

Nr zamówienia: 1/PN/2026

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach

ul. Szpitalna 54, 16-400 Suwałki

Suwałki, dnia 10 września 2026 r.

Strona prowadzonego postępowania

Platforma: <https://e-propublico.pl>

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**Zakup i dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach**”.

Na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2026 r. poz. 793, tj. ze zm.) Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania, które wpłynęły za pośrednictwem platformy zakupowej w dniu 07 września 2026 r.

Wyjaśnienie treści SWZ nr 1 – odpowiedzi na pytania z dnia 07.09.2026 r.

Pytanie nr 1: Pakiet 2 poz. 1a,b,c. Czy zamawiający dopuści kompresy pakowane 50x4'2 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 1: Zamawiający dopuszcza kompresy pakowane 50 × 4'2, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań, przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego łącznej liczby kompresów.

Pytanie nr 2: Pakiet 2 poz. 3. Czy zamawiający ma na myśli gazę jałową 17 nitkową o wymiarach 1m2 czy 0,5m2?

Odpowiedź nr 2: Zamawiający wyjaśnia, że w Pakiecie 2 poz. 3 wymaga gazy jałowej 17-nitkowej o wymiarze 1 m².

Pytanie nr 3: Pakiet 2 poz. 4. Czy zamawiający ma na myśli gazę niejłową 17 nitkowa o wymiarze 1m2?

Odpowiedź nr 3: Zamawiający potwierdza, że w Pakiecie 2 poz. 4 wymaga gazy niejłowej 17-nitkowej o wymiarze 1 m².

Wyjaśnienie treści SWZ nr 2 – odpowiedzi na pytania z dnia 07.09.2026 r.

Pytanie nr 1: Pakiet 20 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice do procedur medycznych niejłowe nitylowe bezpudrowe, chlorowane, z teksturą na końcach palców. Rozmiar XS, S, M, L, XL. Jednorazowego użytku, pasujące kształtem na obydwie dłonie, o długości równej lub powyżej 240 mm, o grubości pojedynczej ścianki: część palca min. 0,09mm; część dłoni min. 0,05 mm. AQL dla szczelności 1,0 lub poniżej. Mankiet rolowany, siły zrywu min.6,0N wg normy 455. Kolor inny niż czarny. Zgodność z : MDR (EU) 2017/745, EN 455-1,2,3,4. EN ISO 374-1/Typ B; EN 21420; EN 16523-1; EN 374-2; EN 374-4; EN ISO 374-5 lub równoważne. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem EU 10/2011 oraz potwierdzone odpowiednim piktogramem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670. Przebadane na przenikanie min. 60 substancji cytostatycznych oraz cytrynianu fentanylu zgodnie z normą ASTM D 6978-05 . Przebadane na min. trzy związki chemiczne zgodnie z EN ISO 16523-1, dla rękawicy typu min. B gdzie dwa z nich osiągnęły co najmniej poziom 6 według wykazu substancji określonych w EN 374-1:2016. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z

jednostki niezależnej. Termin ważności min. 5 lat od daty produkcji. , pakowane po 100 szt. Zewnętrzne opakowanie jednostkowe z widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym minimum takie informacje jak: datę ważności, oznakowanie znakiem CE, kod QR, UDI, nr. referencyjny, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III min. typ B, nazwę producenta, nazwę EC REP, nazwę importera, kraj pochodzenia , instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic, informacji o zgodności z przytoczonymi powyżej normami, informacja o przebadaniu min. 17 substancji cytostatycznych i cytrynianu fentanylu na opakowaniu w postaci wyniku z badań.

Odpowiedź nr 1: Zamawiający dopuszcza rękawice o parametrach wskazanych w pytaniu.

Pytanie nr 2: Dotyczy Pakiet 20 poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, bezwonnych, niepodrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. $AQL \leq 1,0$, grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0.04mm zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenek wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1 potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Rękawice nie zawierające akceleratorów chemicznych: BHA, BHT, DPTU, ZMBT, TMTD, ZDBC, ZDEC, ZDMC, ZMBI, ZPMC. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji tj. Isopropanol o stężeniu 70% na min. 6 najwyższym poziomie ochrony, Ethanol o stężeniu 50% na min 4 poziomie ochrony - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 16523-1. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data produkcji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, nr referencyjny, MDR, UDI, nazwa i adres producenta, kraj pochodzenia produktu. Przebadane wg ASTM D 6978-05 na przenikanie min 33 leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. leków cytotoksycznych/cytostatycznych w tym 18 umieszczonych w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION (Compliant with: ASTM D 6978-05)	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes)
Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	13.0 (17.8, 13.0, 23.4)
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Cyclophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Dacarbazine 10.0 mg/ml (10 000 ppm)	>240
Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	>240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Idurubicin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	>240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	>240
Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	>240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	125.8 (128.0, 134.6, 125.8)
Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240

w rozm.: XS, S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź nr 2: Zamawiający dopuszcza rękawice o parametrach wskazanych w pytaniu.

Powyższe wyjaśnienie stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w postępowaniu nr 1/PN/2026.

Udzielone wyjaśnienie nie powoduje konieczności przedłużenia terminu składania ofert.

Irena Mickiewicz
Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Paliatywnej
im. Jana Pawła II w Suwałkach