

## Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/Z/ /17

Data: 28.04.2017 r.

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego j. uż. na potrzeby „Pro Medica” w Elku Sp. z o. o. (Znak postępowania: 1818/2017).

Na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.,) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

Pytania do pakiet nr 25 pozycja 1 - 2 :

1. Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?  
Ad. 1. Tak.
2. Czy Zamawiający wymaga glukometr , posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze ?  
Ad. 2. Tak.
3. Czy Szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?  
Ad. 3. Nie.
4. Czy Zamawiający wymaga prezentacji wyniku pomiaru stężenia glukozy we krwi w jednostkach mmol/l i zamiennie mg/dl?  
Ad. 4. Tak.
5. Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?  
Ad. 5. Tak.
6. Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków do użycia po otwarciu fiolki z paskami miał 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków ?  
Ad. 6. Tak.

7. Czy Zamawiający wymaga paski nie wymagające kodowania przez co rozumiemy:-  
- brak klucza kodującego lub czipa  
- brak przycisku kodującego  
- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na fiolce pasków testowych)?  
Ad. 7. Tak.
8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania glukometru, którego zakres pomiaru wynosi 20-600 mg ?  
Ad. 8. Tak.
9. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia płynów kontrolnych , których termin ważności wynosi min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem (co potwierdzone jest w instrukcji obsługi) ?  
Ad. 9. Tak.
10. Czy Zamawiający wymaga spełnienia przez oferowane glukometry normy EN ISO 15197:2015 ?  
Ad. 10. Tak.
11. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą certyfikatu potwierdzającego posiadanie normy ISO 15197:2015 z niezależnej jednostki notyfikującej ( z miejscem badania/weryfikacji Polska) dla pasków testowych , glukometrów oraz płynów kontrolnych, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?  
Ad. 11. Tak.
12. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe, miały tylko maksymalny dostępny na rynku polskim (potwierdzone w instrukcji obsługi pasków)/zakres temperatury przechowywania pasków wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C (latem ma to duże znaczenia zwłaszcza w bardzo upalne lata gdzie temp. w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C) ?  
Ad. 12. tak.

### **13. Dotyczy Pakietu 19**

Czy Zamawiający **w pozycji 7** dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną w rozmiarze 9,5 spełniającą pozostałe wymagania określone w SIWZ?.

Ad. 13. Nie.

### **14. Dotyczy Pakiecie 22**

1. Czy Zamawiający **w pozycjach 8 i 9** dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 9,0 spełniającą pozostałe wymagania określone w SIWZ?  
Ad. 1. Nie.
2. Czy Zamawiający **w pozycjach 8 i 9** dopuści rurki intubacyjne bez przewodu do odsysania spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?  
Ad. 2. Tak.

### **15. Dotyczy Pakietu 47**

Czy Zamawiający w związku z tym, że nie wyspecyfikował w opisie przedmiotu rurki tracheostomijnej, która jest niezbędnym elementem zestawów do tracheotomii przeskórnej, będzie wymagał, aby uzupełniający zestaw do

przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa posiadał rurkę tracheostomijną z mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera?

Ad. 15. Dopuszcza.

16. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw uzupełniający do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa pochodził od tego samego producenta co wielorazowy pean? Wielorazowy pean do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa jest dostosowany do użycia i w pełni kompatybilny jedynie z zestawami uzupełniającymi tego samego producenta.

Ad. 16. Dopuszcza.

17. Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy (tak jak dotychczas używane) był pakowane na jednej, sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu?

Ad. 17. Dopuszcza.