**Nr sprawy D25M/251/N/31-60rj/24**

Gdynia, dnia 05.09.2024 r.

**Wykonawcy**

**biorący udział w postępowaniu**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Sukcesywne dostawy wyrobów medycznych dla Szpitali Pomorskich Sp. z o.o. – asortyment do przygotowania i podaży preparatów wykonanych aseptycznie w Aptece Szpitalnej**

Zamawiający - Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), zwaną dalej ustawą Pzp, udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców. **Jednocześnie Zamawiający wskazuje, iż w związku z tym, iż zapytania zostały zadane po terminie wskazanym w art. 135 ust. 2 Pzp, Zamawiający nie ma obowiązku dochowania terminów przewidzianych w ustawie na udzielenie odpowiedzi na te zapytania.**

**Pytanie 74 – dotyczy** SWZ, Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 1 pozycja 1 dopuści rozwiązanie równoważne Cytoset Mix dren jednorazowy sterylny do przygotowania i podawania leku cytostatycznego dostępny w wersji podstawowej i bursztynowej (do wyboru przez Zamawiającego) wykonany z tritanu oraz posiadający badania laboratoryjne potwierdzające, że połączenia drenów zabezpieczone zaworami stanowią zamknięty system, w myśl definicji NIOSH (potwierdzone badaniem w laboratorium zewnętrznym) i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 75 – dotyczy** SWZ, Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu 1 pozycja 2 dopuści rozwiązanie równoważne Cytoset Mix z filtrem płaskim 0,2 μm dren jednorazowy sterylny do przygotowania i podawania leku cytostatycznego wykonany z tritanu oraz posiadający badania laboratoryjne potwierdzające, że połączenia drenów zabezpieczone zaworami stanowią zamknięty system, w myśl definicji NIOSH (potwierdzone badaniem w laboratorium zewnętrznym) i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 76 – dotyczy** SWZ, Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 4 pozycja 1 „Aparat do infuzji grawitacyjnej, wyposażony w dwuczęściową komorę kroplową o długości minimum 120 mm (razem z kolcem), część dolna elastyczna, górna sztywna o wysokim stopniu przezroczystości, precyzyjny zacisk rolkowy, z dodatkowym miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszenia drenu, sterylizowany promieniami gamma, długość drenu min. 180 cm, wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zapobiegający wyciekaniu płynu oraz filtr hydrofilny w komorze kroplowej zapobiegający przebiegowi infuzji na sucho i przedostaniu się powietrza do pacjenta-zatrzymujący płyn, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na produkcie, odpowietrznik z filtrem antybakteryjnym o wskaźniku BFE 99,99% z klapką” wymagać będzie dołączenia do oferty badan potwierdzających wskaźnik BFE, oraz badań potwierdzających, że filtr odpowietrzenia w aparacie tworzy zamknięty system, w myśl definicji NIOSH (potwierdzone badaniem w laboratorium zewnętrznym) i zapobiega uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.**

Z poważaniem

Małgorzata Brancewicz-Malec

Z-ca Przewodniczącej Komisji Przetargowej

Sporządziła: Anna Pośpiech