



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

PSRM/D/152/2014

Błonie, dnia 29.08.2014 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w BZP Nr 173871 - 2014 z dnia 12.08.2014 r. na Zakup drobnego sprzętu medycznego i materiałów jednorazowego użytku [Nr postępowania: RM/ZP/3/14]**

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, SPZOZ Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego udziela wyjaśnień na poniższe pytania:

**Dotyczy zadania nr 2 „Igły medyczne i kaniule”:**

**1) PYTANIE: poz. 3** - Czy zamawiający dopuści kaniule z trzema paskami RTG w podanych niżej rozmiarach i przepływach:

1. kaniula 22G/25mm, 36ml
2. kaniula 20G/32mm, 65ml
3. kaniula 18G/32mm, 95ml
4. kaniula 18G/45mm, 95ml
5. kaniula 16G/45mm, 200ml
6. kaniula 14G/45mm, 305ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**2) PYTANIE: poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści kaniule z trzema paskami RTG w podanych niżej rozmiarach i przepływach:

1. kaniula 22G/25mm, 36ml
2. kaniula 20G/32mm, 65ml
3. kaniula 18G/45mm, 95ml
4. kaniula 16G/45mm, 200ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**3) PYTANIE: poz. 6, 7** - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje i utworzy z nich odrębny pakiet? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

**4) PYTANIE: poz. 7** - Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu i dopuści zestaw do nakłucia worka osierdziowego zawierający w swoim składzie: cewnik typu pigtail o średnicy 8.3 Fr i długości 40cm. Na odcinku dystalnym cewnika jest 6 bocznych otworów umożliwiających szybki drenaż. Cewnik jest wykonany z nieprzepuszczalnego dla promieni RTG materiału ulepszającego rentgenowską widoczność. Prowadnik o średnicy 0,038 i długości 70cm. Igły 18gage o dł. 7 i 12 cm. Brak strzykawki. Rozszerzacz. Adapter rurki wielozadaniowej.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

**Dotyczy zadania nr 3 „Akcesoria do kaniul”:**

**5) PYTANIE: poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w pakowaniu papier-papier?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

**Dotyczy zadania nr 4 „Przrzady do przetaczania”:**

**6) PYTANIE: poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści kranik z objętością wypełnienia 0,2 ml i odstąpi od wymogu aby kranik posiadał wyczuwalny indykator pozycji?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

7) **PYTANIE:** poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowego miejsca do umieszczenia igły po użyciu?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

**Dotyczy zadania nr 5 „Urologia”:**

8) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 5-10 ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

**Dotyczy zadania nr 7 „Cewniki i maski”:**

9) **PYTANIE:** poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu z nieregulowaną objęnością?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Dotyczy zadania nr 9 „Igły doszpikowe”:**

10) **PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści igłę doszpikową dla dzieci powyżej 1 roku życia i dorosłych, jednorazowego użytku, jałową, nietoksyczną, w opakowaniu (gotową do natychmiastowego użycia): z możliwością szybkiej infuzji leków i płynów we wlewie? Na odcinku dystalnym igły jest znacznik pozycjonowania 1cm do końcówki kaniuli igły zapewniający wizualny punkt odniesienia umożliwiający określenie głębokości wprowadzenia.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

11) **PYTANIE:** poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści igłę doszpikową dla dzieci poniżej 1 roku życia, jednorazowego użytku, jałową, nietoksyczną, w opakowaniu (gotową do natychmiastowego użycia): z możliwością szybkiej infuzji leków i płynów we wlewie? Na odcinku dystalnym igły jest znacznik pozycjonowania 1cm do końcówki kaniuli igły zapewniający wizualny punkt odniesienia umożliwiający określenie głębokości wprowadzenia igły. Rozmiar igły: 14, 15, 18Fr, długość 2,5; 3; 4 cm.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

12) **PYTANIE:** W związku z tym, że na polski rynek trafiają aparaty do wkłucia doszpikowego BIG pochodzące z prywatnego, nieautoryzowanego przez producenta, kanału dystrybucji pragniemy zapytać, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone wkłucie doszpikowe posiadało, zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych, nadrukowaną przez producenta, etykietę w języku polskim wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski – odpowiedzialnym przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych za czynności przewidziane przez ustawę o wyrobach medycznych w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga, aby dostarczone wkłucia doszpikowe posiadały, zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych, nadrukowaną przez producenta etykietę w języku polskim, wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski odpowiedzialnym przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych za czynności przewidziane przez ustawę o wyrobach medycznych w przypadku wystąpienia incydentu medycznego.

13) **PYTANIE:** Czy zamawiający wymaga aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przez Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych lub czy Zamawiający wymaga, aby wykonawca zgodnie z warunkami udziału w postępowaniu pkt. VI ppkt 5 przedłożył pisemne oświadczenie autoryzowanego dystrybutora igieł doszpikowych BIG na terenie Polski o oddaniu Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu Zamówienia?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przez Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

**Dotyczy zadania nr 10 „Zestaw do konikotomii”:**

**14) PYTANIE:** poz. 1 - Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

**Dotyczy zadania nr 11 „Zestaw do drenażu”:**

**15) PYTANIE:** poz. 1 - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje i utworzy z nich odrębny pakiet? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

**Dotyczy zadania nr 12 „Rurki, przewodnice, maski krtaniowe, mocowania do rurek intubacyjnych”:**

**16) PYTANIE:** poz. 2 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurka intubacyjna posiadała nazwę producenta oraz odstąpi od wymogu oznaczenia rodzaju mankietu na baloniku?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

**17) PYTANIE:** poz. 4 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rurka pozbawiona była lateksu?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

**18) PYTANIE:** poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe z niewtopionym przewodem łączącym balonik kontrolny?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Dotyczy zadania nr 13 „Rękawiczki medyczne”:**

**19) PYTANIE:** poz.2 - Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „opakowanie (dotyczy również op. zbiorczego-karton)oznaczone kolorami” – w/w opis sugeruje rękawice konkretnego wykonawcy i w znaczący sposób ogranicza wolną konkrecje wśród Dostawców. Odstąpienie od takiego rozwiązania (wymogu) jest funkcjonalnie /użytkowo tożsame z wyrobem opisanym w SIWZ oraz pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnych ofert.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający odstępuje od wymogu opakowań zbiorczych w kolorze.

**20) PYTANIE:** poz.2 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji i utworzenie dla tych pozycji odrębnego pakietu 13A?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 13 pozycji 2.

**Dotyczy zadania nr 15 „Płachta foliowa”:**

**21) PYTANIE:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania płachty z folii, w standardowym rozmiarze 1400 x 2000 mm, kolor czarny.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Dotyczy zadania nr 17 „Ochrona medyczna”:**

**22) PYTANIE:** poz. 2 - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje i utworzy z nich odrębny pakiet? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

**Dotyczy zadania nr 21 „Elektrody i akcesoria”:**

**23) PYTANIE:** poz. 1 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie elektrody o średnicy 50 mm, pozostałe parametry bez zmian.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza elektrodę o średnicy 50 mm, pozostałe parametry bez zmian.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

**24) PYTANIE: poz. 2** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod za op. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny elektrod z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**25) PYTANIE:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania elektrody EKG w opakowaniu a`50 szt. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie ceny za pełne opakowanie, elektrody sprzedawane są w niepodzielnych opakowaniach.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania elektrody EKG w opakowaniu a`50 szt., jak również wyraża zgodę na podanie ceny za pełne opakowanie.

**Dotyczy zadania nr 22 „Papier do EKG”:**

**26) PYTANIE: poz. 1** - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania papieru kompatybilnego.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**27) PYTANIE: poz. 2** - Prosimy o dopuszczenie zaoferowania w pozycji 2 papieru kompatybilnego, pakowanego a`1 rolka.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania w pozycji 2 papieru kompatybilnego, pakowanego a`1 rolka.

**28) PYTANIE: poz. 2** - Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycję 2 – papier termo-czuły EKG do defibrylatora Lifepack 12; 10 mm/22 m; oryginalny; 2 rolki w jednym opakowaniu, 200 op. i włączyć ją do Zadania 34 Akcesoria do defibrylatora Lifepak? Umożliwi to złożenie oferty producentowi oryginalnych akcesoriów do defibrylatorów LIFEPAK.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

**29) PYTANIE: poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108 mm x 25 mm?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Dotyczy zadania nr 24 „Szyny Kramera”:**

**30) PYTANIE: poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści szyny Kramera w rozmiarze 50 x 7 cm, wykonane z nierdzewnego materiału?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Dotyczy zadania nr 25 „Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”:**

**31) PYTANIE: poz. 1** - Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych łyżek do laryngoskopu światłowodowego, plastikowych, kompatybilnych ze wszystkimi rękojeściami spełniającymi zielony standard ISO, ze zintegrowaną wiązką światłowodową, w rozmiarach standardowych do wyboru: Macintosh 2, 3, 4 oraz Miller 2, 1, 2, 3.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**32) PYTANIE: poz. 2** - Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie laryngoskopu zgodnego z zielonymi standardami ISO, z diodą LED, kompatybilne z łyżkami światłowodowymi, rękojeść bateryjna, wielorazowego użytku, odlewana rękojeść posiadająca trwałą, antypoślizgowy uchwyt, z możliwością sterylizacji w autoklawie. Rękojeść z uchwytem uniwersalnym mocującym łyżki, wszystkich producentów łyżek wyprodukowanych w zielonym standardzie zarówno wielorazowego jak i jednorazowego użytku typu: Macintosh, Miller, McCoy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego.

**Dotyczy zadania nr 27 „Narzędzia medyczne”:**

**33) PYTANIE: poz. 1** – Czy zamawiający dopuści wymagane nożyczki ratownicze w rozmiarze 18 cm?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza nożyczki w rozmiarze 18 cm.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

**34) PYTANIE:** poz. 2 – Czy zamawiający dopuści kleszczyki naczyniowe o nazwie własnej Baby Mosquito dł. 10 cm? Jeśli nie prosimy o dopuszczenie kleszczy naczyniowych Pean dł. 14 cm.

**ODPOWIEDZ:** Zamawiający dopuszcza kleszczyki naczyniowe o nazwie własnej Baby Mosquito dł. 10 cm.

**35) PYTANIE:** poz.3 - Czy Zamawiający ma na myśli kleszcze Magilla dla dorosłych 25 cm?

**ODPOWIEDZ:** Zgodnie z SIWZ.

**36) PYTANIE:** poz. 4 - Czy Zamawiający ma na myśli kleszcze Magilla dla dzieci 20 cm?

**ODPOWIEDZ:** Zgodnie z SIWZ.

**Dotyczy zadania nr 28 „Wanienki do dezynfekcji”:**

**37) PYTANIE:** poz. 1, 2 - W związku z tym, że nie ma konieczności rejestracji wanienek do dezynfekcji narzędzi przed wprowadzeniem ich do obrotu, jak również na potrzeby stosowania w branży medycznej, prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania przez oferowane wanienki dokumentów wymienionych w pkt. III ppkt. 1.2. ust. 2 SIWZ

**ODPOWIEDZ:** Zamawiający nie wymaga potwierdzenia rejestracji narzędzi, które nie są wyrobem medycznym.

**Dotyczy zadania nr 34 „Akcesoria do defibrylatora Lifepak”**

**38) PYTANIE:** poz. 4 i 5 - Czy Zamawiający ma na myśli czujniki typu Nellcor? Wymienione czujniki Nonin nie były stosowane w defibrylatorach Lifepak.

**ODPOWIEDZ:** Zamawiający wyjaśnia, że chodzi o czujniki typu Nellcor.

**39) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, by zaoferowane w Zadaniu 22 i Zadaniu 34 akcesoria do defibrylatorów LIFEPAK były akcesoriami oryginalnymi, przetestowanymi do użycia z defibrylatorami Lifepak? Producent defibrylatorów Lifepak, nie dysponuje informacjami dotyczącymi działania i skuteczności defibrylatorów Lifepak używanych łącznie z akumulatorami, kablami EKG, ładowarkami, elektrodami oraz częściami lub materiałami eksploatacyjnymi pochodzącymi od innych producentów oraz nie odpowiada za nieskuteczność terapii lub incydenty medyczne powstałe wskutek używania akcesoriów nieujętych w deklaracji zgodności defibrylatorów LIFEPAK.

**ODPOWIEDZ:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w zadaniu 22 i zadaniu 34 akcesoria do defibrylatorów LIFEPAK były akcesoriami oryginalnymi, przetestowanymi do użycia z defibrylatorami LIFEPAK.

**Dotyczy zadania nr 36 „Paski testowe do glukometru Accu Chek”:**

**40) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści oferowanie pasków do innych glukometrów niż wymienione, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu odpowiednią ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów, opartych na metodzie biosensorycznej, posługujących się enzymem GDH – NAD, przy czym cena glukometrów będzie zawarta w cenie pasków.

**ODPOWIEDZ:** Zamawiający dopuści ofertę innych pasków do glukometrów niż wymienione, zobowiązując dostawcę do dostarczenia 6 sztuk glukometrów.

**41) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści glukometry pozostałych producentów i kompatybilne z nimi paski oraz nakłuwacze i tym samym odstąpi od w/w zapisów, ponownie opisując przedmiot zamówienia? W przypadku odmownej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie

**ODPOWIEDZ:** Zamawiający dopuszcza glukometry pozostałych producentów i kompatybilne z nimi paski.

**42) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) ?

**ODPOWIEDZ:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki)



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

**43) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, 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?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

**44) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do przetargu pasków z „bocznym” polem pomiarowym.

**45) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu glukometr posiadający górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obciążony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do przetargu glukometrów posiadający górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl.

**46) PYTANIE:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, żeby zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 10-40°C?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający odstępuje od wymogu, żeby zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 10-40°C.

**47) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga powyższego.

**48) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiły pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach – zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

**49) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga powyższego.

**50) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga pasków oddzielnie pakowanych?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga pasków oddzielnie pakowanych.

**49) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga pasków do glukometrów, które do badania wykorzystują próbkę krwi poniżej 0,5µ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5µ, wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga powyższego.

**51) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ? Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga powyższego.

**52) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013? Norma ISO 15197-2013 zacznie obowiązywać dopiero od 2016 roku.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga powyższego.

**53) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego? Zalecenia PTD brzmią – tu cytat: „Do samokontroli glikemii zaleca się używanie glukometrów przedstawiających jako wynik badania stężenie glukozy w osoczu krwi, których deklarowany błąd oznaczenia nie przekracza 15% dla stężeń glukozy  $\geq 100$  mg/dl (5,6 mmol/l) i 15 mg/dl (0,8 mmol/l) w przypadku stężeń glukozy  $< 100$  mg/dl (5,6 mmol/l).” Wyraźnie więc mówią o samokontroli glikemii, nie zaś o pomiarach w warunkach leczenia zamkniętego. Poza tym, zalecenia PTD oparte są o normę ISO 15197-2013 mającą obowiązywać dopiero od 2016 roku.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego.

**54) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski testowe, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2003, o dokładności przy stężeniu glukozy  $\leq 75$  mg/dl  $\pm 15\%$  i dokładności przy stężeniu glukozy  $\geq 75$  mg/dl  $\pm 20\%$ , temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do udziału w postępowaniu paski testowe, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami.

**55) PYTANIE:** Czy Zamawiający, mając na uwadze zwiększenie konkurencyjności cenowej w przedmiotowym postępowaniu, co będzie zgodne z interesem publicznym dopuści również ofertę pasków charakteryzujących się następującymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika;
- b) Możliwość wykorzystania do badania próbki krwi kapilarnej, żylniej i tętnicznej (enzym GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi)
- c) Wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- d) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 0,5 s;
- e) Zakres pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem jednostki notyfikowanej, oraz z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego, ponadto dający możliwość otrzymania wyniku u wciąż przytomnych pacjentów z bardzo wysoką wartością glikemii i u pacjentów z poważną hipoglikemią;



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

- f) Dobrze oznaczone specjalnym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części boku paska, umożliwiające swobodne pobieranie próbki krwi z dowolnego miejsca na ciele pacjenta oraz bardzo precyzyjną detekcję zbyt małej próbki krwi wprowadzonej do paska, bez kontaktu materiału biologicznego z glukometrem
- g) Produkt refundowany przez MZ, co ustawowo zabezpiecza ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego;

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometrów z ww. funkcjami.

- 56) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewnia ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego zgodnie z ustawą?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga powyższego.

- 57) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zapewni dostawy pasków testowych w kontrolowanych warunkach zabezpieczających transport pasków do siedziby Zamawiającego w odpowiedniej temperaturze i wilgotności?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga powyższego.

- 58) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści dostarczenie w Zadaniu nr 36 pasków testowych współdziałających z glukometrami, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u pacjentów z chorobą tętnic obwodowych?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

- 59) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów w próbkach krwi z wysokim stężeniem rozpuszczalnego tlenu (które występuje np. u pacjentów przechodzących tlenoterapię)?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

- 60) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby w zarejestrowanych instrukcjach pasków testowych znajdowały się informacje dotyczące określonej liczbowo, deklarowanej dokładności pomiarów wykonywanych z zastosowaniem pasków - brak takich informacji może dezorientować personel szpitala jeśli chodzi o wiarygodność uzyskiwanych wyników?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga, aby w zarejestrowanych instrukcjach pasków testowych znajdowały się informacje dotyczące określonej liczbowo, deklarowanej dokładności pomiarów wykonywanych z zastosowaniem pasków.

- 61) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 paski testowe i/lub glukometry, które zgodnie z instrukcjami mogą być stosowane wyłącznie u pacjentów ze znaną liczbą hematokrytową; w przeciwnym razie wykonywanie pomiaru należy konsultować z lekarzem prowadzącym?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza pasków testowych i/lub glukometrów, które zgodnie z instrukcjami mogą być stosowane wyłącznie u pacjentów ze znaną liczbą hematokrytową.

- 62) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby w Zadaniu nr 36 deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiaru pasków testowych i glukometrów przy stężeniu glukozy >100mg/dl wynosił nie więcej niż  $\pm 15\%$ , gdyż większa wartość błędów podważa wiarygodność uzyskanych wyników pomiarów uzyskanych u pacjentów i jest niezgodna ze standardami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga, aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiaru pasków testowych i glukometrów przy stężeniu glukozy >100mg/dl wynosił nie więcej niż  $\pm 15\%$ .

- 63) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, które zgodnie z instrukcjami mogą dawać niedokładne wyniki 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)?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza ofertę pasków testowych do glukometrów, które zgodnie z instrukcjami mogą dawać niedokładne wyniki pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i





**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

---

znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez).

**Dotyczy zadania nr 39 „Rekawiczki medyczne do procedur wysokiego ryzyka”**

**64) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga rękawic diagnostycznych do procedur wysokiego ryzyka zarejestrowanych podwójnie tj. jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga rękawic diagnostycznych do procedur wysokiego ryzyka zarejestrowanych podwójnie tj. jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III.

**Dotyczy zadania nr 40 „Worki na wymiociny”:**

**65) PYTANIE:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka na wymiociny o pojemności 1000ml, podziałka co 50 ml od 50 ml do 1000 ml, skala numeryczna co 100 ml. Przezroczysty, wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu i treści oraz tekturowy uchwyt.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

**Dotyczy zadania nr 43 „Kompresy niejałowe, lignina i chusty”:**

**66) PYTANIE:** poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści watę w opakowaniu a`5 kg z przeliczeniem zamawianej ilości?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**67) PYTANIE:** poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie do zaferowania ligniny w arkuszach, pakowanej w opakowania a`5kg.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**68) PYTANIE:** Prosimy o dopuszczenie do zaferowania chusty trójkątnej wykonanej z włókniny polipropylenowej, pakowanej pojedynczo.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

**Dotyczy zadania nr 44 „Przylepce i rekawki opatrunkowe siatkowe”:**

**69) PYTANIE:** poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści przylepiec wodoodporny w rozmiarze 2,5 x 7,6 cm?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**70) PYTANIE:** poz. 4-6 - Czy Zamawiający wymaga elastycznej siatki opatrunkowej zawierającej w swym składzie poliamid i poliuretan a niezawierającej bawełny? Bawełna jako włókno naturalnego pochodzenia zwiększa wchłaniałość wysięków przez siatkę mającą za zadanie neutralnie podtrzymać opatrunek na właściwym miejscu.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga powyższego.

**Dotyczy zadania nr 45 „Opaski dziane i elastyczne”:**

**71) PYTANIE:** poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną w rozmiarze 8 cm x 4 m?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Dotyczy wzoru umowy i zapisów SIWZ:**

**72) PYTANIE:** § 2 ust. 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**73) PYTANIE:** § 3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego  
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

**74) PYTANIE:** § 4 ust. 3 pkt.1 - Czy zamawiający miał na myśli karę 0,2 % liczoną od wartości opóźnionej dostawy czy od wartości niezrealizowanej części umowy za każdy dzień zwłoki?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający ma na myśli karę 0,2% liczoną od wartości niezrealizowanej części umowy za każdy dzień zwłoki. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ww. zapisu.

**75) PYTANIE:** § 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu: „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy”?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**76) PYTANIE:** § 4 – Prosimy o dodanie zapisu w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej”.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**77) PYTANIE:** § 5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**78) PYTANIE:** Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie złożenia oświadczenia o posiadanych dokumentach wraz ze zobowiązaniem dostarczenia w/w dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego, również dla pozostałych pakietów.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**79) PYTANIE:** Prosimy zamawiającego o zmianę zapisu „Dostawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu zamówienia na podstawie składanych zamówień do 7 dni od chwili otrzymania od Zamawiającego zamówienia” na „Dostawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu zamówienia na podstawie składanych zamówień do 7 dni roboczych od chwili otrzymania od Zamawiającego zamówienia”.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

**80) PYTANIE:** Czy w związku z dopuszczeniem przez Zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy pakiet z osobną, Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**81) PYTANIE:** W związku z możliwością przystąpienia do ww. postępowania Wykonawców, którzy chcieliby wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia, prosimy o dopisanie w umowie nr ZP/N/64/14 pod stronami umowy zapisu: „w przypadku wyboru oferty złożonej przez kilku Wykonawców działających w formie konsorcjum – stronami umowy będą wszystkie podmioty tworzące konsorcjum, nazwane kolejno Wykonawca 1, Wykonawca 2”?

**ODPOWIEDŹ:** Pytanie nie dotyczy umowy Zamawiającego.

Dyrektor

  
Piotr Kosyl