



Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/17/2017

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku w Grupach 1-22 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żniniu. PCZ/II-ZP/17/2017

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, Wykonawców:

1. Czy Zamawiający w **Grupie nr 16, poz. 1** wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki intubacyjnej bez mankieta w rozmiarze 2,5, pozostałe rozmiary tj. 3,0–9,0 z mankiem?
Odpowiedź: TAK.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach **Grupy nr 3 poz.1** koszuli wykonanej z włókniny poliestrowej o gramaturze 45-50g/m² w kolorze zielonym lub niebieskim lub białym?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach **Grupy nr 3 poz. 3** kompletu pościeli z poszwą o wymiarowaniu 150x200cm lub 160x200cm?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z **Grupy nr 3 poz.1-3** do osobnej grupy co zwiększy konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
5. Czy zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty **oświadczenia dotyczącego grupy kapitałowej** w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?
Odpowiedź: TAK. Wykonawca składa wówczas oświadczenie własne lub wykorzystuje Oświadczenie – Załącznik nr 5 do SIWZ, zmieniając odpowiednio treść w pkt. 1.
6. Czy Zamawiający w **Grupie 1, poz. 3** wyrazi zgodę na zaoferowanie Przedłużacz do pomp infuzyjnych – **25 cm** Luer-Lock z kranikiem 3-drożnym?
Odpowiedź: TAK.
7. Czy Zamawiający w **Grupie 17** dopuści rampę wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecność pęcherzyków powietrza. Rampa trój-kranikowa z kolorowymi kranikami, każdy z nich zamknięty łącznikiem - systemem bezigłowym (razem 4 systemy) pełniące rolę zaworów odcinających, przezroczystych, nie zawierających lateksu oraz części metalowych, Dostosowanych do wielokrotnego kontaktu z krwią, alkoholami, lipidami, chemioterapeutykami, chlorhexydyną. Martwa przestrzeń systemu – przewód przedłużający 2,65 ml, rozgałęziacz 0,97 ml z możliwością użycia przez 7 dni lub 360 użyc (720 aplikacji) z drenem o długości 50 cm i odłączanym uchwytem mocującym do ramy łóżka?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
8. **SIWZ r. XII pkt 8:** Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.
Odpowiedź: Tak. Wykonawca składa wówczas oświadczenie własne lub wykorzystuje Oświadczenie – Załącznik nr 5 do SIWZ, zmieniając odpowiednio treść w pkt. 1.
9. **Projekt Umowy §1 ust. 2:** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.
Odpowiedź: Maksymalnie 3 dostawy w miesiącu.

- 10. Projekt Umowy §4 ust. 8, Projekt Umowy §4 ust. 10:** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji na „nie dłuższy niż 7 dni roboczych od daty wpłynięcia zgłoszenia do Wykonawcy”.
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 11. Grupa 11 poz. 2:** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarach 107mm x 23m z jednoczesnym przeliczeniem na 305 sztuk.
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- 12. Grupa 11 poz. 3:** Czy Zamawiający wymaga papiery oryginalnego (producent Mitsubishi) czy też dopuści w wyżej wymienionej pozycji papier kompatybilny?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier do USG Videoprinter K61B, o wym.: 110mm x 20m.**
- 13. Grupa 11 poz. 9-11:** Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 14. Grupa 15 poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos pakowany w opakowanie foliowe?
- Odpowiedź: TAK.**
- 15. Grupa 15, poz. 7:** Czy Zamawiający dopuści worki na mocz z portem z drenem 120cm?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 16. Grupa 15, poz. 18:** Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu Ch16x2100 mm?
- Odpowiedź: TAK.**
- 17. Grupa 16, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z medycznego, termoplastycznego PE pozbawionego ftalanów?
- Odpowiedź: TAK.**
- 18. Grupa 20 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie nr 20 poz.1 niżej opisanego, dostarczanego obecnie zestawu?
Zestaw do cięcia cesarskiego.
Sterylny zestaw, do cięcia cesarskiego, z torbą na płyny i organizatorami przewodów. Zestaw wykonany z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny laminowanej, o gramaturze 60g/m² w części podstawowej. Odporność na rozerwanie na mokro/sucho w obszarze krytycznym minimum 168 kPa.
Skład zestawu:
- Obłożenie do zabiegów 230cm x 330cm, torebka na płyny, całkowicie okalająca otwór o wymiarach 36x36cm w całości wypełniony folią operacyjną – szt. 1.
 - Osłona na stolik Mayo 75cm – 80cm x 140cm -145cm z warstwą chłonną o gramaturze min 85g/m², klejoną na całej powierzchni. Sposób założenia osłony ma umożliwiać aseptyczne nakrycie stolika - 1 szt.
 - Owinięcie noworodka - serweta chłonna min. 75cm -90 cm x 110cm -160cm, wykonana z materiału bawełniano podobnego - szt. 1.
 - Celulozowe ściereczki chłonne – minimum 2 szt.
 - Serweta o wym. 150 cm x 180cm -200 cm (owinięcie obłożenia), może służyć jako przykrycie stolika narzędziowego - 1 szt.
 - Taśma przyklepna 9x50cm – 1szt.
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- 19. Grupa 20 poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie nr 20 poz. 3 zestawu nieznacznie różniącego się od opisanego w SIWZ: serweta w pkt. 8 o wymiarach 180x180cm.
- Odpowiedź: TAK.**
- 20. Grupa 3 poz. 1:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania koszuli wykonanej z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m², w kolorze ciemnoniebieskim, z rozcięciem z tyłu, w rozmiarze uniwersalnym.
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- 21. Grupa 3, poz. 2:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompletu pościeli o nieznacznie różniącej się gramaturze min. 20 g/m², o składzie:
- prześcieradło rozmiar: 150x200cm,
 - poszwa rozmiar: 150x210m,
 - poszewka rozmiar: 70x80cm.
- Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
- 22. Grupa 3 poz. 3:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania serwety dwuwarstwowej wykonanej z laminatu polipropylenu i polietylenu o gramaturze 62g/m² z centralnym otworem przyklepnym, serweta o wymiarach 50x60 i przyklepny otwór 6x8cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

23. Grupa 3, poz. 3: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania serwety dwuwarstwowej wykonanej z laminatu polipropylenu i polietylenu o gramaturze 62g/m² z centralnym otworem przylepnym, serweta o wymiarach 50x60 i przylepny otwór o średnicy 7cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

24. Grupa 3 poz. 3: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania serwety dwuwarstwowej wykonanej z laminatu polipropylenu i polietylenu o gramaturze 62g/m² z centralnym otworem przylepnym, serweta o wymiarach 75x75 i przylepny otwór 6x8cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

25. Grupa 3 poz. 4: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania fartucha z folii, posiadającego długie troki i nie będącego środkiem ochrony indywidualnej, zarejestrowanego w klasie I niesterylnej, zgodnego z dyrektywą medyczną 93/42 EWG.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

26. Grupa 20 poz. 5 i 6: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 5 i 6 i utworzenie oddzielnego pakietu na fartuchy chirurgiczne – umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

27. Grupa 20 poz. 5: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych posiadających na opakowaniu 2 naklejki typu TAG do wklejania w dokumentacji pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

28. Grupa 20 poz. 6: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych wykonany z włókniny o gramaturze 35 g/m², posiadający wzmocnienie o gramaturze 40g/m².

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

29. Grupa 18 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną bierną, jednorazową, owalną, dzieloną, uniwersalną dla dzieci i dorosłych o powierzchni całkowitej 162cm²? Niewielka różnica w powierzchni całkowitej nie ma żadnego znaczenia diagnostycznego. Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty – obecnie dopuszczacie Państwo tylko jednego wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

30. Grupa 18 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną bierną, jednorazową, owalną, dzieloną, uniwersalną dla dzieci o wadze od 2 kg i dla dorosłych z dodatkowym odizolowanym mechanicznie i elektrycznie pierścieniem ekwipotencjalnym, zapewniającym równomierny rozkład prądu oraz dodatkowo równomierny rozkład gęstości prądu na ciele pacjenta o powierzchni 108cm²?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

31. Grupa nr 2, poz. 1-2 i 4: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

32. Grupa nr 2, poz. 4: Proszę o dopuszczenie strzykawki z rozszerzeniem 50/60 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

33. Grupa nr 5, poz. 7: Czy Zamawiający dopuści motylki pakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

34. Grupa nr 5, poz. 10 – 15: Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP z 4 paskami radiocieniującymi, w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
16 G	1,70 x 45	180
17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	90
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33
24 G	0,70 x 19	13
26 G	0,60 x 19	10

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

35. Grupa nr 5, poz. 10 – 15: Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE (PTFE=teflon, FEP=teflon)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.



36. **Grupa nr 5, poz. 12:** Proszę o dopuszczenie kaniuli 20G w rozmiarze 1,1x33 mm, o przepływie 61 ml/min.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
37. **Grupa nr 5, poz. 14-16:** Proszę o dopuszczenie kaniul o przepływach: 18G – 90 ml/min, 16G – 196 ml/min, 17G – 128 ml/min.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
38. **Grupa nr 5, poz. 1-15:** Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
39. **Grupa nr 5, poz. 16-19:** Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z zastawką antyzwrotną pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z plastikowym zatrzaskiem zabezpieczającym koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 32	110
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

40. **Grupa nr 6, poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
41. **Grupa nr 7, poz. 1-2:** Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
42. **Grupa nr 7, poz. 1:** Wnioskujemy o dopuszczenie przyrządów do podawania płynów infuzyjnych wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 określającą wymagania dotyczące zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania dożylnego, który charakteryzuje się komorą kroplową o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne. Długość drenu 150cm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
43. **Grupa nr 7, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji przyrząd do pobierania płynów z butelek z filtrem przeciwbakteryjnym 0,45 µm i filtrem cząsteczkowym 5 µm, bez zastawki?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
44. **Grupa nr 7, poz. 5:** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania płynów z butelek z filtrem przeciwbakteryjnym 0,2 µm, z filtrem cząsteczkowym 5 µm, łącznik luer-lock z filtrem hydrofobowym?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
45. **Grupa nr 8, poz. 13:** Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.
46. **Dotyczy Grupy nr 14 poz. 1 i 2:** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie i dopuszczenie wkładów jednorazowych o pojemności 1000ml i 2000ml, wkłady posiadają filtr przeciwbakteryjny pełniący jednocześnie funkcję zastawki przeciwpzepelnieniowej zamykającej się automatycznie po napełnieniu wkładu. Wkłady są bez zawartości PCV oraz posiadają jeden króciec schodkowy na pokrywie umożliwiający podłączenie drenów o różnych średnicach (przyłącze do próżni znajduje się na pojemniku, dzięki temu nie ma potrzeby dotykania drenu próżniowego ani ponownego łączenia drenu próżniowego podczas wymiany wkładu). Wkłady są przystosowane do pracy z ssakami próżniowymi oraz elektrycznymi. W przypadku wyrażenia pozytywnej odpowiedzi dopuszczymy na czas trwania umowy pojemniki kompatybilne z w/w wkładami.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

47. **Pytanie dot. SIWZ:** Czy Zamawiający dopuści pełnomocnictwo, które w treści nie zawiera wskazania postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy?

Odpowiedź: Tak, lecz musi zawierać wskazanie postępowań o zamówienia publiczne.

48. **Pytanie dot. treści umowy:** Czy za dni robocze w rozumieniu umowy uważane będą dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

49. **Pytanie dot. treści umowy:** Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

50. **Pytanie do Grupy 22 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udział w przetargu pasków testowych iXell wraz z kompatybilnymi glukometrami?

Rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włośniczkowa uzyskana z opuszki palca ; paski zawierające enzym : Oksydaza Glukozowa (GOD), nieinterferujący min. z metforminą, galaktozą, ksylozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną; możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mg/dl, zamiennie mmol/l ; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania 0,7 µl ; czas pomiaru 7 sekund ; automatyczne kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów, ręcznego wpisywania kodów i sprawdzania kodów) – łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających a tym samym redukująca możliwość błędnego kodowania przez personel; funkcja automatycznego wyrzutu paska (funkcja daje dodatkowe podniesienie bezpieczeństwa i higieny pracy, po badaniu pracownik nie ma kontaktu z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru stężenia glukozy: 20 - 600 mg/dl (1,1 – 33,3 mmol/l); paski testowe pokryte na całej powierzchni specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami; temperatura przechowywania pasków od min 4°C do min 40°C (latem ma to duże znaczenia zwłaszcza w bardzo upalne lata gdzie temperatura w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C; płyn kontrolny o 3 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie) ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara samoczynnie zasysająca krew do komory reakcyjnej znajduje się na szczycie paska testowego ; termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; zaferowane paski testowe do glukometru to wyrób medyczny refundowany ; możliwość badania krwi pobranej z innego miejsca w organizmie niż opuszek palca (AST- alternatywne miejsca naktucia); obszerna pamięć 1000 pomiarów wraz z datą i godziną; spełniający i posiadający certyfikat na normę EN ISO 15197:2015 mówiącą o precyzji i dokładności pomiarów, obowiązującą od 01.07.2017r. Proponowany przez nas produkt spełnia wszystkie zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia bezpłatne dostarczenie glukometrów ,szkolenie personelu oraz serwis.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

51. **Pytanie do Grupy 22 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków wraz z kompatybilnymi glukometrami, które charakteryzują się :

Rodzaj próbki krwi do badania: świeża, pełna krew kapilarna uzyskana z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym: dehydrogenaza glukozowa zależna od FAD (E.coli) – GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlaną szczeliną paska testowego (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mg/dl, zamiennie mmol/l; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania 0,5 µl; detekcja zbyt małej ilości krwi przy pomocy komunikatu na ekranie glukometru i sygnału dźwiękowego; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów, ręcznego wpisywania kodów i sprawdzania kodów) – łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających a tym samym redukująca możliwość błędnego kodowania przez personel; funkcja automatycznego wyrzutu paska (funkcja daje dodatkowe podniesienie bezpieczeństwa i higieny pracy, po badaniu pracownik nie ma kontaktu z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru stężenia glukozy: 20 - 600 mg/dl (1,1 – 33,3 mmol/l); płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie) ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara samoczynnie zasysająca krew do komory reakcyjnej znajduje się na szczycie paska testowego; termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; zaferowane paski testowe do glukometru to wyrób medyczny refundowany; możliwość badania krwi pobranej z innego miejsca w organizmie niż opuszek palca (AST- alternatywne miejsca naktucia); obszerna pamięć 1000 pomiarów wraz z datą i godziną; spełniający i posiadający certyfikat na normę EN ISO 15197:2015 mówiącą o precyzji i dokładności pomiarów, obowiązującą od 01.07.2017r. Proponowany przez nas produkt spełnia wszystkie zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia bezpłatne dostarczenie glukometrów, szkolenie personelu oraz serwis.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.



- 52. Pytanie do Grupy 22:** Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta – specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów danego producenta tylko i wyłącznie z paskami tegoż producenta), co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobów konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty (samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych), zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę przeznaczony jest przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych, który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folii; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 53. Pytanie do Grupy 22:** Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdującej się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 54. Grupa 5 poz. 16-18:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniuli posiadającej 3 paski kontrastujące w RTG z automatycznym zabezpieczeniem końca igły w postaci plastikowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ SIWZ.**
- 55. Grupa 5 poz. 17:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniuli 1,1x32mm posiadającej przepływ 56ml/min?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 56. Grupa 5 poz. 18:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniuli posiadającej przepływ 95ml/min?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 57. Czy Zamawiający w Grupie 1 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie: Igła podpajęczynówkowa z przewodnicą typ Pencil Point z bocznym otworem, przezroczysty eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlif igły z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR, uchwyt mandrynu w kolorze kodu rozmiaru. Uchwyt z czterema otworami z każdej strony - rozmiar 27G x 88mm + igła prowadząca?**
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
- 58. Czy Zamawiający w Grupie 1 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie: Igła podpajęczynówkowa z przewodnicą typ Pencil Point z bocznym otworem, przezroczysty eliptyczny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlif igły z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR, uchwyt mandrynu w kolorze kodu rozmiaru. Uchwyt z czterema otworami z każdej strony - rozmiar 25G x 88mm + igła prowadząca?**

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

59. Czy Zamawiający w **Grupie 1 poz. 16** wyrazi zgodę na zaoferowanie: Elastyczny łącznik karbowany, rozciągliwy, sterylny, regulacja długości od 8 - 15 cm + łącznik, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, dopuszczone powyższymi odpowiedziami Zamawiającego były zaznaczone przez Wykonawcę (wytluszczeniem, podkreśleniem) i opisane: „zmiana wprowadzona odpowiedziami z dnia) w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) składanym wraz z ofertą.

Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie w treści Formularza oferty – Załącznik nr 2 do SIWZ (dodany został pkt. 10).

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych


Ewa Galas-Gasior

Zamawiający zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Pzp, żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji, na adres e-mail zamowienia@szpitalznin.pl

W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż powyższe pismo wysłane przez Zamawiającego na adres e-mail podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

