

**ODPOWIEDŹ  
na zapytania w sprawie SIWZ**

*Szanowni Państwo,*

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2011-01-27 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) w trybie **przetarg nieograniczony na Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku.**

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

**Dotyczy pakietu II, poz. 8:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,1 dł. 50 mm lub 0,9 x 40 mm,

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igły 1.1 dł. 50mm.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej z otworem centralnym, ostrze ścięte pod kątem 45°

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej o pojemności 3 ml.

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 12-15**

Czy strzykawki mają posiadać logo producenta oraz typ strzykawki umieszczony na cylindrze strzykawki, co ułatwia identyfikację strzykawki bez opakowania jednostkowego?

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie zaznacza, że nie jest to wymóg.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 14**

Czy silikonowy samouszczelniający się port ma być umieszczony między dwoma membranami?

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*W pakiecie nr II w pozycji 14 Zamawiający umieścił „strzykawki jałowe 1x użytku 3-częściowe 10 ml”. Pytanie prawdopodobnie dotyczy pakietu nr I.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 18-19**

Czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy, Pragniemy nadmienić, światowi producenci strzykawek produkują ww. produkty o tej samej pojemności z przeznaczeniem do różnego typu pomp (które podlegają różnym ustawieniom IV menu pompy).

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

TAK

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 20**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do wstrzykiwacza insuliny w rozmiarze 0,25x5mm.

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę.*

2. Czy w/w igły mają posiadać kolorystycznie kodowanie jak w przypadku igieł iniekcyjnych?

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie zaznacza, że nie jest to wymóg.*

3. Czy w/w igły mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie zaznacza, że nie jest to wymóg.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 23**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozm. 25Gx90mm.

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*TAK, Zamawiający wyraża zgodę.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 24**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły z prowadnicą w rozmiarze 25Gx120mm.

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*TAK, Zamawiający wyraża zgodę.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 26-28**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 30-33**

Czy kaniule mają posiadać minimum 5 pasków radiocieniujących?

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie zaznacza, że nie jest to wymóg.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 35-38**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi i przetaczania płynów infuzyjnych wykonanych z PCV pozbawionego w całości ftalanów? Dodatkowo pragniemy nadmienić, iż to nie PCV a ftalany zawarte w PCV są substancjami groźnymi dla człowieka - zaburzą rozwój komórek, wywołują zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz są podejrzewane o działanie rakotwórcze.

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 39-41**

Czy kranik ma posiadać niezależnie obracającą się nakrętkę Luer Lock, trójramienne białe pokrętło obracającą się co 45 stopni w zakresie 360 stopni, przezroczystą obudowę umożliwiającą pełną wizualizację przepływu oraz ułatwiającą użytkowanie ww. produktu?

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie zaznacza, że nie jest to wymóg.*

**Dotyczy pakietu nr II, poz. 40,41**

Czy przedłużacz w kaniulach ma być wykonany z PCV nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP?

**Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:**

*Zgodnie z SIWZ*

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.bip.ocr.pl](http://www.bip.ocr.pl)

Zamawiający