

Koszalin, dn. 21.07.2026 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Tryb podstawowy nr TP.382.072.2026 EK – rękawice jednorazowego użytku (II)

WYJAŚNIEŃ TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2026.793 t.j.) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 1 pkt. 8, 11

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawicy bezpudrowej obustronnie polimerowej bez silikonowania o grubości na dłoni 0,28mm, mankiecie 0,22mm o pozostałych parametrach zgodnych z opisem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 2 pkt. 2,4,10,17

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawicy mikrochirurgicznej z mankietem rolowanym z opaską adhezyjną o zawartości protein max. 13µg/g o grubości na palcu 0,18mm, na dłoni 0,17mm, mankiecie 0,14mm z terminem ważności min. 2 lata od daty dostawy o pozostałych parametrach zgodnych z opisem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 3 pkt. 2,10,12

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawicy bezpudrowej z mankietem rolowanym z opaską adhezyjną, obustronnie polimerowej bez silikonowania o grubości na dłoni 0,19mm, mankiecie 0,15mm o pozostałych parametrach zgodnych z opisem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy projektu umowy

„Prosimy o dodanie do umowy zapisu dotyczącego składanych zamówień: Zamawiający będzie składał zamówienia wg bieżących potrzeb, jednak każde zamówienie będzie o wartości nie mniejszej niż 450 zł netto”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do projektu umowy zapisu:

„Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 450 zł netto.”

PYTANIE NR 5: dotyczy projektu umowy

„Prosimy o dodanie do umowy zapisu: Zamawiający gwarantuje realizację umowy w wysokości nie niższej niż 80% całkowitej wartości umowy.”

„W przypadku braku zgody na powyższy zapis w umowie, prosimy o deklaracje Zamawiającego w jakim stopniu % umowa zostanie na pewno zrealizowana.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę. Zgodnie z w § 5 ust. 5 „Zamawiający zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50% każdej części.”

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach na palcu 0,33mm+/-0,03mm dłoni 0,31mm+/-0,03mm mankiecie 0,25mm+/-0,03mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni o grubości na palcu $0,20\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ dłoni $0,18\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ mankiecie $0,16\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni o grubości na palcu $0,22\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ dłoni $0,20\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$ mankiecie $0,20\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 1

„Proszę o zgodę na zaoferowanie w części 1 rękawic o grubości na dłoni $0.31 \pm 0.03 \text{ mm}$, na mankiecie $0.25 \pm 0.03 \text{ mm}$, o wartości siły zrywu przed starzeniem min. 27N, spełniających pozostałe wymogi SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 2

„Proszę o zgodę na zaoferowanie w części 2 rękawic z mankietem o rolowanym zakończeniu z niechlorowaną opaską samoprzylepną, o grubości na palcu $0.19 \pm 0.02 \text{ mm}$, na dłoni $0.19 \pm 0.03 \text{ mm}$, na mankiecie $0.16 \pm 0.02 \text{ mm}$, spełniających pozostałe wymogi SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 3

„Proszę o zgodę na zaoferowanie w części 3 rękawic z mankietem o rolowanym zakończeniu z niechlorowaną opaską samoprzylepną, poziom protein lateksu poniżej $20 \mu\text{g/g}$, o grubości na palcu $0.21 \pm 0.02 \text{ mm}$, na dłoni $0.20 \pm 0.02 \text{ mm}$, na mankiecie $0.17 \pm 0.02 \text{ mm}$, chlorowana na powierzchni zewnętrznej bez warstwy silikonu, w rozmiarach 6.0-9.0, spełniających pozostałe wymogi SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 3

„Proszę o zgodę na zaoferowanie w części 3 rękawic z mankietem o rolowanym zakończeniu bez taśmy adhezyjnej, w rozmiarze 6.0-9.0, poziom protein lateksu poniżej $20 \mu\text{g/g}$, o grubości na palcu $0.20 \pm 0.02 \text{ mm}$, na dłoni $0.18 \pm 0.03 \text{ mm}$ oraz na mankiecie $0.14 \pm 0.02 \text{ mm}$, polimeryzowanych obustronnie, bez warstwy silikonowej, spełniających pozostałe wymogi SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartość białek lateksowych równej $10 \mu\text{g/g}$?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do projektu umowy zapisu:

„Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 450 zł netto.”

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, ze wzmocnionym prążkowanym podłużnie mankietem z rolowanym brzegiem, wewnątrz warstwa hydrożelowa pokryta CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym oraz ułatwiająca zakładanie na dłonie mokre i suche. Kolor brązowy. Grubość ścianki na palcu 0,34, na dłoni 0,24mm, na mankiecie 0,21mm, długość min 282mm, poziom protein lateksowych poniżej 50µg/g, potwierdzone raportem z badania EN 455-3 oraz ASTM D5712, siła zrywu przed starzeniem min.32N. AQL 0,65 Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Zgodnie z ASTM F739 odporne na przenikanie jodopowidonu 10% powyżej 480 min, chlorheksydyny 4% powyżej 480 min, formaldehydu i formaliny 10% powyżej 480 min oraz zgodnie EN ISO 374-5 na kwas octowy 99% powyżej lub równe 10min. Odporne na przenikanie minimum 11 cytostatyków powyżej 240min zgodnie z ASTM D6978. Odporne na przenikanie cementu kostnego powyżej 30min Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Składane na pół. Dyspenser otwierany w pionie i w poziomie, część pionowa wyposażona w 1 otwór. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko. Dostępne w rozmiarach 6.0-9.0?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, o trójwarstwowej konstrukcji, ze wzmocnionym prążkowanym podłużnie mankietem z rolowanym brzegiem, wewnątrz warstwa nitylowa, pokryta CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym. Kolor jasnobrązowy. Grubość ścianki na palcu 0,17, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min 282mm, poziom protein lateksowych poniżej 50µg/g, potwierdzone raportem z badania EN 455-3 oraz ASTM D5712, siła zrywu przed starzeniem min 17N. AQL 0,65 Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Dyspenser otwierany w pionie i w poziomie, część pionowa wyposażona w 1 otwór. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko. Dostępne w 8 rozmiarach 5.5-9.0?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, o trójwarstwowej konstrukcji, ze wzmocnionym prążkowanym podłużnie mankietem z rolowanym brzegiem, wewnątrz warstwa nitylowa, pokryta CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym. Kolor jasnobrązowy. Grubość ścianki na palcu 0,25mm, na dłoni $\geq 0,20$ mm, na mankiecie 0,19mm, długość min 280mm, poziom protein lateksowych poniżej 50µg/g, siła zrywu przed starzeniem (mediana) 19N. AQL 0,65 Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Odporne na min. 10 leków cytostatycznych. Przebadane na min. 25 substancji chemicznych w tym odporne na formaldehyd 3.7% powyżej 480minut, jodopowidon 10% powyżej 480min, gluconian chlorheksydyny 4% powyżej 480minut. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Dyspenser otwierany w pionie i w poziomie, część pionowa wyposażona w 1 otwór. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko. Dostępne w 8 rozmiarach 5.5-9.0?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 4

„Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, o trójwarstwowej konstrukcji, ze wzmocnionym prążkowanym podłużnie mankietem z rolowanym brzegiem, wewnątrz warstwa nitylowa, pokryta CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym oraz powłoką nawilżająco-regeneracyjną zawierającą witaminę B5 i glukonolakton. Kolor jasnobrązowy Grubość ścianki na palcu 0,25mm, na dłoni $\geq 0,20$ mm, na

mankiecie 0,19mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) 19N. AQL 0,65 Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ISO 16604 oraz EN ISO 374-5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Dyspenser otwierany w pionie i w poziomie, część pionowa wyposażona w 1 otwór Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Wyprodukowane zgodnie z rygorystycznymi standardami EN ISO 13485 oraz EN ISO 14001 minimalizując negatywny wpływ na środowisko. Dostępne w 8 rozmiarach 5.5-9.0?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 1

„Prosimy o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe z wewnętrzną powłoką zawierającą powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska, powlekana poliuretanem i silikonem. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wewnętrznej części dłoni, silikonowana. Wykonane z naturalnego lateksu, zapewniające wysoką elastyczność, czułość dotykową oraz bardzo dobrą chwytność narzędzi. Średnia grubość na palcu 0.33 ± 0.03 mm, na dłoni 0.31 ± 0.03 mm, na mankiecie 0.25 ± 0.03 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z zakrzywionymi palcami mankiet rolowany z niechlorowaną taśmą adhezyjną wykonaną w technologii SUREFIT. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. Długość mediana min. 300 mm. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ISO 16604. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001 oraz ISO 9001. Pakowane po 50 par. Rozmiary 6,0–9,0.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 2

„Prosimy o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne, lateksowe, brązowe, bezpudrowe z wewnętrzną powłoką zawierającą powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska, powlekana poliuretanem i silikonem. Powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem mikroteksturowanym. Średnia grubość na palcu 0.19 ± 0.02 mm, na dłoni 0.19 ± 0.03 mm, na mankiecie 0.16 ± 0.03 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z zakrzywionymi palcami mankiet rolowany z niechlorowaną taśmą adhezyjną wykonaną w technologii SUREFIT. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. Długość min. 300 mm. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ISO 16604. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001 oraz ISO 9001. Pakowane po 50 par. Rozmiary 5,5–9,0.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 2

„Prosimy o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna gładka, chwytna. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 290 mm. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit. Mankiet rolowany ze specjalną teksturą 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. Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, 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

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 3

„Prosimy o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe z wewnętrzną powłoką zawierającą powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska, powlekana poliuretanem i silikonem. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wewnętrznej części dłoni, silikonowana. Wykonane z naturalnego lateksu, zapewniające wysoką elastyczność, czułość dotykową oraz bardzo dobrą chwytność narzędzi. Średnia grubość na palcu $0,25 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,21 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,17 \pm 0,02$ mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z zakrzywionymi palcami mankiet rolowany z niechlorowaną taśmą adhezyjną wykonaną w technologii SUREFIT. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. Długość min. 300 mm. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ISO 16604. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001 oraz ISO 9001. Pakowane po 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz gładkie, chwytne. 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. 285 mm. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Mankiet rolowany ze specjalną teksturą adhezyjną zabezpieczający przed zsuwaniem się z fartucha chirurgicznego. 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 bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F 1671. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Produkowane zgodnie z ISO 13485, 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

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 4

„Prosimy o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna gładka. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 289 mm. Siła zrywu przed oraz po starzeniu min. 19N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit. Mankiet rolowany ze specjalną teksturą adhezyjną zabezpieczający przed zsuwaniem się z fartucha chirurgicznego, 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. 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 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Mikołaja Kopernika w Koszalinie

mgr Piotr Gaska