 0,07mm+/-0,02, na mankiecie 0,06mm+/-0,02, o sile zrywu min. 6N?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 21:

Pakiet 5 pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiety rolowane, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein ≤30 µg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodnie z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 22:

Pakiet 5 pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiety rolowane, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie

z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 23:

Pakiet 4 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze 9,0?

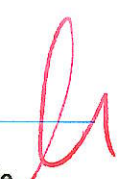
Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 24:

Pakiet 4 pozycja 10-12

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowane mankiety, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16\pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.



Treść pytania nr 25:

Pakiet 1, poz. 1-5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic posiadających termin ważności 5 lat od terminu produkcji.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 26:

Pakiet 1, poz. 1-5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic posiadających długość rękawic min. 282mm oraz siłę zrywania przed starzeniem min. 13N, po starzeniu min. 11N.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 27:

Pakiet 1, poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic w opakowaniu zewnętrznym foliowym, który doskonale zabezpiecza przez wilgocią.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 28:

Pakiet 1, poz. 6

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający opisując w poz. 2 jednostkę miary – opakowanie – miał na myśli opakowanie a'50 par.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Treść pytania nr 29:

Pakiet 2, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w rozmiarach S, M, L.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 30:

Pakiet 2, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 rękawice foliowe, które ze względu na swoje przeznaczenie nie są zarejestrowane jako wyrób medyczny, a co jest z tym związane – posiadają 23% stawkę VAT.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 31:

Pakiet 2, poz. 6,7,8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic posiadających siłę zrywania przed starzeniem min. 13N

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 32:

Pakiet 2, poz. 6,7,8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic w kolorze pomarańczowym, który to jest dedykowany dla rękawic do procedur wysokiego ryzyka zakażeń.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 33:

Pakiet 5, poz. 1-9

Bez pudrowa, sterylna rękawica chirurgiczna, lateksowa, o kształcie anatomicznym, kolor naturalny, powierzchnia zewnętrzna: teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni, silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem oraz silikonowana. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Rozmiar rękawicy od 5,5 do 9,0. Posiada rejestrację CE jako wyrób medyczny klasa IIa oraz środek ochrony osobistej kat III. Grubość na palcu 0,25 mm +/- 0.03mm, grubość na dłoni 0.21 mm +/- 0.02mm grubość na mankiecie 0.17 mm +/- 0.02mm, długość typowa: 302mm, poziom białek (test Modified Lowry) równy bądź poniżej 30µg/g rękawicy, AQL 0,65 po zapakowaniu;. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z zgodna z normą ASTM D6978, rękawice spełniając normy EN-455 części:1-4; EN ISO-374-1, EN 374-2 i 4 EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN ISO 21420. Pakowane parami, zbiorczo po 50 par. Sterylizacja rękawic promieniami gamma.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 34:

Pakiet 5, poz. 10-12

Bez pudrowa, sterylna rękawica ochronna, wykonana z syntetycznego neoprenu, o kształcie anatomicznym, kolor zielony, powierzchnia zewnętrzna: gładka z wykończeniem z mikroteksturą, chlorowana oraz silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem oraz silikonowana. Mankiet prosty z taśmą adhezyjną. Rozmiar rękawicy od 6,0 do 9,0. Posiada rejestrację jako środek ochrony osobistej kat III. Grubość na palcu 0,19mm, grubość na dłoni 0,18mm grubość na mankiecie 0.15mm, długość typowa: 295mm, AQL 0,65 po zapakowaniu; zgodna z normą EN-455 części:1-3; EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 421; ASTM F-1671; EN-420. Pakowane parami, następnie pośrednio po 10 par w woreczku PE oraz 50 par. Sterylizacja rękawic promieniami gamma.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 35:

Dotyczy zapisów SWZ

Zamawiający w rozdziale XIX SWZ wskazał, że nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

Prosimy zatem o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający ma zamiar zweryfikować zgodność złożonej oferty z zapisami SWZ?

Proponujemy wprowadzenie zapisu, iż w razie wątpliwości, co do zgodności złożonej oferty z zapisami SWZ, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do przedłożenia katalogów, kart danych technicznych czy próbek.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokonał zmiany SWZ.



Treść pytania nr 36:

Zadanie 5, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,19 (+/- 0,02) mm, grubość na dłoni 0,18 (+/- 2) mm, grubość na mankiecie 0,15 (+/- 2) mm, o poziomie AQL 0,65, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 37:

czy w pakiecie nr 2 poz. 1-4 Zamawiający dopuści AQL $\leq 1,5$? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 38:

Pakiet 1, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe 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 alergicznych 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 zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie 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. 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.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 39:

Pakiet 1, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, 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. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. 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 lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 40:

Pakiet 1, poz. 1-5

Czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 i/lub EN 455-3 potwierdzonych badaniami niezależnego laboratorium z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy? Pragniemy podkreślić, iż obniżony poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu, a wysokiej klasy producenci w celu zapewnienia bezpieczeństwa pracy użytkownikom dążą do jak najlepszego wypłukania protein alergennych z rękawic.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 41:

Pakiet 1, poz. 1-5

W związku z tym, że rękawice chirurgiczne cechują się wysoką odpornością na penetrację substancji chemicznych oraz znajdują zastosowanie w aptekach szpitalnych przygotowujących leki cytostatyczne oraz na oddziałach onkologicznych, prosimy o odpowiedź czy Zamawiający oczekuje rękawic odpornych na penetrację min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min. wg. z ASTM D6978 oraz min. 7 substancji chemicznych wg. z EN 16523-1 na najwyższym poziomie ochrony (poziom 6), potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium i/lub jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 42:

Pakiet 2, poz. 1-8

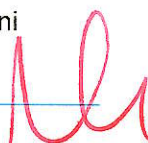
Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Treść pytania nr 43:

Pakiet 2, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o średniej grubości na palcu min. $0,09 \pm 0,02$, na dłoni $0,07 \pm 0,02$, na mankcie $0,06 \pm 0,01$ mm.



Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Treść pytania nr 44:

Pakiet 2. poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL $\leq 1,5$.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 45:

Pakiet 2. poz. 1-5

Czy w celu zabezpieczenia zawartości opakowania przed wypadaniem rękawic oraz dostaniem się do wnętrza mikroorganizmów, bakterii, czy kurzu Zamawiający oczekuje aby opakowanie rękawic posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 46:

Pakiet 2. poz. 1-5

Czy rękawice mają być odporne na penetrację min. dwóch alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: min. 20% etanol oraz 70% izopropanol na najwyższym poziomie odporności zgodnie z aktualnie obowiązującą normą EN 16523-1, potwierdzone raportem z badań dołączonym do oferty? Pragniemy podkreślić, iż 70% alkohol izopropylowy jest składnikiem większości środków do dezynfekcji używanych w placówkach medycznych, a jego wysoka odporność na penetrację daje gwarancje bezpieczeństwa personelu medycznego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 47:

Pakiet 2. poz. 6-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach o długości min. 300 mm, AQL 1.0, koloru niebieskiego, o średniej grubości na palcu 0,15 +/- 0,01 mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz leki cytostatyczne zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-L, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 48:

Pakiet 2. poz. 6-8

Czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu Zamawiający oczekuje, aby informacja o długości

rękawic umieszczona była fabrycznie na opakowaniu rękawic?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 49:

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych nitylowych w kolorze popielatym z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02mm, sil zrywania min. 6N, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne na działanie substancji chemicznych wg. EN 16523-1, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5, pH rękawic neutralne – potwierdzone informacją na opakowaniu. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Opakowanie przystosowane do pobierania rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 50:

Pakiet 3

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic z dodatkową warstwą nawilżająco-ochronną, która została uznana przez FDA jako środek ochronny skóry?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 51:

Pakiet 3

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię 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?

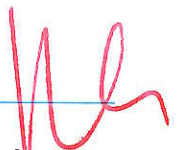
Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Treść pytania nr 52:

Pakiet 3

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Treść pytania nr 53:

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych nitylowych w kolorze popielatym z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne na działanie substancji chemicznych wg. EN 16523-1, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5, pH rękawic neutralne – potwierdzone informacją na opakowaniu. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 200 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 54:

Pakiet 5, poz. 1-9

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, 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. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. 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 lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 55:

Pakiet 5, poz. 1-9

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe 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 alergennych 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.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 56:

Pakiet 5, poz. 1-9

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice sterylne do pracowni cytostatycznej, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz gładkie o podwyższonej chwytności. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 15 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. EN455-3 oraz ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 25 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 oraz min. 20 substancji chemicznych EN 16523-1 (raporty wystawione przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 57:

Pakiet 5, poz. 1-9

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpudrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,25 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 20 N; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. 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, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 25 substancji chemicznych zgodnie z ASTM F 739 lub EN 16523-1 oraz na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie

z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 58:

Pakiet 5, poz. 10-12

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” 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, jasnobrązowe, długość min. 290 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 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 nadoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). 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 R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 59:

Pakiet 5, poz. 10-12

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe produkowane bez akceleratorów chemicznych wg. EN 455 z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, z zewnątrz antypoślizgowe. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, odporne na min. 30 leków wg ASTM D 6978 oraz min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raporty wystawione przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. 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 R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Treść pytania nr 60:

Pakiet 5, poz. 10-12

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice neoprenowe posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A 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?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Treść pytania nr 61:

Pakiet 5, poz. 10-12

Czy Zamawiający oczekując rękawic bezlateksowych, neoprenowych miał na myśli rękawice nie zawierające substancji takich jak np. lateksu, katalizatorów, protein, akceleratorów, które nie powodują podrażnień i uczuleń, bezpieczne dla osób z alergią typu I i IV oraz z problemami skórnymi, wykonane z neoprenu lub poliizoprenu produkowanego bez użycia akceleratorów chemicznych zgodnie z normą EN 455?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.



DYREKTOR
SP ZZOZ w PRUSZKOWIE
Robert Krawczyk

