



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

PSRM/D/ 83/2015

Błonie, dnia 27 maja 2015 r

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w BZP Nr 68713 - 2015 z dnia 13.05.2015 r., na zakup drobnego sprzętu medycznego, materiałów jednorazowego użytku, produktów leczniczych i preparatów do dezynfekcji [Nr postępowania : RM/ZP/1/15]

Zgodnie z art.38 ust.1 i 2 ustawy- Prawo Zamówień Publicznych, SP ZOZ Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego udziela wyjaśnień na poniższe pytania:

Dotyczy Zadania 1 „Strzykawki”

Pytanie: poz. 2- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w/w pozycji na opakowaniu po 80 szt. z możliwością podania ceny jednostkowej za opakowanie z czterema miejscami po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie: poz. 2 i 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie z czterema miejscami po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Zadania 2 „Igły medyczne i kaniule”

Pytanie: poz.3 – Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie posiadające 3 paski TRG w rozmiarach:

1. kaniula 22G/25mm, 33 ml
2. kaniula 20G/33mm, 55 ml
3. kaniula 18G/33mm, 85 ml
4. kaniula 18G/45mm, 85 ml
5. kaniula 17G/45mm, 140 ml
6. kaniula 16G/45mm, 200 ml
7. kaniula 14G/45mm, 270 ml

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: - Czy Zamawiający dopuści kaniule Safety posiadające 3 paski TRG w rozmiarach:

1. kaniula 22G/25mm, 42 ml
2. kaniula 20G/32mm, 59 ml
3. kaniula 18G/32mm, 103 ml
4. kaniula 18G/45mm, 96 ml
5. kaniula 17G/45mm, 155 ml
6. kaniula 16G/45mm, 225 ml
7. kaniula 14G/45mm, 290 ml

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

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

Pytanie: poz.5 – Czy Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie:

1. kaniula noworodkowa 26G/19mm, 10 ml
2. kaniula noworodkowa 24G/19mm, 13 ml

Wykonane z poliuretanu widocznego w RTG, pakowane w opakowaniach typu papier klasy medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania powyższych.

Pytanie: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie:

1. kaniula noworodkowa 26G/19mm, 10 ml
2. kaniula noworodkowa 24G/19mm, 13ml

Wykonane z termoplastycznego materiału teflonu FEP, wyposażonego w paski radiocieniujące, pakowane w papier klasy medycznej. PTFE tak jak i FEP są to polimery szeroko stosowane w medycynie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: poz. 6 i 7- Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na zaferowanie większej liczbie wykonawców korzystnej oferty zarówno jakościowej i cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania .

Dotyczy Zadania 3 „Akcesoria do kaniul”

Pytanie: poz. 1. - Czy Zamawiający dopuszcza opatrunek włókninowy do mocowania kaniul wymiary 6,0cm x 8,0 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek z folii poliuretanowej w opakowaniu papier-papier, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 4 „Przyrządy do przetaczania”

Pytanie: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuszcza kraniki trójdrożne z optycznym indykatorem pozycji. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów jednorazowego użytku z igłą biorczą ściętą dwukanałowo. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: poz.1 - Czy Zamawiający dopuści kranik z objętością wypełnienia 0,2 ml, dostępny z pokrętkiem w kolorze niebieskim i odstąpi od wymogu aby kranik posiadał wyczuwalny indykatorem pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: poz.2 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowego miejsca do umieszczenia igły po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Dotyczy Zadania 11 „Zestaw do drenażu”

Pytanie: - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje i utworzy z niej 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 13 „Rękawiczki medyczne”

Pytanie : poz.1 -Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie rękawic lateksowych, bezpudrowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 18 „Ochrona biologiczna”

Pytanie: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Indywidualny Zestaw Ochrony Biologicznej zawierający: kombinezon z materiału typu tyvec - 1 szt. - spełniający wymagania dyrektywy 89/686/EWG, posiadający CE; maska ochronna typu FFP3 - 1 szt. - spełniająca wymagania dyrektywy 89/686/EWG, posiadająca CE; okulary ochronne typu gogle – 1 szt. spełniające wymagania dyrektywy 89/686/EWG, posiadające CE; rękawice ochronne – 2 pary (1para rękawic diagnostycznych nitylowych, 1para rękawic diagnostycznych lateksowych, bezpudrowych, chlorowanych. do procedur o podwyższonym ryzyku o grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,40mm, dłoni 0,30mm, mankietcie 0,20mm) - spełniające wymagania dyrektywy 89/686/EWG, posiadające CE; pokrowce na buty do kolan z materiału typu tyvec - 1 para - posiadające CE; ubranie jednorazowego użytku włókninowe (bluza, spodnie) - 1 kpl. - spełniające wymagania dyrektywy 93/42/EWG, posiadające CE; worek na odpady czerwony 120l – 1 szt. Na opakowaniu graficzna i opisowa instrukcja obsługi. Rozmiary zestawów M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: Czy Zamawiający uzna za równoważną ofertę zawierającą w zadaniu 18 pozycja 1, maskę w klasie P3 bez czynnika biobójczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: poz.1 -Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania maski, która jest półmaską w klasie ochronnej P3. Ponadto skutecznie oczyszcza powietrze, którym oddycha użytkownik. Wykazuje we wszystkich badaniach i testach wysoką skuteczność oczyszczania powietrza. Zapewnia ochronę przed aerozolami z cząstek stałych lub aerozolami na bazie wody (pył, dym) i aerozolami ciekłymi (mgły) o ile stężenie fazy rozproszonej tych aerozoli nie przekracza wartości 20*NDS, np: przed drobnymi pyłami a także bakteriami, wirusami i umiarkowanie radioaktywnym pyłem. Zajmuje niewiele miejsca np: w kieszeni, torebce lub hełmie. Dostarczana jest w poręcznym, higienicznym opakowaniu jednorazowym. Wewnątrz maski znajduje się uszczelka nosowa wykonana z materiału odpychającego wodę, Chroniącego przed zaparowaniem okularów. Miękki i docisk nosa ułatwia dopasowanie półmaski do kształtu twarzy. Oddychanie i mówienie w półmasce nie stwarza żadnych problemów. Paski są regulowane i mogą być łatwo skrócone poprzez owinięcie wokół sprzączki. Dopuszczona w klasie FFP3. Spełnia wymagania określone w normie EN149:2001. Posiada zaworek wydechowy ułatwiający wydychanie powietrza i rozmowę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Pytanie: poz.1 – Jeśli odpowiedź na powyższe pytanie będzie negatywna to ewentualnie czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania półmasek do działań ratowniczych bez czynnika biobójczego i skuteczności maski na poziomie 99,99%, ponieważ maski opisane w SIWZ przez Zamawiającego zostały już wycofane z produkcji i nie są już dostępne. Maski, które chcemy zaferować są półmaskami w klasie ochronnej P3 i stanowią najwyższy stopień ochrony dla półmasek ochronnych w klasie PPE. Posiadają minimalną skuteczność filtra: 99 %, maksymalną odporność na przesiąkanie: 2 %. Zapewniają ochronę przed cząsteczkami o wielkości o 0,02 um (zgodnie z normą PN EN 149:2001 + A1:2009, EN 14883 : 2005.

Dopuszczenie w/w możliwości w żaden sposób nie wpłynie na wartość funkcjonalno-użytkowa zaferowanego asortymentu. Poza tym maski klasy P3 są częścią składową indywidualnych pakietów ochrony biologicznej znajdujących się w pozycji nr 2 tego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 20 „ Elektrody i akcesoria”

Pytanie : poz.1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania Elektrody EKG w opakowaniach po 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 500 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie : poz.1 i 2 – Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania wyceny elektrod za opakowanie z właściwym przeliczeniem ilości szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie: poz.1 – Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod w opakowaniach a 50 szt., pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści elektrody pakowanie po 50szt., spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 22 „ Szyny Kramera”

Pytanie: poz. 3 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania Szyny Kramera o rozmiarze 50x7 cm wykonanej z nierdzewnego materiału.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższych.

Pytanie: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści szynę Kramera w rozmiarze 50x7 cm, spełniająca pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 23 „ Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”

Pytanie: Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę na: _jednorazowe łyżki do laryngoskopu światłowodowego: kompatybilne do wszystkich rękojeści laryngoskopowych spełniających normę EN



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

1819 (zielony standard); ze zintegrowaną wiązką światłowodową; wyprodukowane ze stali medycznej recyklingowej we wzorach: Macintosh-rozmiar od 1 do 4 i Miller – rozmiar od 0 do 1; pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowych tyżek do laryngoskopu światłowodowego spełniających wymagania określone w SIWZ, ale wykonanych z innego tworzywa sztucznego niż poliamid.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 24 „ Latarki diagnostyczne”

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści latarkę diagnostyczną, medyczną, generującą światło naturalne (LED), zasilaną jedną baterią typu AAA, obudowa aluminiowa, wyposażona w klips do zaczepiania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 25 „ Kołnierze ortopedyczne”

Pytanie: poz.1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pozycji nr 1 kołnierza dla dziecka, a w pozycji nr 2 kołnierza dla dorosłych o poniższych parametrach? Kołnierz z czterostopniową regulacją, który jest wykonany z Plastazote® - opatentowanej pianki poliuretanowej z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. Technologia spieniania przy użyciu azotu pod wysokim ciśnieniem sprawia iż w piance nie pozostają toksyczne pozostałości. W związku z tym kołnierze są nietoksyczne i hipoalergiczne. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierz ortopedyczny jest sztywnym kołnierzem stabilizującym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym, wielorazowego użytku, wielorozmiarowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 26 „ Reduktory i dozowniki do tlenu”

Pytanie: poz. 3 - Proszę o potwierdzenie orientacji kołka zabezpieczającego przed obracaniem się urządzenia (np. dozownika) w punkcie poboru. Czy kołek zabezpieczający powinien być skierowany pionowo w górę?

Odpowiedź: : Kołek zabezpieczający skierowany pionowo w górę.

Pytanie: poz. 2 i 3 - Proszę o potwierdzenie oraz określenie typu gwintu przyłącza wejściowego butelki nawilzacza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby gwint przyłącza wejściowego butelki nawilzacza był wewnętrzny.

Pytanie: poz. 2 i 3 - Proszę o potwierdzenie rodzaju materiału z którego powinny być wykonane butelki nawilzacza? W sprzedaży znajdują się butelki nawilzacza wykonane z poliwęglanu



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

(temp. sterylizacji 121 °C do 15 min), polisulfonu (temp. sterylizacji 134 °C do 18 min) i jednorazowe.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelki nawilżacza wykonane z poliwęglanu.

Pytanie: poz. 2 i 3 - Czy Zamawiający wymaga aby reduktor i dozownik tlenu był ze skokowym nastawem przepływu tlenu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie: poz. 1 i 2 – Czy Zamawiający wymaga aby manometr w reduktorze tlenu był obrotowy o 360 stopni (ta funkcja umożliwi optymalny odczyt wskazań w każdych warunkach użytkowania reduktora)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie: poz. 2 i 3 - Czy Zamawiający dopuści aby reduktor i dozownik tlenu miał przepływ maksymalny 25 l/min? Dodatkowe skoki nastawu przepływomierza zwiększające możliwość stosowania urządzenia: obok tradycyjnych przepływów w urządzeniu zaprogramowano także przepływ 7 l/min, służący do rozpylania leków oraz 25 l/min, służący do reanimacji pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: poz. 2 i 3 - Czy Zamawiający dopuści aby pokrętko w reduktorze oraz dozownika tlenu był wykonany z polimeru , materiału bardzo odpornego na uszkodzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: poz. 2 i 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania reduktora i przepływomierza spełniającego wymagania SIWZ posiadającego pokrętko przepływomierza wykonane z tworzywa sztucznego. Chcielibyśmy nadmienić, iż pokrętko przepływomierza wykonane z tworzywa sztucznego jest powszechnie stosowane w ratownictwie medycznym oraz oferowane przez wielu renomowanych producentów tego typu asortymentu. Poza tym są to parametry nieznacznie odbiegające od wymagań Zamawiającego i w żaden sposób nie wpływające na wartość funkcjonalno-użytkową reduktora i przepływomierza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: poz. 2 i 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania reduktora i przepływomierza z przepływem 0-25l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 29 „ Paski testowe do glukometru”

Pytanie: Czy w celu uzyskania jak najkorzystniejszych warunków zakupu , mając na uwadze potencjalne oszczędności funduszy publicznych i postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29), Zamawiający dopuszcza w w/w pakiecie zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych do glukometrów charakteryzującymi 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 dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

rozpuszczonego we krwi oraz minimalizujący zafałszowania pomiaru; d) Kapilara samozasysająca krew- wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców oraz licznych miejsc AST , a także krwi żyłnej i tętnicznej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolowanych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) zgodnie z wymogami producenta; h) Możliwość wykorzystywania każdego opakowania pasków testowych i płynów w ciągu 8 miesięcy; i) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) wyniki zgodne z normą ISO15197:2013 i zaleceniami PTD przy zakresie hematokrytu 20%-60%; k) zalecana temperatura przechowywania pasków 1-32°C;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zgodnie z instrukcją były przeznaczone do wykonywania pomiarów glikemii w zakresie hematokrytu 20-60%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami zaoferowanych pasków testowych do glukometrów, maksymalny błąd pomiarowy nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężenia glukozy $<100\text{mg/dl}$ oraz $\pm 15\%$ dla stężenia glukozy $>100\text{mg/dl}$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłości dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie: -Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: -Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzenia poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: -Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego odrzucania możliwości wykonania pomiaru w chwili, gdy próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała? Przy każdym pomiarze paski tego rodzaju wymagają od użytkownika dokładnego obserwowania czy pole testowe paska zostało idealnie wypełnione. Niezależne badania pokazują, że wykonanie pomiaru z



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

wykorzystaniem zbyt małej próbki krwi przez paski testowe do glukometrów skutkuje uzyskaniem zafałszowanego wyniku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania powyższych.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga, aby glukometr posiadał możliwość wykonywania badań u noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wystarczyła próbka krwi 0,5 μ , umożliwiającą pobieranie krwi u noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga zwiększonego zakresu 10-900 mg/dl, który pozwala na badania hipo i hiperglikemii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga, aby wynik pomiaru podawany był dla krwi pełnej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie: -Czy Zamawiający dopuszcza, aby opakowanie łączne zawierało 50 szt. pasków, pakowanych w dwa osobne pojemniki, co umożliwia ich otwarcie w różnych terminach, wydłużając jednocześnie ich okres przydatności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższych.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga, aby płyny kontrolne do kalibracji glukometrów pakowane były po dwa roztwory w jednym opakowaniu, jeden o niskim i jeden o wysokim stężeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania powyższych.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga metody oznaczania glikiemii GDH-FAD, która gwarantuje rzetelne wyniki pomiaru pomimo obecności we krwi niż glukoza cukrów prostych oraz minimalizuje interferencje rozpoznając 74 substancje endo i egzogenne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga braku funkcji kodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe.

Pytanie: - Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania powyższych.

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 zaferowania powyższych.



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga w przetargu glukometrów posiadających górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obarczony 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 zaoferowania powyższych.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 5-40°C

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

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 dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały 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 powyższych.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

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.

Pytanie: -Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?
Zalecenia PTD brzmią – tu cytaty:



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

„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 ≥ 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 mająca obowiązywać dopiero od 2016 roku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie: -Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga aby każdy glukometr wyposażony był w pasek kontrolny, umożliwiający szybkie samodzielne przetestowanie poprawności działania elektroniki glukometru w każdych warunkach, bez potrzeby współpracy z serwisem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga, żeby paski wyposażone były w złotą elektrodę - zastosowanie złota ma na celu zminimalizowanie zakłóceń w trakcie pomiaru – w technologii biosensorycznej jakość elektrody jest kluczowa ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie: - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 2 zakresach płynów kontrolnych – (niski i wysoki) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie: - Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, 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: brak kodowania, 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 ≤ 75 mg/dl $\pm 15\%$ i dokładności przy stężeniu glukozy ≥ 75 mg/dl $\pm 20\%$, temperatura przechowywania pasków 2-32°C, temperatura wykonania pomiaru 10-45°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 10-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,9 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, zasilanie z ogólnodostępnych baterii 3V typu CR2032 . Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania

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

Pytanie: - Czy zamawiający w Zadaniu 29 w celu zapewnienia dokładności oznaczeń stężenia glukozy we krwi, będzie wymagał systemu, który spełnia poniższe kryteria:

- Ważność (stabilność) testu paskowego po otwarciu fiolki do daty ważności podanej na opakowaniu
- Zakres hematokrytu min. 10-65%
- Czas pomiaru 5 sekund
- Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 30 „ Rękawiczki medyczne do procedur wysokiego ryzyka”

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 31 „ Worki na wymiociny”

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 32 „ Jednorazowy zestaw oparzeniowy”

Pytanie: poz. 1 i 4- Czy Zamawiający dopuści:

- w pozycji nr 1 opatrunki hydrożelowe na oparzenia o wymiarze 10x40 cm spełniający wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego i pozwala opatrzyć tą samą powierzchnię ciała co opatrunek 20cm x 20 cm tj. 400cm kw, posiadające całkowity okres przydatności do użycia oferowany przez producenta – 3 lata.
- w pozycji nr 2 opatrunki hydrożelowe na oparzenia o wymiarze 55x40 cm spełniający wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego, posiadające całkowity okres przydatności do użycia oferowany przez producenta – 3 lata.
- w pozycji nr 3 hydrożel o pojemności 120 ml spełniający wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego, posiadające całkowity okres przydatności do użycia oferowany przez producenta – 3 lata.
- w pozycji nr 4 opatrunek twarzowy hydrożelowy na oparzenia o wymiarze 30x40 cm, który pokrywa 7% całkowitej powierzchni ciała u dorosłego i 16% u dziecka, posiadające całkowity okres przydatności do użycia oferowany przez producenta – 3 lata. Opatrunek posiada miękką oprawę ze skrzydełkami na oczy, nos i usta, co pozwala na ominięcie tych części, oddychania i mruganie powiekami. Opatrunki o tych wymiarach w pełni zabezpieczają przed powstaniem uszkodzeń termicznych na twarzy i uszach.

Poza tym opatrunki, które chcemy zaoferować posiadają m.in. certyfikat TUV, CE, ocenę kliniczną PL, CZ, a także dopuszczenie do oparzeń białym fosforem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 34 „ Kompresy niejadalne, lignina, chusty”

Pytanie: poz.3 – Czy Zamawiający dopuści ligninę w arkuszach, pakowana a`5kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Pytanie: poz. 3 – Czy można zaoferować ligninę w opakowaniach a ` 5kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 35 „Przylepce i rękawy opatrunkowe siatkowe”

Pytanie: poz.3 - Czy Zamawiający dopuści przylepiec w rozmiarze 76mmx25mm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści przylepiec wodoodporny w rozmiarze 76mmx25mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Pytanie: poz.3 – Czy można zaoferować przylepiec pakowany po 10 szt. w rozmiarach 25mm x 72 mm(4X) 30mm X 40 mm (4x) 40mm z 60mm (2x)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 36 „Opaski dziane i elastyczne”

Pytanie: poz.4- Czy można zaoferować opaskę elastyczną w rozmiarze 8cm x 4m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 37 „Gaziki jałowe”

Pytanie: poz.6 – Czy można zaoferować kompresy chłonne w klasie I sterylnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 38 „Ampułki”

Pytanie: poz.26 – Czy wyrażają Państwo zgodę na zmianę w.w. produktu na równoważny lecz pakowany po 10 ampułek oraz proporcjonalne przeliczenie ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 44 „Preparaty do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego”

Pytanie: Czy w zadaniu 44 Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności preparat na bazie etanolu zawierający niejonowe związki powierzchniowo czynne o pH działający na podane spektrum w czasie 1 v minuty w opakowaniach wyłącznie 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 225 op?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy Zadania 45 „Gaziki jałowe, preparaty do dezynfekcji i odkażania”

Pytanie: poz.2 – Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnej oferty bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

Pytanie: - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie produktu z punktu 1 do osobnego pakietu w celu uzyskania korzystnej ceny oraz dobrego gatunkowo wyrobu?

Odpowiedź: - Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Dotyczy zapisów SIWZ i wzoru umowy:

Pytanie: SIWZ III pkt.1.1 ust3 – Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w przypadku dostawców sprzętu medycznego, na których takiego obowiązku prawo nie nakłada.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w przypadku składania oferty przez Wykonawcę, na którego prawo nakłada taki obowiązek.

Pytanie: Ze względu na fakt, iż przedmiotem niniejszego postępowania są między innymi produkty, których obrót nie jest objęty obowiązkiem posiadania koncesji, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu jej przedstawiania i zastąpienia oświadczeniem Wykonawcy. Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w przypadku składania oferty przez Wykonawcę, na którego prawo nakłada taki obowiązek.

Pytanie: Prosimy o wyrażenie zgody na zawarcie odrębnych umów do każdego pakietu. Zgodnie z przepisami art. 83 ust. 3PZP, kiedy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty częściowej, Wykonawca może złożyć oferty na jedną lub więcej części zamówienia. Brzmienie tego zapisu wskazuje, że mamy do czynienia nie z jedną ale wieloma ofertami, które składa się odrębnie na każdą z części. Zamawiający w treści SIWZ podzielił opis przedmiotu zamówienia na zadania, należy je więc traktować jako odrębne i niezależne od siebie zamówienia oraz odrębne i niezależne od siebie oferty. W świetle powyższego uzasadnione jest, aby Umowa dotyczyła każdej oferty oddzielnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie: dot.§2 ust. 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia „ od daty otrzymania” na „ od daty wystawienia”. Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie: dot.§ 3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „ wartość niezamówionej części przedmiotu zamówienia nie może przekraczać 20% całkowitej wartości przedmiotu zamówienia”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie: dot.§ 5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania 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 proponowaną zmianę.

Pytanie: dot.§ 4 - Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „ Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Dostawcę kary umownej”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie: Prosimy o informację, czy dni terminu dostawy jako kryterium oceny oferty to dni, które mają być liczone jako dni robocze od pon. do piąt., czy też dni kalendarzowe.



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

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Odpowiedź: Termin dostawy to dni liczone kalendarzowo.

Pytanie: Wzór umowy par. 4 ust. 3 pkt 1) Zgodnie z art. 7 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych i zasadę zachowania uczciwej konkurencji oraz zasadę równości stron umowy prosimy o zmianę zapisu: „(...) w wysokości 2% wartości (...)” na zapis: „ (...) w wysokości 0,5% wartości (...)”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego odstąpienie od wymogu złożenia wraz z ofertą dokumentów dopuszczających do obrotu na zaoferowany asortyment, w zamian przedstawiając stosowne oświadczenie o ich posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie: Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 2 ust. 5 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy:

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie: Czy w celu miarkowania kar umownych zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust 3

Dostawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

- 1) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy
- 2) w przypadku rozwiązania z winy Dostawcy, zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Dyrektor

Piotr Kośyl