



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI
ZDROWOTNEJ W LEŻAJSKU**



ISO 9001:2025

Znak sprawy: DZP.261.1.4.2026

Leżajsk, 24 lutego 2026 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego obejmującego „Dostawę rękawic diagnostycznych” ogłoszonego w trybie podstawowym.

Pytanie 1

Część nr 1, poz. 1

Proszę o zgodę na zaoferowanie rękawic:

- tylko chlorowanych od wewnątrz, bez polimeryzowania z zewnątrz,
 - o powierzchni zewnętrznej z teksturą tylko na końcach palców, pozostała powierzchnia rękawicy gładka,
 - długość min. 240 mm,
 - siła zrywu min. 6N,
- oraz odstąpienia od:
- bez zawartości dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem z jednostki niezależnej,
 - pakowane mechanicznie, warstwami, w sposób uporządkowany,
- pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstąpienie od wymagań określonych w dokumentacji postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 2

Część nr 1, poz. 2

Proszę o zgodę na zaoferowanie rękawic:

- polimeryzowane od wewnątrz w miejsce chlorowane od wewnątrz,
 - powierzchnia rękawicy teksturowana bez dodatkowej tekstury na końcach palców,
 - długość min. 240 mm,
- oraz odstąpienia od: bez zawartości dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem z jednostki niezależnej, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstąpienie od wymagań określonych w dokumentacji postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 3

Część nr 1, poz. 1

Czy zamawiający dopuści Rękawice nitrylowe niejałowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm, siła zrywania przed starzeniem Mediana min. 7,0N, AQL ≤ 1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palec- 0,09mm – 0,12mm, dłoń- 0,07mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Przebadane na min.13 cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL do wyboru przez zamawiającego?

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W LEŻAJSKU

adres: 37-300 Leżajsk, ul. Leśna 22

e-mail: sekretariat@spzoz-lezajsk.pl, strona www: www.spzoz-lezajsk.pl

telefony: centrala: 17 2404900, faks: 17 2404753, sekretariat: 17 2404700,

konto bankowe: Bank Gospodarstwa Krajowego, 15 1130 1105 0005 2010 3720 0007

NIP: 816-14-52-585, REGON: 000306650, KRS: 0000009781

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstępnie od wymagań określonych w dokumentacji postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 4**Część nr 1, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne, lateksowe, bez pudrowe, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I oraz ŚOI KATIII Typ B, chlorowane od wewnątrz, gładkie z teksturą na czubkach palców. Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4, EN 16523-1, EN 374-4, EN 374-5 Virus AQL $\leq 1,5$, Siła zrywania w całym okresie przechowywania 6N, poziom protein $\leq 35\mu\text{g/g}$ Grubość pojedynczej ścianki palce- min. 0,10mm max.0,12 mm

dłoń- min 0,09mm max.0,11 mm

Przebadane na substancje chemiczne wg normy EN 16523 -1:2015 z grupy zasady, aldehydy oraz min. 4 kwasy- min 1 poziom odporności. Dopuszczone do kontaktu z żywnością, pakowane po 100 szt, Rozmiar: XS, S, M, L, XL do wyboru przez zamawiającego?

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstępnie od wymagań określonych w dokumentacji postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 5**Część nr 1, poz. 1**

Dotyczy część 1 pozycja 1 Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Rękawice diagnostyczne/ochronne nitylowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, fioletowo-niebieskie, powierzchnia teksturowana na koniuszkach palców, mankiet rolowany. • AQL 1,0. • Średnia grubość ścianki: na palcu 0,10mm($\pm 0,03$), na dłoni 0,08mm ($\pm 0,03$), na mankiecie 0,07 mm ($\pm 0,03$), długość 240-252 mm w zależności od rozmiaru. • Siła przy zerwaniu przed testem obciążeniowym (zgodnie z normą EN455-2)- 7,0 N. • Siła przy zerwaniu po teście wytrzymałościowym (zgodnie z normą EN455-2)-7,5 N. • Kolorystyczne kodowanie rozmiarów XS-XL. • Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. • Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4. • Zgodne EN ISO 374-1 -Odporne na przenikanie 3 substancji chemicznych • Zgodne EN ISO 374-4 - Odporność na degradację • Ochrona przed ryzykiem mikroorganizmów zgodnie z normą EN ISO 374-5 (Bakterie i grzyby (Metoda badania EN ISO 374-2, Wirusy (Metoda testowa ISO 16604). • PPE typu B • Odporność chemiczna wg.badania EN 16523-1(min. 28 substancji chemicznych w tym na 70% izopropanol na poziomie 6 i Etanol 85% - min. poziomie 1 .) i na min.14 leków chemioterapeutycznych(w tym Carmustine min. 24 min. oraz BCNU, Chlorhexidine Digluconate, 4% - 480 min.) zgodnie z normą ASTM D 6978. • Zgodne ISO 16604 - ochrona przed kontaktem z krwią i płynami ustrojowymi • Produkcja zgodnie z normą EN ISO 13485. Pozbawione dodatków chemicznych: ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT. Ze względów ekologicznych i ekonomicznych pakowane po : 200 rękawiczek w pudełku, (XL – 180 rękawiczek w pudełku).

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstępnie od wymagań określonych w dokumentacji postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 6**Część nr 1, poz. 2**

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Rękawice diagnostyczne/ochronne lateksowe bezpudrowe, białe, teksturowane na całej powierzchni, mankiet rolowany. • AQL $\leq 1,5$ • Średnia grubość ścianki: na palcu 0,13mm, na dłoni 0,11mm, na mankiecie 0,09 mm, długość 240-252mm w zależności od rozmiaru, • Siła przy zerwaniu przed testem obciążeniowym (zgodnie z normą EN455-2)-7,5 N, • Siła przy zerwaniu po teście wytrzymałościowym (zgodnie z normą EN455-2)-6,8 N . • Kolorystyczne kodowanie rozmiarów XS-XL. • Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. • Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4. • Zgodne z EN ISO 374-2 • Zgodne z EN ISO 374-1Odporne na przenikanie: substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 • EN ISO 374-4:2019 – Odporność na degradację, • Ochrona przed ryzykiem mikroorganizmów zgodnie z normą EN ISO 374-5(Bakterie i grzyby (Metoda badania EN ISO 374-2, Wirusy (Metoda testowa ISO 16604:2004), • PPE typu C • Odporność chemiczna wg.badania EN 16523-1(min. 15 substancji chemicznych w tym na Formaldehyd 37% na poziomie 1) • Pozbawione dodatków chemicznych: BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT. • Zgodnie z normą EN ISO 13485. • Opakowanie 100 rękawiczek w pudełku, (XL – 90 rękawiczek w pudełku).

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstąpienie od wymagań określonych w dokumentacji postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 7**Dot. wzoru umowy – załącznik nr 4**

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 brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 8**Część nr 2, poz. 1, 2, 4**

Prosimy o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w wielkości opakowania, czy Zamawiający nie miał na myśli op=50par, a nie op=50szt? Rękawice chirurgiczne są pakowane parami.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający wyjaśnia, że wskazana wielkość opakowania dotyczy 50 par rękawic. W zapisie „op=50 szt.” doszło do omyłki pisarskiej. Prawidłowy zapis powinien brzmieć: op=50 par. W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy część nr 2 – załącznik nr 6.

Pytanie 9**Część nr 2, poz. 3**

Prosimy o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w wielkości opakowania, czy Zamawiający nie miał na myśli op=40par, a nie op=40szt? Rękawice chirurgiczne są pakowane parami.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający wyjaśnia, że wskazana wielkość opakowania dotyczy 40 par rękawic. W zapisie „op=40 szt.” doszło do omyłki pisarskiej. Prawidłowy zapis powinien brzmieć: op=40 par. W załączeniu zmodyfikowany formularz cenowy część nr 2 – załącznik nr 6.

Pytanie 10**Część nr 2, poz. 5**

Prosimy o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w wielkości opakowania, czy Zamawiający nie miał na myśli op=50par? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych op=50par z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający informuje, że nie doszło do omyłki pisarskiej w zakresie wskazanej wielkości opakowania. Jednocześnie Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 50 par, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia wymaganych ilości, tak aby łączna ilość była zgodna z zapotrzebowaniem określonym w SWZ.

Pytanie 11**Część nr 1, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne nitylowe:

1) wykonane z miękkiego, elastycznego nitrilu, bezpydrowe, chlorowane od wewnątrz, niepolimeryzowane - zastosowanie miękkiego, elastycznego nitrilu oraz chlorowania wewnętrznego zapewnia bardzo dobre dopasowanie do dłoni i wysoki komfort pracy, bez efektu nadmiernej śliskości charakterystycznej dla rękawic obustronnie polimeryzowanych

3) gładka na całej rękawicy z teksturą na końcach palców – Teksturowanie wyłącznie na końcówkach palców zwiększa kontrolę chwytu podczas wykonywania procedur medycznych, natomiast gładka powierzchnia pozostałej części rękawicy zapewnia komfort użytkowania i doskonałe wyczucie narzędzi.

4) długość min. 240 mm,

6) siła zrywu min 7 N przed starzeniem i min 6.5N po starzeniu zgodnie z EN 455-2:2024 (wynik potwierdzony karta techniczną producenta lub aktualnym badaniem z niezależnego laboratorium akredytowanego)

Wszystkie pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstąpienie od wymagań określonych w dokumentacji

postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 12

Część nr 1, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

3) gładka na całej rękawicy z teksturą na końcach palców – Teksturowanie wyłącznie na końcówkach palców zwiększa kontrolę chwytu podczas wykonywania procedur medycznych, natomiast gładka powierzchnia pozostałej części rękawicy zapewnia komfort użytkowania i doskonałe wyczucie narzędzi.

4) długość min. 240 mm,

5) AQL – 1.5

Wszystkie pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia i nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych parametrach oraz na odstępianie od wymagań określonych w dokumentacji postępowania. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuści każdą ofertę spełniającą wymagania określone w SWZ.

Pytanie 13

Dot. wzoru umowy – załącznik nr 4

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 brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 14

Dot. wzoru umowy – załącznik nr 4

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

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji zapisu § 11 ust. 2 wzoru umowy w ten sposób, że maksymalny poziom zmniejszenia zamówienia wynosi 30% wartości określonej w załączniku nr ... do umowy. Tym samym minimalny poziom realizacji umowy wynosi 70% jej wartości.

Pytanie 15

Dot. wzoru umowy – załącznik nr 4

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

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający informuje, że w odpowiedzi na pytanie 14 dokonał modyfikacji § 11 ust. 2 wzoru umowy, zgodnie z którą zastrzega sobie możliwość zmniejszenia zamówienia w stosunku do wartości przedmiotu umowy nie więcej jednak niż 30% wartości określonej w załączniku nr ... do umowy.

Powyższe oznacza, że minimalny poziom realizacji umowy wynosi 70% jej wartości.

Pytanie 16

Część nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstępianie od wymogu złożenia aktualnego raportu testowego wykonanego przez producenta potwierdzającego wytrzymałość mechaniczną i grubość ścianki. Złożenie karty technicznej producenta lub karty katalogowej producenta jest w pełni wystarczające.

Karta techniczna stanowi oficjalny dokument producenta, zawierający deklarowane i potwierdzone parametry wyrobu, funkcjonujący powszechnie w obrocie gospodarczym jako podstawowe źródło informacji o produkcie.

Żądanie dodatkowego raportu stanowi wymóg nadmiarowy i nieproporcjonalny, mogący prowadzić do nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji, przy braku realnej potrzeby dodatkowego potwierdzenia parametru.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie karty technicznej producenta jako dokumentu wystarczającego do potwierdzenia wytrzymałości mechanicznej i grubości ścianki.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 17

Część nr 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu złożenia aktualnego raportu testowego wykonanego przez producenta potwierdzającego wytrzymałość mechaniczną i grubość ścianki. Złożenie karty technicznej producenta lub karty katalogowej producenta jest w pełni wystarczające.

Karta techniczna stanowi oficjalny dokument producenta, zawierający deklarowane i potwierdzone parametry wyrobu, funkcjonujący powszechnie w obrocie gospodarczym jako podstawowe źródło informacji o produkcie.

Żądanie dodatkowego raportu stanowi wymóg nadmiarowy i nieproporcjonalny, mogący prowadzić do nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji, przy braku realnej potrzeby dodatkowego potwierdzenia parametru.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie karty technicznej producenta jako dokumentu wystarczającego do potwierdzenia wytrzymałości mechanicznej i grubości ścianki.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 18

Część nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie raportu z badań jednostki niezależnej na potwierdzenie przebadania rękawic na substancje chemiczne.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 19

Część nr 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie raportu z badań jednostki niezależnej na potwierdzenie przebadania rękawic na substancje chemiczne.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 20

Część nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach: palec: 0,10 +/- 0,02 mm; dłoń: 0,07 +/- 0,02 mm; mankiet: 0,07 +/- 0,02 mm, teksturowanych na końcach palców.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 21

Część nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych, gdzie informacja o użytych akceleratorach w procesie produkcji zamieszczona jest na opakowaniu, w miejsce wymogu "pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem z jednostki niezależnej".

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 22

Część nr 1, poz. 1, 2

Zamawiający wymaga rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I, a tym samym spełniających normę EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4.

Zgodnie z normą EN 455-2 mediana długości dla rękawic diagnostycznych wynosi ≥ 240 mm.

W związku z powyższym wymóg rękawic o długości min. 245 mm stanowi wymóg ponadnormatywny. Wprowadzenie wymogu długości większej niż określona w normie EN 455-2 nie wpływa istotnie na poziom bezpieczeństwa podczas typowych procedur medycznych, natomiast ogranicza dostępność wyrobów zgodnych z normą i powszechnie stosowanych w praktyce klinicznej.

Długość rękawic diagnostycznych wynosząca co najmniej 240 mm jest wystarczająca do wykonywania procedur medycznych, ponieważ została określona w normie EN 455-2 jako minimalny parametr zapewniający właściwą ochronę użytkownika oraz pacjenta. Norma ta została opracowana w oparciu o ocenę ryzyka, praktykę kliniczną oraz badania użytkowe i jako norma zharmonizowana stanowi punkt odniesienia dla bezpieczeństwa i funkcjonalności rękawic medycznych. Rękawice spełniające wymaganie długości ≥ 240 mm zapewniają odpowiednie zakrycie dłoni i nadgarstka, co jest wystarczające do standardowych procedur diagnostycznych i zabiegowych, dla których przeznaczone są rękawice tego typu. Spełnienie tego parametru potwierdza, że wyrób gwarantuje wymagany poziom ochrony barierowej przed czynnikami biologicznymi i chemicznymi, bez konieczności stosowania dodatkowych, ponadnormatywnych wymagań.

Na podstawie powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o długości mediana min. 240 mm zgodnie z normą EN 455-2

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający dopuszcza rękawice diagnostyczne nitrilowe o długości mediany min. 240 mm zgodnie z normą EN 455-2.

Pytanie 23

Część nr 1, poz. 1

Zamawiający wymaga rękawic diagnostycznych nitrilowych o sile zrywania 7,5 N, co stanowi wymóg ponadnormatywny. Wymagane przez Zamawiającego spełnienie normy EN 455-2 określa minimalną siłę zrywania jako 6N. Poziom ten jest uznany za wystarczający do bezpiecznego stosowania rękawic diagnostycznych podczas procedur medycznych - zapewnia odpowiednią integralność mechaniczną i ochronę barierową w trakcie typowych czynności diagnostycznych i procedur medycznych.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych o sile zrywania min. 6 N zgodnie z normą EN 455-2.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający dopuszcza rękawice diagnostyczne nitrilowe o sile zrywania min. 6 N zgodnie z normą EN 455-2.

Pytanie 24

Część nr 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach: na palcach 0,12 +/- 0,02 mm, grubość na dłoni 0,10 +/- 0,02 mm.

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 25

Część nr 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych, gdzie informacja o użytych akceleratorach w procesie produkcji zamieszczona jest na opakowaniu, w miejsce wymogu "pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem z jednostki niezależnej".

Odpowiedź brzmi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji warunków zamówienia.

Zamawiający dokonuje modyfikacji treści specyfikacji warunków zamówienia w następującym zakresie:

1. Rozdział XIII ust. 1 otrzymuje brzmienie: „Wykonawca jest związany ofertą od terminu składania ofert do dnia 1 kwietnia 2026 r.”

Stosownie do dyspozycji treści art. 271 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r.- Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn. zm.) Zamawiający przedłuża termin składania ofert do 3 marca 2026 r. do godz. 09:00. Otwarcie ofert nastąpi 3 marca 2026 r. o godz. 09:15.