

Katowice, dn. 11.10.2017 r.

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.
Nr sprawy: ZP-17-111BN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579, z późn. zm.), udzielam następujących odpowiedzi:

Pyt. 1 Pakiet 2, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o następujących parametrach :

Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", filtr hydrofobowy, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 24G/19mm (0,4-0,7) 20ml/min, 22G/25mm (0,5-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,7-1,1) 61ml/min, 18G/45mm/32mm (0,9-1,3) 96ml/min, 17G/45mm (1,1-1,5) 133ml/min, G16/45mm (1,3-1,7) 196ml/min, G14/45mm (1,8-2,1) 270ml/min

Odp.: Zamawiający dopuszcza kaniule o proponowanych rozmiarach i przepływach oraz odstępuje od wymogu posiadania nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 2 Pakiet 2, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o następujących parametrach :

Kaniula dożylna bezpieczna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zaskoczeniem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiając żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", filtr hydrofobowy, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy: 22G/25mm (0,5-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,7-1,1) 61ml/min, 18G/45mm/32mm (0,9-1,3) 96ml/min, 17G/45mm (1,1-1,5) 133ml/min, G16/45mm (1,3-1,7) 196ml/min, G14/45mm (1,8-2,1) 270ml/min

Odp.: Zamawiający dopuszcza kaniule o proponowanych rozmiarach i przepływach oraz odstępuje od wymogu posiadania nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3 Pakiet 1, pozycja 6 i 7

Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje korekty w tym zakresie poprzez wydzielenie Pakietu 1 A z poz. 6 i 7.

Pyt. 4 Pakiet nr 2 poz. 1 i poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule z koreczkiem portu bocznego domykany standardowo, dostępne w następujących rozmiarach :

- 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 5 Pakiet nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zabezpieczenie kaniuli w pełni zabezpieczało operatora przed przypadkowym zaskoczeniem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły ?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.

Pyt. 6 Pakiet nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy lub logo producenta na kaniuli, ponieważ w momencie incydentu medycznego „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania.

Odp.: Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli.

Pyt. 7 Pakiet nr 2

Dotyczy kryterium oceny dla pakietu nr 2 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę parametrów oceny i przyzna 40 pkt kaniulom posiadającym 3 widoczne paski kontrastujące w RTG, tym bardziej że w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga właśnie 3 pasków?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zakresie kryterium ocennego (Jakość). Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 8 Pakiet nr 2 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych o podanych poniżej parametrach:

Kaniula dożylna jednorazowa, sterylna z samodomykającym się portem bocznym umieszczonym nad skrzydełkami mocującymi. Skrzydełka elastyczne ułatwiające umocowanie wkłucia. Wykonana z poliuretanu, posiadająca min. 3 paski kontrastujące widoczne w promieniach RTG. Posiadająca zastawkę lub filtr zabezpieczający zwrotnemu wypływowi krwi w trakcie zakładania kaniuli. Oznakowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Pakowana w opakowanie typu folia – papier z zawartą w nich nazwą materiału z którego jest wykonana dana kaniula. W celu identyfikacji logo (port w kształcie trójkąta charakterystyczny dla produktów firmy Polymed i kaniul dożylnych Polysaferty Adva®) umieszczony bezpośrednio na kaniuli. Czytelna data ważności na opakowaniu jednostkowym. Posiadająca następujące przepływy:

14G – min. 270 ml/min;

16G – min. 190 ml/min;

17G – min. 125 ml/min;

18G dłuższa – min. 95 ml/min;

18G krótsza – min. 95ml/min;

20G dłuższa – min. 65 ml/min;

20G krótsza – min. 65 ml/min;

22G – min. 35-40 ml/min;

24G – min. 22 ml/min.

Wszystkie oferowane rozmiary od jednego producenta.

Odp.: Zamawiający dopuszcza kaniule o proponowanych rozmiarach i przepływach oraz odstępuje od wymogu posiadania nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 9 Pakiet nr 2 poz. 1 i 2

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na kaniuli.

Zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 luty 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) „informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza, i/lub, jeżeli to stosowne, na opakowaniu handlowym. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu medycznego nie jest możliwe, informacje muszą znajdować się w ulotce dołączonej do jednego lub większej liczby wyrobów” Zgodnie z powyższym do identyfikacji kaniuli dożylnej wystarczy nazwa umieszczona na opakowaniu jednostkowym oraz/lub kartonie zbiorczym. Ponadto nazwa producenta umieszczona na samym wyrobie nie może służyć za podstawę do ewentualnej reklamacji, bądź identyfikacji w przypadku zdarzenia medycznego, ponieważ Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 luty 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) mówi „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”.

Czy zamawiający kwestionuje rozporządzenie Ministra Zdrowia wprowadzając dodatkowe zapisy ograniczające możliwość złożenia oferty konkurencyjnej? Na to wskazuje opisany przedmiot Zamówienia jednoznacznie preferujący kaniule dożylnie produkowane przez firmę Braun i nie mające swojego odpowiednika na rynku polskim.

Odp.: Zgodnie z udzieloną odpowiedzią w pytaniu 6.

ZP-17-111BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 10 Pakiet nr 2 pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych o podanych poniżej parametrach:

Kaniula dożylna jednorazowa, sterylna, bezpieczna, z samodomykającym się portem bocznym umieszczonym nad skrzydełkami mocującymi. Wykonana z poliuretanu wyposażona w automatyczny (metalowy lub z tworzywa sztucznego nie zawierającego PCV i lateksu) zatrzask zabezpieczającego przed przypadkowym zakłuciem, uruchomiany zaraz po użyciu igły. Kaniula posiada następujące cechy zwiększające bezpieczeństwo stosowania:

- łagodnie zwięzający się koniec kaniuli;
- przejrzysty uchwyt zamykany koreczkiem z hydrofobowym filtrem;
- oznaczenie przepływu na opakowaniu jednostkowym;
- min. 3 paski kontrastujące w RTG.

Rozmiar: 16G, 18G, 20G, 22G, 24G.

Kaniule w rozmiarze 18G i 20G dostępne w dwóch różnych długościach. Wymagane minimalne przepływy dla poszczególnych rozmiarów: 16G - min. 190ml/min, 18G - min. 95ml/min, 18G - min.95ml/min, 20G - min.65ml/min, 20G - min. 65ml/min, 22G - min.36 ml/min, 24G - min.22ml/min. Oznakowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Pakowana w opakowanie typu folia - papier z zawartą na nich nazwą materiału z którego jest wykonana dana kaniula. Data ważności na opakowaniu jednostkowym. Wszystkie rozmiary od jednego producenta. . W celu identyfikacji logo (port w kształcie trójkąta charakterystyczny dla produktów firmy Polymed i kaniul dożylnych Polyflex Adva®) umieszczony bezpośrednio na kaniuli..

Informujemy, iż Zamawiający ponownie ogłosił przetarg na dostawę kaniul dożylnych opisując przedmiot zamówienia identycznie jak w postępowaniu nr ZP-17-070UN, który unieważnił podając w uzasadnieniu: „W zakresie części - Pakietu nr 7 wpłynęły 2 oferty, oferowany przez Wykonawców przedmiot zamówienia nie spełnia wymogów specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Złożone oferty w zakresie przedmiotowego pakietu podlegały odrzuceniu na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.)” zatem utrzymanie i nie wyrażenie zgody na możliwość złożenia oferty z produktami równoważnymi/porównywalnymi spowoduje brak ofert spełniających wymagania zawarte w SIWZ.

Ponadto zwracamy uwagę na fakt, że kaniule dożylnie z metalowym zabezpieczeniem ostrza igły oraz nazwą producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli jak również wymóg dwóch rozmiarów długości kaniul G18 i G20 są cechami charakterystycznymi tylko dla produktów firmy Braun o nazwach handlowych Vasofix i Vasofix Safety.

Odp.: Zamawiający dopuszcza kaniule o proponowanych rozmiarach i przepływach oraz odstępuje od wymogu posiadania nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 11 Pakiet nr 2 pozycja 1, 2

Czy takie umiejscowienie portu górnego jest rozwiązaniem zgodnym z wymogiem zawartym w SIWZ.



Odp.: Tak.

Pyt. 12 Pakiet nr 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren Redona ze stalowym trokarem, długość perforacji 150mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 13 Pakiet nr 1 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści dren Redona, długość perforacji 140mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 14 Pakiet nr 1 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści dren Redona, długość perforacji 150mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

ZP-17-111BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 15 Pakiet nr 1 pozycja 6 -7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp.: Zgodnie z udzieloną odpowiedzią w pytaniu 6.

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie:

- Rozdział I pkt. 1, Rozdział II pkt. 1 - dot. zmiany SIWZ poprzez dodanie Pakietu nr 1 A - Dreny typu Ulmer;
- Rozdział IV pkt 1 - Realizacja przedmiotu zamówienia w zakresie wydzielonego Pakietu 1 A następować będzie jak dla pozostałych Pakietów;
- Załącznika nr 1 poprzez wydzielenie pozycji 6 i 7;
- dodanie Załącznika 1 A dla nowo utworzonego Pakietu nr 1 A;
- Rozdział XIII – dopisanie dla Kryteria oceny 100 % cena - Pakietu nr 1A;
- Załącznika nr 2 (parametry wymagane - opis przedmiotu zamówienia, wykreślenie zapisu dot. wymogu posiadania bezpośrednio na kaniuli nazwy producenta).

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Motek*

ZP-17-111BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 1 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 1 - Cewniki (do tlenu Foleya), niskociśnieniowy drenaż ran**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za szt.	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 5 * kol. 6]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 8 + kol. 9]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Cewniki do podawania tlenu przez nos, długość drenu min. 200 cm z okularem o uniwersalnym zakończeniu, elastyczna końcówka drenu. Noski złożone do wewnątrz			7.000 szt.					
2.	Cewnik Foleya 2-drożny ch 12, 14, 16, 18, 20, 22 z możliwością napełnienia balonu min. 5 ml - max. 15 ml. Cewnik Foleya ch 24 z możliwością napełnienia balonu min. 10 ml - max. 30 ml sterylny. Powierzchnia obustronnie silikonowana, barwne oznaczenie rozmiaru wraz z trwałym napisem umieszczonym na zaworku balonika. Opakowanie cewnika: rękaw papierowo – foliowy + dodatkowa folia, wyraźny nadruk daty ważności na opakowaniu jednostkowym			5.000 szt.					
3	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych ch 10, 12, 14, 16, 18. Atraumatyczna lekko zaokrąglona specjalna otwarta końcówka. Wyposażony w dwa boczne otwory końcowe o łagodnie wyoblonych krawędziach, długość cewnika 40 cm, 60 cm. Nasadka oznaczona barwnie w zależnościom rozmiaru. Powierzchnia zmrożona nie powodująca przyklejania do innych powierzchni. Wyraźny nadruk daty ważności na opakowaniu jednostkowym.			40.000 szt.					
4	Cewnik urologiczny trójdrożny typu Foley dł. 40 cm, ch 18, 20, 22, 24, 26, sterylny, wykonany z lateksu, pokryty silikonem z balonem o poj. 30-50 ml. Opakowanie medyczne folia - papier +			30 szt					

ZP-17-111BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

	dotatkowa folia									
5	Dren tlenowy. Wykonany z materiału, który przez odpowiedni stopień twardości i rodzaju przekroju jest odporny na załamania i skręcenia się. Rozmiar: 2.0 m – 3.0 m 4.0 m – 5.0 m 7.0 m – 8.0 m Końcówki drenu posiadające uniwersalne łączniki na „wcisk”			1.500 szt.						
RAZEM										

Wymagane próbki:

- poz. 1 (cewniki do podawania tlenu) - 3 szt;
- poz. 2 (cewnik Foleya) rozmiar: 14, 16 - po 2 szt.;
- poz. 3 (cewnik do odsysania) rozmiar: 18 – 3 szt.;
- poz. 4 (cewnik urologiczny trójdrożny) rozmiar: 18 - 1 szt.;
- poz. 5 (dren tlenowy) rozmiar 2 m- 3 m - 2 szt.

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

ZP-17-111BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 1A do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 1 A - Dreny typu Ulmer**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za szt.	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 5 * kol. 6]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 8 + kol. 9]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Dren typu Ulmer ze stalowym trokarem, sterylny, długość 500-800 mm, długość perforacji 100-120 mm, rozm. 12, 14, 16, 18.			100 szt.					
2	Dren typu Ulmer, sterylny, długość 500-800 mm, długość perforacji 100-120 mm, rozm. 12, 14, 16, 18.			2.500 szt.					
RAZEM									

Wymagane próbki:

- poz. 1 (dren typu Ulmer ze stalowym trokarem) rozmiar: 12 - 1 szt.;
- poz. 2 (dren typu Ulmer) rozmiar: 12 - 1 szt.

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

ZP-17-111BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 2 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 2 - Kaniula dożylna, kaniula bezpieczna**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość	Cena jednostkowa netto za szt.	Stawka podatku VAT [%]	Wartość netto [kol. 5 * kol. 6]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol. 8 + kol. 9]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	<p>Kaniula dożylna jednorazowa, sterylna z samodomykającym się portem bocznym umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi. Skrzydełka elastyczne ułatwiające umocowanie wkłucia. Wykonana z poliuretanu, posiadająca 3 paski kontrastujące widoczne w promieniach RTG. Posiadająca zastawkę lub filtr zabezpieczający zwrotnemu wypływowi krwi w trakcie zakładania kaniuli. Oznakowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Pakowana w opakowanie typu folia – papier z zawartą w nich nazwą materiału z którego jest wykonana dana kaniula.</p> <p>Czytelna data ważności na opakowaniu jednostkowym.</p> <p>Posiadająca następujące przepływy: 14G – min. 270 ml/min; 16G – min. 190 ml/min; 17G – min. 125 ml/min; 18G dłuższa – min. 95 ml/min; 18G krótsza – min. 100 ml/min; 20G dłuższa – min. 60 ml/min; 20G krótsza – min. 65 ml/min; 22G – min. 35-40 ml/min; 24G – min. 22 ml/min.</p> <p>Wszystkie oferowane rozmiary od jednego producenta.</p>			63.600 szt					
2.	<p>Kaniula dożylna jednorazowa, sterylna, bezpieczna, z samodomykającym się portem bocznym umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi. Wykonana z poliuretanu wyposażona w automatyczny (metalowy lub z tworzywa sztucznego <u>nie zawierającego PCV i lateksu</u>) zatrzask zabezpieczającego przed przypadkowym zakłuciem, uruchomiany zaraz po użyciu igły. Kaniula posiada następujące cechy zwiększające</p>			5.000 szt					

ZP-17-111BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

bezpieczeństwo stosowania: - łagodnie zwięzający się koniec kaniuli; - przejrzysty uchwyt zamykany koreczkiem z hydrofobowym filtrem; - oznaczenie przepływu na opakowaniu jednostkowym; - 3 paski kontrastujące w RTG. Rozmiar: 16G, 18G, 20G, 22G, 24G. Kaniule w rozmiarze 18G i 20G dostępne w dwóch różnych długościach . Wymagane minimalne przepływy dla poszczególnych rozmiarów: 16G - 190ml/min, 18G- 96ml/min, 18G-103ml/min, 20G-61ml/min, 20G- 65ml/min, 22G-36 ml/min, 24G-22ml/min. Oznakowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Pakowana w opakowanie typu folia - papier z zawartą na nich nazwą materiału z którego jest wykonana dana kaniula. Data ważności na opakowaniu jednostkowym. Wszystkie rozmiary od jednego producenta.									
RAZEM									

_____ dnia _____

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy