

Szczecin, 12.05.2017 r.

**Znak sprawy ZP/220/19/17**

w sprawie: dostawy jednorazowego sprzętu medycznego.

**Wyjaśnienia nr 1**

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.), zwanej dalej „PZP”, Zamawiający udziela następującego wyjaśnienia:

**Wykonawca I:**

**Pytanie 1: Zadanie 10 poz. 1:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnej podkładki do defibrylacji składającej się z żelu przewodzącego (strona wewnętrzna) podpartego porowatą tkaniną (strona zewnętrzna).

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 2: Projekt umowy - §10 pkt. 1c:** Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 10 ust.1 c projektu umowy zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza zmiany.

**Wykonawca II:**

**Pytanie 3: Zadanie nr 3:** Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści aplikator do pobierania płynów z butelek wyposażony w filtr bakteryjny 0,45µm oraz dodatkowo w filtr cząsteczkowy 5µm, umożliwiający pobieranie płynów zarówno z kabipaków, ekoflaków oraz worków, sterylny, posiadający zatyczkę zamykającą w kolorze niebieskim. Aplikatory są kompatybilne do funkcjonujących w szpitalu butelek. Aplikator z filtrem antybakteryjnym 0,45µm i filtrem cząsteczkowym 5µm bez zastawki posiada osłonkę portu do pobrań o takiej konstrukcji, aby całkowicie zabezpieczyć cały port przed przypadkową kontaminacją poprzez brak jakiegokolwiek bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym. Pakowany pojedynczo, sterylny, opakowanie folia papier. Opakowanie pośrednie – 50szt, opakowanie zbiorcze – karton 600szt?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Wykonawca III:**

**Pytanie 4: zadanie nr 1 poz. 1,2,4,6-13:** jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

**Odpowiedź:** wymagania zamawiającego zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5: zadanie nr 1 poz. 4,7,8,9:** czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I?

**Odpowiedź:** wymagania zamawiającego zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 6: zadanie nr 1 poz. 4:** czy Zamawiający dopuszcza patyczek do pobierania wymazów, sterylny, drewniany lub plastikowy zakończony główką z waty. Długość 150-155 mm. W opakowaniu jednostkowym maksymalnie 1000 sztuk?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 7: zadanie nr 1 poz. 7:** czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wymazówka w opakowaniach 100szt?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 8: zadanie nr 1 poz. 8:** czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wymazówka w opakowaniach 100szt, wacikiem wiskozowym i pozostałe cechy zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 9: zadanie nr 1 poz. 9:** czy Zamawiający dopuszcza Pakiet do wymazów z podłożem AMIES w opakowaniu zbiorczym 50 sztuk?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 10:** czy Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą dokument z badaniami potwierdzającego przeżywalność dla min. 10 klinicznie spotykanych mikroorganizmów do 72 godz. od pobrania? Dokument ten potwierdzi wysoką jakość oferowanego podłoża.

**Odpowiedź:** zamawiający nie wymaga przedłożenia opisanego powyżej dokumentu.

**Wykonawca IV:**

**Pytanie 11: dotyczy Zadania nr 3:** czy Zamawiający miał na myśli przyrząd do aspiracji płynów z filtrem odpowietrzającym (bakteryjnym) 3µm, spełniając pozostałe wymagania? Przyrząd opisany przez Zamawiającego o takich parametrach nie istnieje.

**Odpowiedź:** wyrób opisany w pytaniu zamawiający dopuszcza – nie wymaga.

**Pytanie 12: dotyczy § 10 ustęp 1 punkt c umowy:** czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku

zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:** zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

#### **Wykonawca V:**

##### **Zadanie nr 6, poz. 1:**

**Pytanie 13:** Prosimy o dopuszczenie czujników kalibrowanych analogowo, o dokładności sygnału  $\pm 1\%$  w zakresie 90%-100% SpO<sub>2</sub> i  $\pm 2\%$  w zakresie 70%-89% SpO<sub>2</sub> oraz o odstąpienie od wymogu zapisywania i przekazywania historii zdarzeń. Wymóg kalibracji cyfrowej oznacza, iż Zamawiający oczekuje czujników oryginalnych, które oferowane są tylko przez jednego producenta, co praktycznie wyklucza pozostałych producentów. W zamian proponujemy czujniki kalibrowane analogowo, identyfikowane prawidłowo przez monitory pracujące w technologii Nellcor Oximax (oświadczenie producenta zostanie dołączone do oferty), które są aktualnie wykorzystywane w różnych szpitalach.

**Odpowiedź:** zamawiający wymaga wyrobu zgodnego z wymaganiami SIWZ.

**Pytanie 14:** Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika lub prosimy o dopuszczenie krążków biologicznie czystych, przezroczystych, pakowanych w opakowania zbiorcze (nie razem z czujnikiem).

**Odpowiedź:** zamawiający wymaga wyrobu zgodnego z wymaganiami SIWZ.

#### **Wykonawca VI:**

**Pytanie 15: Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 2:** prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników bakteriologicznych 18 ml z wciskaną pokrywką z łopatką (do analizy kału)?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

##### **Pytanie 16: Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki bakteriologiczne z łopatką, pakowane w opakowaniu zbiorczym po 250 sztuk?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 17: Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 5:** czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz sterylne? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 18: Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 5:** czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz o pojemności 100-120ml, korpus i nakrętki pakowane osobno w worki po 600 sztuk?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza – wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 19: Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 13:** czy Zamawiający dopuści zatyczkę do cewnika, pakowane w opakowaniu zbiorczym po 200 sztuk?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

#### **Wykonawca VII:**

##### **Zadanie 1**

**Pytanie 20: Pozycja 2:** czy Zamawiający dopuści pojemniki zakręcane z łopatką o pojemności 25ml w opakowaniach a'100szt.?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 21: Pozycja 4:** czy Zamawiający dopuści patyczki do pobierania wymazów w opakowaniach a'100szt.?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 22: Pozycja 8:** czy Zamawiający dopuści patyczki do pobierania wymazów z wacikiem ze sztucznego jedwabiu?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 23: Pozycja 10:** czy Zamawiający dopuści szpatułki w rozmiarze 150x17x1,6mm?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 24: Pozycja 13:** czy Zamawiający dopuści zatyczki do cewników w opakowaniach zbiorczych kartonowych a'200szt.?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### **Zadanie 3**

**Pytanie 25: Pozycja 1:** czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z filtrem bakteryjnym 1,2µm i cząsteczkowym 5µm?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

### **Zadanie 5**

**Pytanie 26: Pozycja 1:** czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny tylko z optycznym indykatozem pozycji otwarty zamknięty?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 27: Pozycja 3:** czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

### **Zadanie 8**

**Pytanie 28: Pozycja 1:** czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagające spłukiwania oraz namaczania, rozmiar 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60sek. w 750W). Powodujące redukcję otarć skóry o min. 80% oraz zmniejszenie ZUM o min. 85% (potwierdzone testami dołączonymi do oferty). Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbat 20, disodium EDTA. Bezzapachowe, pakowane w opakowania a'10 sztuk. Na opakowaniu typu "Flow wrap" nadrukowana ilość, rozmiar ściereczek oraz pole do opisu daty otwarcia opakowania. Wyrób należy zużyć do 3 m-cy po otwarciu opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny.

Pozycja 1: czy Zamawiający odstąpi od zapisu „opakowanie zawierające mini kartę obserwacji zmian skórnych”?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza oraz nie wyraża zgody na odstąpienie od zapisu podanego powyżej.

### **Wykonawca VIII:**

**Pytanie 29:** czy zamawiający w zadaniu 10 poz. 1 dopuści sterylne, jednorazowego użytku, podkładki do defibrylacji umożliwiające prowadzenie defibrylacji bez bezpośredniego kontaktu łyżek defibrylatora ze skórą. Podkładki do defibrylacji służące, jako ośrodek przewodzący pomiędzy skórą pacjenta a łyżką defibrylatora podczas defibrylacji i/lub kardiowersji. Zapobiegające oparzeniu pacjenta, gotowe do użycia. Strona zewnętrzna porowata włóknina, strona wewnętrzna żel przewodzący. Pakowana po 2 sztuki (para). Elektrody współpracujące z defibrylatorami Lifepack20, Hellige, Cardioseru.

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### **Wykonawca IX:**

**Pytanie 30: Zadanie nr 1 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 0,33 mm x 12 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 31: Zadanie nr 1 poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odpowiedź:** zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

**Pytanie 32: Zadanie nr 3 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora służącego do wielokrotnego pobierania i dostrzykiwania płynów z filtrem bakteryjnym 0,3 um i filtrem cząsteczkowym 5 um. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** zamawiający wymaga wyrobu spełniającego wymaganie opisane w SIWZ

**Pytanie 33: Zadanie nr 5 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kranika z optycznym identyfikatorem pozycji zam./otw. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 34: Zadanie nr 5 poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odpowiedź:** zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

#### **Wykonawca X:**

**Pytanie 35: dotyczy zadania nr 6:** Czy Zamawiający, mając na uwadze art. 29 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej do technologii Nellcor OxiMax (kompatybilny ze wszystkimi urządzeniami firmy Nellcor) - jednorazowy, sterylny, bez zawartości lateksu oraz ftalanów, samoprzylepny, dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 40 kg – w kształcie litery „L”, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, w zestawie w jednym integralnym opakowaniu 6 szt. sterylnych, przeźroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika, prawidłowo identyfikowany przez puls oksymetry pracujące w technologii OxiMax - do oferty dołączone oświadczenie producenta czujników o ich kompatybilności z technologią Nellcor Oximax.

W przypadku negatywnej odpowiedzi pragniemy zauważyć, że wymagania, jakie postawił Zamawiający, stoją w sprzeczności z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego. Ustawa wyraźnie mówi: „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.” (art. 29.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych) oraz „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców” (art. 7.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych). Zamawiający w sposób znaczny, przy obecnej konstrukcji SIWZ, ograniczył możliwość złożenia ofert innym wykonawcom, gdyż obecny opis przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 6 wyraźnie wskazuje i faworyzuje tylko i wyłącznie jednego wykonawcę – firmę Medtronic.

**Odpowiedź:** zamawiający wymaga wyrobu zgodnego z wymaganiami SIWZ.

#### **Wykonawca XI:**

**Pytanie 36: Zadanie nr 3, pozycja 1:** czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji płynów z filtrem bakteryjnym 0,2nm i filtrem cząsteczkowym 5nm, spełniający pozostałe parametry?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 37: Zadanie nr 10, pozycja 1:** czy Zamawiający dopuści podkładkę do defibrylacji, niesterylną, czystą mikrobiologicznie, wykonana od strony zewnętrznej z elastycznego białego podłoża piankowego PE, obszar przewodzący - folia cynowa z przewodzącym hydrożelem z biokompatybilnym akrylowym klejem na obwodzie, pozostałe parametry zgodnie z przedstawionym przez Zamawiającego opisem przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

## **Wykonawca XII:**

### **ZADANIE 1:**

#### **Poz.1**

**Pytanie 38:** zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł do pena kompatybilnych z penami wszystkich producentów insuliny w rozmiarach 30G długości 5 mm oraz 31 G długości 8 mm. Daje to możliwość zamawiającemu bezpieczny dobór igły w zależności od pacjenta.

Pragniemy nadmienić, aby zapewnić odpowiednie działanie insuliny, należy ją podać do warstwy podskórnej tkanki tłuszczowej. Zdarza się jednak, że w skutek niewłaściwej techniki iniekcji lub źle dobranej długości igły, insulina zostaje wstrzyknięta do tkanki mięśniowej powodując gwałtowne, niepożądane zmiany w poziomie glukozy we krwi, zwiększając przez to ryzyko wystąpienia hipoglikemii.

Warto podkreślić, że o ile grubość skóry wynosi średnio 2 mm i jest względnie stała, o tyle grubość podskórnej warstwy tłuszczu cechuje znaczna zmienność. Tym samym igła wystarczająco krótka, aby wprowadzić insulinę do podskórnej warstwy tłuszczu w jednej strefie wstrzykiwania, może się okazać za długa w sąsiedniej strefie, powodując ryzyko wstrzyknięcia domięśniowego. Bezpieczeństwo i skuteczność igieł krótkich zostały dowiedzione w badaniach naukowych. Wyniki tych badań potwierdzają, że igły krótkie zapewniają skuteczne podanie insuliny do tkanki podskórnej w każdym z miejsc iniekcji pod kątem 90°, bez konieczności unoszenia fałdu skórniego.

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 39:** prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby igły do pena były kompatybilne z wszystkimi wstrzykiwaczami dostępnymi na rynku oraz informacja o kompatybilności igieł z konkretnymi wstrzykiwaczami wymieniona była na opakowaniu zbiorczym 100 szt?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 40:** prosimy o sprecyzowanie czy igły do pena mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

#### **Poz. 2**

**Pytanie 41:** czy Zamawiający dopuści pojemnik bakteriologiczny w opakowaniu zbiorczym maksymalnie 100 szt. spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zamawiający **zastrzega**, iż nie zawsze będzie zamawiał pełne opakowanie zbiorcze.

#### **Poz. 3, 10**

**Pytanie 42:** czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

#### **Poz.4**

**Pytanie 43:** czy Zamawiający dopuści drewniany patyczek do pobierania wymazów zakończony główką z waty o długości min. 150 mm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

#### **Poz. 5**

**Pytanie 44:** czy Zamawiający odstąpi od wymogu indywidualnego opakowania pojedynczego pojemnika (korpus + nakrętka) i dopuści pojemniki na mocz niesterylne w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk pojemniczków zakręconych spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza pojemniki na mocz niesterylne, w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk pojemniczków **zakręconych** (wymóg „zakręcone” jest bezwzględny), spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Poz. 6**

**Pytanie 45:** czy Zamawiający dopuści pojemniki sterylne pakowane indywidualnie w opakowanie foliowe, w zbiorczym opakowaniu maksymalnie 110 szt. spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Poz. 11**

**Pytanie 46:** czy Zamawiający wymaga wzierników ginekologicznych w opakowaniu folia-papier, które zapewnia większą szczelność i sterylność produktu?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Wykonawca XIII:**

**Pytanie 47: Zadanie 3:** Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania sterylnego, jednorazowego, niewielkiego i łatwego w użyciu aplikatora służącego do wielokrotnego pobierania i dostrzykiwania płynów z filtrem cząsteczkowym 5 µm, który służy do retencji cząsteczek tj. szkło czy guma oraz odporny na ciśnienie filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2µm zapewniającego sterylną wentylację i eliminuje toksyczne aerozole podczas przygotowywania leków, obudowa wykonana z wysokiej jakości materiału gwarantująca brak strat aktywnych substancji podczas przygotowywania leków, zakończony kolcem ułatwiającym wkłucie w butelkę, zapewniający swobodny przepływ przez filtr, do użycia z różnorodnymi opakowaniami, łatwy w obsłudze, przyrząd zamykany zatyczką – koreczkiem luer lock, każdy przyrząd pakowany indywidualnie w opakowanie folia-papier, opakowanie pośrednie 50szt (kartonik opisany: nr katalogowy, liczba sztuk, nr serii, data ważności), opakowanie zbiorcze 60 opakowań po 50szt (łącznie 3000szt) opisane: nr katalogowy, liczba sztuk, data ważności, nr serii, data ważności.

**Odpowiedź:** zamawiający nie dopuszcza.

**Zadanie 5****Poz. 1**

**Pytanie 48:** Prosimy o sprecyzowanie czy kranik trójdrożny, tak jak obecnie stosowany, ma mieć obudowę wykonaną z poliwęglanu?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 49:** Prosimy o sprecyzowanie czy kranik trójdrożny, tak jak obecnie stosowany, ma posiadać trójramienne białe pokrętko gwarantujące precyzyjną obsługę?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 50:** Prosimy o sprecyzowanie czy kranik trójdrożny ma się cechować objętością wypełnienia 0,22ml czy 0,23ml?

**Odpowiedź:** zamawiający wymaga wyrobu o parametrach zgodnych z SIWZ.

**Poz. 2**

**Pytanie 51:** Czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

**Odpowiedź:** zamawiający wymaga wyrobu o parametrach zgodnych z SIWZ.

**Pytanie 52:** Czy kraniki mają być sterylizowane promieniami Beta? Z uwagi na potencjalne działanie rakotwórcze oraz bezpieczeństwo personelu i pacjentów większość producentów odchodzi obecnie od sterylizacji tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź:** zamawiający wymaga wyrobu o parametrach zgodnych z SIWZ.

**Zadanie 8**

**Pytanie 53:** czy skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych ma być potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawcy powinni uwzględnić powyższe zmiany podczas przygotowywania i składania ofert.

.....  
DYREKTOR SPSK-2