

**ODPOWIEDŹ**  
**na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2020-05-27 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 (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie - **Przetarg nieograniczony na dostawę materiałów opatrunkowych, płynów do odżywiania pozajelitowego oraz produktów leczniczych dla potrzeb Apteki Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu.**

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 pozycja 1 pod pojęciem „Utlenowana oxydowana lub regenerowana resorbowalna celuloza o działaniu hemostatycznym do tamowania silnych krwawień.całkowity czas absorpcji od ok..5 do ok..14dni.Bakteriobójcza wobec MRSA „MRSE VRE” rozumie i będzie wymagał gazę hemostatyczną z oksydowanej regenerowanej celulozy w formie gęsto tkanej struktury, zawartość grupy karboksylowej 18–21%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania, rozmiar 7,5cm x 10cm, opakowanie a’12 sztuk?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 pozycja 2 pod pojęciem „Utlenowana oxydowana lub regenerowana resorbowalna celuloza o działaniu hemostatycznym do tamowania silnych krwawień.całkowity czas absorpcji od ok..5 do ok..14dni.Bakteriobójcza wobec MRSA „MRSE VRE” rozumie i będzie wymagał gazę hemostatyczną z oksydowanej regenerowanej celulozy w formie luźno dzianej siatki, zawartość grupy karboksylowej 18–21%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania, rozmiar 10cm x 20cm, opakowanie a’12 sztuk?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 pozycja 3 pod pojęciem „Utlenowana oxydowana lub regenerowana resorbowalna celuloza o działaniu hemostatycznym do tamowania o dużym natężeniu krwawień. Całkowity czas absorpcji od ok..5 do ok..14dni.Wymagana budowa

warstwowa” rozumie i będzie wymagał gazę hemostatyczną z oksydowanej regenerowanej celulozy w formie nieutkanej,

mikrowłóknienkowej struktury dokładnie przylegającej do nieregularnych powierzchni, złożonej z 7 łatwo oddzielających się warstw, zawartość grupy karboksylowej 18–21%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania, rozmiar 5,1cm x 10,2cm, opakowanie a’10 sztuk?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W imieniu Zamawiającego

