

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 05.10.2017 r.

**Wykonawcy wszyscy**

**Sprawa ZO/32/2017**

W odpowiedzi na skierowany do Zamawiającego wniosek dotyczący zapytania ofertowego na dostawę materiałów medycznych zamieszczony na stronie internetowej dnia 03.10.2017 r. informujemy:

1. Czy Zamawiający wymaga glukometru, posiadającego tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze ?

Odpowiedź: dopuszcza

2. Czy Zamawiający wymaga aby temperatura przechowywania pasków mieściła się w zakresie co najmniej 4-40 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: dopuszcza

3. Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca krew znajdowała się na szczycie paska testowego w dużej odległości od glukometru, co uniemożliwi ewentualny kontakt materiału biologicznego z samym glukometrem (wpłyne to znacząco na higienę pracy i bezpieczeństwo personelu)?

Odpowiedź: kapilara zasysająca zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu takie wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Odpowiedź: zgodnie z siwz, wymagane ostrzeżenia

5. Mając na uwadze fakt, iż Szpitale jako jednostki zaufania publicznego kierują się wyborem najlepszych, certyfikowanych rozwiązań będących na rynku. Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu w specyfikacji w rzeczonych pozycjach opisujących paski i glukometry dostarczenia CERTYFIKATU ISO 15197: 2015 w oryginale poświadczonym przez jednostkę notyfikowaną wpisaną na listę bazy NANDO (lista jednostek upoważnionych do wystawiania certyfikatu zgodności wyrobów z regulacjami Unii Europejskiej), a nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych. Oraz wymaga dokumentu potwierdzającego posiadanie i spełnianie w całości (czyli w parametrach precyzji i dokładności normy ISO 15197: 2015 w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych?

Odpowiedź: wymagamy oświadczenia

6. Akcesoria do drenów wielorazowych membrana, uszczelka O-ring, dren pompy są sprzedawane w opakowaniach zbiorczych, gdyż tak producent pakuje swoje wyroby. Czy zatem Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w/w akcesoriów w opakowaniach zbiorczych i dokona zmiany jednostki miary ze SZT. na OPAK. oraz przeliczenia ilości w szczegółowym załączniku cenowym?

- akcesoria do drenów wielorazowych – membrana – 1 opakowanie=10szt.
- Akcesoria do drenów wielorazowych – uszczelki O-ring - 1 opakowanie=10szt.
- Akcesoria do drenów wielorazowych – dren pompy - 1 opakowanie=25szt.

Odpowiedź: tak

7. Akcesoria do drenów wielorazowych – dren pompy są sprzedawane w opakowaniu zbiorczym zawierającym 25 szt. drenów, gdyż tak producent pakuje swoje wyroby. Czy w związku z tym Zamawiający zgodzi się na podwyższenie ilości zamawianych drenów i dokona zmiany ilości w szczegółowym załączniku cenowym?

Odpowiedź: tak

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ  
w Ostrowcu Świętokrzyskim  
DYREKTOR NACZELNY  
Rafał Lipiec