

**Do wszystkich Wykonawców**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę podstawowych i specjalistycznych wyrobów medycznych (BZP.38.382-5.18)**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ ORAZ  
ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 31.01.2018 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na worek o pojemności 400ml, jak dotychczas stosowane, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 2 dot. pakietu nr 5

poz. 1 czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o dł. 17 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 3 dot. pakietu nr 5

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne z kartonikiem bez nadruku z jednej strony oraz z linijkami do uzupełnienia danych z drugiej strony?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 5 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

1.	<p>Opaska identyfikacyjna dla noworodka o długości 16 cm, z zaokrąglonymi końcami, zapinana na zatrzask jednorazowy - dwie części zatrzasku znajdują się na przeciwległych końcach opaski identyfikacyjnej, przezroczysta z dwóch stron tak, aby opisany z dwóch stron kartonik był widoczny i czytelny, kartonik sztywny, bez nadruku, biały.</p> <p>(cechująca się miękkimi i nieostrymi krawędziami , łatwością włożenia kartonika do kieszonki)</p>
----	---

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
1.	<p>Opaska identyfikacyjna dla noworodka o długości 16 cm, z zaokrąglonymi końcami, zapinana na zatrzask jednorazowy - dwie części zatrzasku znajdują się na przeciwległych końcach opaski identyfikacyjnej, przezroczysta z dwóch stron tak, aby opisany z dwóch stron kartonik był widoczny i czytelny, kartonik sztywny, bez nadruku <b>lub bez nadruku z jednej strony oraz z linijkami do uzupełnienia danych z drugiej strony</b> biały.</p> <p>(cechująca się miękkimi i nieostrymi krawędziami , łatwością włożenia kartonika do kieszonki)</p>

Pytanie nr 4 dot. pakietu nr 5

Czy zamawiający oczekuje opasek identyfikacyjnych w kolorach białym, różowym i niebieskim z przezroczystym okienkiem na karteczkę z danymi?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 5 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru

1.	<p>Opaska identyfikacyjna dla noworodka o długości 16 cm, z zaokrąglonymi końcami, zapinana na zatrzask jednorazowy - dwie części zatrzasku znajdują się na przeciwległych końcach opaski identyfikacyjnej, przezroczysta z dwóch stron tak, aby opisany z dwóch stron kartonik był widoczny i czytelny, kartonik sztywny, bez nadruku lub bez nadruku z jednej strony oraz z linijkami do uzupełnienia danych z drugiej strony biały.</p> <p>(cechująca się miękkimi i nieostrymi krawędziami, łatwością włożenia kartonika do kieszonki)</p>
----	--

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
1.	<p>Opaska identyfikacyjna dla noworodka o długości 16 cm, z zaokrąglonymi końcami, zapinana na zatrzask jednorazowy - dwie części zatrzasku znajdują się na przeciwległych końcach opaski identyfikacyjnej, przezroczysta z dwóch stron tak, aby opisany z dwóch stron kartonik był widoczny i czytelny <b>lub w kolorach różowym i niebieskim z przezroczystym okienkiem na karteczkę z danymi</b> kartonik sztywny, bez nadruku lub bez nadruku z jednej strony oraz z linijkami do uzupełnienia danych z drugiej strony biały.</p> <p>(cechująca się miękkimi i nieostrymi krawędziami, łatwością włożenia kartonika do kieszonki)</p>

Pytanie nr 5 dot. pakietu nr 5

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 5 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J. m.” „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	J.m.	Ilość
1	szt.	2 300

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	J.m.	Ilość
1	szt./ op.	2 300 szt. lub 23 op. (po 100 szt)

Pytanie nr 6 dot. pakietu nr 5

Poz. 3 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 0,5 l z przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 7 dot. pakietu nr 6

Czy zamawiający dopuści wycenę ostrzy za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 6 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J. m.” „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1	Ostrza chirurgiczne wymienne ze stali nierdzewnej lub węglowej,	11	szt.	500

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1	Ostrza chirurgiczne wymienne ze stali nierdzewnej lub węglowej,	11	szt./ op.	500 szt. lub 5 op.(po 100 szt)

Pytanie nr 8 dot. pakietu nr 8

Czy zamawiający w poz. 2 dopuści wycenę za opak. 144 szt z pojedynczo pakowanych osłonek z przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J. m.”, „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
2	Osłonka lateksowa na głowicę USG, osłonki mogą być pakowane zbiorczo		szt.	240

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
2	Osłonka lateksowa na głowicę USG, osłonki mogą być pakowane zbiorczo		szt. / op.	240 szt. lub 17 op.(po 144 szt)

Pytanie nr 9 dot. pakietu nr 8

Poz. 2. Czy zamawiający oczekuje osłonek na głowicę USG pojedynczo pakowanych ze względów higienicznych, specyfikę stosowania, oraz lepsze zabezpieczenie przed zabrudzeniem niż w przypadku opakowań zbiorczych?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
2	Osłonka lateksowa na głowicę USG, osłonki mogą być pakowane zbiorczo

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
2	Osłonka lateksowa na głowicę USG, osłonki mogą być pakowane zbiorczo <a href="#">lub pojedynczo</a>

Pytanie nr 10 dot. pakietu nr 8

Poz. 3 czy zamawiający dopuści stazę automatyczną nadającą się do dezynfekcji standardowymi środkami?

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie nr 11 dot. pakietu nr 8

Pakiet 8 poz. 3 czy zamawiający dopuści stazę do sterylizacji w 120 stopniach C?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 w poz. 3 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
3	Staza do pobierania krwi – automatyczna, wykonana z szerokiej, żakardowej gumy, posiadająca prosty mechanizm umożliwiający łatwe zapinanie i odpinanie oraz płynną regulację zmiany siły nacisku lub wykonana z innego wytrzymałego i elastycznego materiału, nadającego się do sterylizacji w autoklawie do 121°C

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
3	Staza do pobierania krwi – automatyczna, wykonana z szerokiej, żakardowej gumy, posiadająca prosty mechanizm umożliwiający łatwe zapinanie i odpinanie oraz płynną regulację zmiany siły nacisku lub wykonana z innego wytrzymałego i elastycznego materiału, nadającego się do sterylizacji w autoklawie do 120°C

Pytanie nr 12 dot. pakietu nr 8

Poz. 4 czy zamawiający oczekuje szpatełek jałowych czy niejałowych?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 w poz. 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
4.	Szpatułki laryngologiczne - drewniane,

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
4.	Szpatułki laryngologiczne - drewniane, <b>niejałowe</b>

Pytanie nr 13 dot. pakietu nr 8

Poz. 4 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 w poz. 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J. m.” „Ilość” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
-----	--------------	---------	------	-------

4.	Szpatułki laryngologiczne - drewniane, niejałowe		szt.	16 150
----	--	--	------	--------

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
4.	Szpatułki laryngologiczne - drewniane, niejałowe		szt./ op.	16 150 szt. lub 162 op.(po 100 szt.)

Pytanie nr 14 dot. pakietu nr 10

Poz. 1 i 2. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 15 dot. pakietu 16

Poz. 3 czy zamawiający dopuści wtyczki do nosa cewnika do tlenu o kształcie prostym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 16 dot. pakietu nr 7

Poz 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji papieru z nadrukiem. Papiery do Ascarda zwyczajowo mają nadruk/ kratkę.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 7 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Papier do EKG Ascard, termoczulý, bezpyłowy, bez nadruku

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Papier do EKG Ascard, termoczulý, bezpyłowy, bez nadruku lub z nadrukiem



Pytanie nr 17 dot. pakietu nr 7

Poz 3. Czy Zamawiający oczekuje w wyżej wymienionej pozycji papieru oryginalnego, czy też dopuszcza papier kompatybilny?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 7 w poz. 3 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
3.	Papier do USG Mitsubishi K 65 Hm

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
3.	Papier <b>oryginalny lub kompatybilny</b> do USG Mitsubishi K 65 Hm

Pytanie nr 18 dot. pakietu nr 7

Poz 5. Czy Zamawiający podając ilość 3950 sztuk pasty EEG odnosił się do 114g opakowania? W przypadku odpowiedzi twierdzącej, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaproponowania 115g pasty z jednoczesnym przeliczeniem na 3916 opakowań

Odpowiedź:

Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie nr 19 dot. Wzoru Umowy

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w opisie przedmiotu zamówienia z § 2 ust 4 Projektu Umowy wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty i poprawnego przeprowadzenia postępowania, poprzez określenie minimalnego progu realizacji zamówienia. Niewskazanie tego kluczowego elementu dla wymaganego przepisami Pzp konkretnego i wyczerpującego określenia przedmiotu zamówienia, czyni je szacunkowym i niedookreślonym, przenosząc na wykonawców składających oferty ciężar jego dookreślenia. Realizacja nakazanej przez Krajową Izbę Odwoławczą w sentencji wyroku z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia, musi polegać na określeniu realnych, minimalnych wartości zamówień, które na pewno, a nie jedynie przypuszczalnie, zostaną wykonane przez Zamawiającego, oczywiście z uwzględnieniem okoliczności mogących wpływać na jego zmniejszone zapotrzebowanie na przedmiotowe wyroby.

W świetle powyższej argumentacji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §2 ust 4 Projektu Umowyna poniższy.

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do nie wykorzystania całej ilości/wartości, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 20 dot. Wzoru Umowy

Projekt Umowy §4 ust 1. Prosimy 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 21 dot. Wzoru Umowy

Projekt Umowy §4 ust 4. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o określenie ilości miejsc dostaw

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 22 dot. Wzoru Umowy

Projekt Umowy §4 ust 5. W celu terminowej realizacji dostaw wnioskujemy aby do projektu umowy dopisać, że:

„ Zamówienia składa się do godziny 12:00. Zamówienia złożone po godzinie 12:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 23 dot. Wzoru Umowy

Projekt Umowy §8 ust.1 a). Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 1% wartości netto niezrealizowanej części dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 24 dot. Wzoru Umowy

Projekt Umowy §8 ust.1 b). Wnosimy o wykreślenie postanowień §8 ust.1 b) Projektu Umowy przewidujących nałożenie na wykonawcę kar umownych w przypadku opóźnienia w dostawie towaru bądź dostarczenia towaru niezgodnego z umową. W tym przypadku zastosowanie znajdą ogólne reguły prawa cywilnego określające odpowiedzialność sprzedawcy za wady rzeczy (rękojmia) oraz odpowiedzialność gwarancyjną (gwarancja).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 25 dot. Wzoru Umowy

Projekt Umowy §8 ust.1 c). Wnosimy o wykreślenie postanowień §8 ust.1 c) Projektu Umowy minimalnego progu kary za opóźnienia w terminach realizacji dostawy lub terminach wymiany wadliwego przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 26 dot. Wzoru UmowyProjekt Umowy §8 ust.1 d). Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za odstąpienie od umowy w wyżej wymienionym punkcie jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 1% wartości netto niezrealizowanej części dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 27 dot. pakietu nr 24

Worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, które charakteryzują się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiadają porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka 220 ml. Worek posiada nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 6,5 cm, długość 15 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 24 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, który charakteryzuje się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiada porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka–min. 215 mm–max. 225 ml lub 410ml. Worek musi posiadać nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 11 cm (+/- 2 cm) długość 15 cm (+/- 2 cm).

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, który charakteryzuje się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiada porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka–min. 215 mm–max. 225 ml lub 410ml. Worek musi posiadać nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 11 cm (+/- 2 cm) <b>lub</b> szerokość 6,5 cm, długość 15 cm (+/- 2 cm).

Pytanie nr 28 dot. pakietu nr 16

Poz. 3: Czy Zamawiający dopuści dren o długości 220cm?

Czy pisząc dren o długości Zamawiający miał na myśli sam dren bez części, która posiada końcówki donosowe czy całkowitą długość cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 29 dot. pakietu nr 8

**poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym z zastawką antyrefluksyjną zapobiegającą cofaniu się moczu, bezigłowym portem do pobierania próbek moczu, zawór spustowy poprzeczny Cross-Valve, dren 120cm z klamrą, pojemność 2000ml, skala w kolorze niebieskim co 100ml i cyfrowo co 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 30 dot. pakietu nr 18

Poz. 4: Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem dwuświatłowym o dł. 150cm, komora pomiarowa 400ml, do 50 ml pomiar co 1 ml, dwa filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna, zabezpieczenie antyzałamaniowe między komorą a drenem, worek do moczu op pojemności 2600ml z kranikiem spustowym usytuowanym w wygodnej zakładce, tylna ściana wzmocniona stelażem, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, plastikowe podwójne wieszaki, wzmocnione dodatkowo sznurkiem nie grożą rozerwaniem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 31 dot. pakietu nr 7

Poz 5. Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym miał na myśli 3950 opakowań pasty, czy też 3950gram pasty?

W przypadku, gdy Zamawiający szacuje łączne zapotrzebowanie na 3950 gram, zwracamy się z prośbą o możliwość zaproponowania w formularzu asortymentowo-cenowym ceny dla 35 sztuk opakowań pasty 115g

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 32 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu nr 7, pozycji nr 5 do osobnego pakietu. Pozycja 5 różni się specyfiką od pozostałych pozycji pakietu. Ponad to wyodrębnienie ww. pozycji osobnego pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców i tym samym znacznie zwiększy konkurencyjność składanych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 33 dot. pakietu nr 22 i 23

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga paski testowe 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 fiolki; 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 podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 34 dot. pakietu nr 22 i 23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 22 i 23 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Pakiet 22 - Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi I

Lp.	Nazwa towaru
1.	<p>Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica <math>\geq 10</math> mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu. (op - 50 szt.) ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy</p>

Pakiet 23 - Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi II

Lp.	Nazwa towaru
1.	<p>Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej– kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C.</p> <p>Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi oraz możliwości prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl.</p> <p>Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD.</p> <p>Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy. Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy.</p> <p>Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 - który ma być dołączony do oferty oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.</p> <p>Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego.</p> <p>Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim.</p>

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pakiet 22 - Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi I

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C.

Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”.

Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”

Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.

Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.

Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.

Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego.

Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia.

Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim.

Numer autokodu. (op - 50 szt.) **ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy, paski testowe do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku**

1.

#### Pakiet 23 - Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi II

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej– kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C.

Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi oraz możliwości prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl.

Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD.

Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy. Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy.

Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 - który ma być dołączony do oferty oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów,

oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.

Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.

Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego.

Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim. [paski testowe do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku](#)

1.

#### Pytanie nr 35 dot. pakietu nr 22 i 23

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 22 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------



Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu. (op - 50 szt.) ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy, pasków testowych do glukometru z funkcją

1. wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu. (op - 50 szt.) ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy, pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku **Zamawiający dopuszcza żeby paski testowe były**

1. **wyroblem medycznym refundowanym.**

#### Pytanie nr 36 dot. pakietu nr 22

Dotyczy pakietu 22 – prosimy o dopuszczenie pasków glukometru, który ma realną możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi, zamiast arbitralnego komunikatu „Keton” nie posiadającego realnej wartości informacyjnej. Przy okazji pragniemy zaznaczyć, że profesjonalnemu personelowi medycznemu posiadającego choćby podstawową wiedzę na temat prawidłowych i patologicznych zakresów stężenia glukozy we krwi, nie są do niczego potrzebne żadne arbitralne komunikaty.

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 22 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu. (op - 50 szt.) ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy, pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku Zamawiający dopuszcza żeby paski testowe były

1. wyrobem medycznym refundowanym.

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” lub posiadają realną możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi. Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.

Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu. (op - 50 szt.) ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy, pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku Zamawiający dopuszcza żeby paski testowe były

1. wyrobem medycznym refundowanym.

#### Pytanie nr 37 dot. pakietu nr 22

Dotyczy pakietu 22 – prosimy o wyjaśnienie w jakim celu Zamawiający wyznacza maksymalną górną granicę dopuszczalnego zakresu pomiarowego, skoro w podanym zakresie stężeń glukozy glukometry z szerszym zakresem pomiarowym wskażą dokładnie taki sam wynik, a przy stężeniach wyższych wskażą wynik liczbowy, który będzie miał zdecydowanie większą wartość informacyjną niż komunikat „HIGH” (mogący oznaczać zarówno 650 mg/dl jak i 1000 mg/dl). Jednocześnie prosimy o dopuszczenie glukometrów z szerszym zakresem pomiarowym.

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 22 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” lub posiadają realną możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi. Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.

Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu. (op - 50 szt.) ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy, pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku Zamawiający dopuszcza żeby paski testowe były

1. wyrobem medycznym refundowanym.

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. [lub z szerszym zakresem pomiarowym](#) Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” lub posiadają realną możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi. Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu. (op - 50 szt.) ważność pasków po otwarciu fiolki wynosi min. 6 miesięcy, pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku Zamawiający dopuszcza żeby paski testowe

1. były wyrobem medycznym refundowanym.

#### Pytanie nr 38

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający kwestionuje ważność aktualnego certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (certyfikat CE), który zgodnie z treścią art. 5 ust. 1 w/w Dyrektywy musi potwierdzać zgodność glukometrów ze wszystkimi aktualnie obowiązującymi normami ogłoszonymi w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, włącznie z normą EN ISO 15197:2015 - jeśli tak, prosimy o podanie podstawy prawnej. Prosimy o podanie na jakiej podstawie prawnej Zamawiający wymaga od producenta wpisywania (do zweryfikowanej przez odpowiednią Jednostkę Notyfikowaną i opatrzonej znakiem CE instrukcji) potwierdzenia spełnienia jednostkowej normy, skoro spełnienie tej normy musiało być uwzględnione przez niezależną Jednostkę Notyfikowaną na etapie oceny zgodności glukometru z w/w Dyrektywą, będąc warunkiem koniecznym pozytywnej weryfikacji przeprowadzonej przez tę Jednostkę.

#### Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

#### Pytanie nr 39

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic i generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do 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; 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°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem; k) wyświetlacz z wyraźnymi, dużymi cyframi, nie wymagającymi podświetlenia, widocznymi nawet w półmroku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 41

W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje jaki jest zakres tej normy, gdyż przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?"

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 42

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. Zwracamy się za zapytaniem czy Zamawiający wymaga pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym minimum 20-60%?"

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 43 dot. pakietu nr 2

Pak 2, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści obok opisanego rozwiązania produkt o właściwościach: Zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer lock, - pojedyncza o ergonomicznym kształcie, długości 33 mm, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną i dobrze widoczną drogą przepływu, (droga przepływu nie może przebiegać przez otwory w membranie tylko widoczną drogą pomiędzy obudową, a membraną), pozbawiona części metalowych, umożliwiająca stosowanie do min. 216 dostępów, automatyczny system

zapobiegający cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej. „Wyrzut pozytywny” 0,03 ml”.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 2 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
2.	Zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer lock, z łątwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membrana split septum (wystająca częściowo poza obudowę) osadzona zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, nie sprzyjająca kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznym z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525 ml / min. Zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17/2 bara = 250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara = 97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maks. 0,10 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji.

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
2.	Zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer lock, z łątwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membrana split septum (wystająca częściowo poza obudowę) osadzona zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, nie sprzyjająca kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznym z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525 ml / min. Zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17/2 bara = 250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara = 97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maks. 0,10 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami terapeutycznymi. <b>lub</b> Zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer lock, - pojedyncza o ergonomicznym kształcie, długości 33 mm, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną i dobrze widoczną drogą przepływu, (droga przepływu nie może przebiegać przez otwory w membranie tylko widoczną drogą pomiędzy obudową, a membraną), pozbawiona części metalowych, umożliwiającą stosowanie do min. 216 dostępów, automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej. „Wyrzut pozytywny” 0,03 ml

Pytanie nr 44 dot. pakietu nr 2

Pak 2, poz. 5 - Czy zamawiający dopuści obok opisanego rozwiązania produkt o właściwościach: Kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, posiadający wyczuwalny i optyczny indykator położenia w każdej pozycji co 45°, możliwość obrotu pokrętła o 360°, nie zawiera lateksu (oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym), złącze męskie z niezależnie obracającą się osiowo nakrętka Luer-Lock wykonana z materiału uszczelniającego, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pęknięcie, wykonane z poliamidu. Wypełnienie 0,26 ml. Oznakowanie kolorystyczne pokrętła (niebieski, czerwony, żółty, biały) - do wyboru przez zamawiającego podczas zamawiania).



Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 2 w poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
5	Kraniki trójdrożne, sterylne, pakowane pojedynczo, wykonane z materiału umożliwiającego podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków, konstrukcja umożliwiająca szybka zmianę pozycji co 45 stopni w pełnym zakresie 360 stopni zapewniając prawidłową i pełną redukcję przepływu oraz ustawienie wymaganych wielkości przepływu i równomierny przepływ bez zmian ciśnienia, przejrzysta budowa kranika posiadająca niezależnie obracającą się w pełni przezroczystą nakrętkę luer-lock, końcówka luer lock ze szczelną nakrętką z dwoma stopniami swobody, każde wejście fabrycznie zabezpieczone koreczkami z trójramiennym pokrętle (dostępnym w dwóch kolorach ilości zależnie od potrzeb zamawiającego)z wyczuwalnym i optycznym (podwójnym) identyfikatorem przepływu w pozycji otwarty / zamknięty, zapewniający szybka i wygodna regulację przepływu o objętości wypełnienia 0,23 mlo, sterylne, jednorazowego użytku, niepirogenny, nietoksyczny, opakowanie typu blister łatwo otwierające się, brzegi nieostre, na opakowaniu jednostkowym widoczna data ważności, wytrzymałość na ciśnienie rzędu 4 bar

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
5	Kraniki trójdrożne, sterylne, pakowane pojedynczo, wykonane z materiału umożliwiającego podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków, konstrukcja umożliwiająca szybka zmianę pozycji co 45 stopni w pełnym zakresie 360 stopni zapewniając prawidłową i pełną redukcję przepływu oraz ustawienie wymaganych wielkości przepływu i równomierny przepływ bez zmian ciśnienia, przejrzysta budowa kranika posiadająca niezależnie obracającą się w pełni przezroczystą nakrętkę luer-lock, końcówka luer lock ze szczelną nakrętką z dwoma stopniami swobody, każde wejście fabrycznie zabezpieczone koreczkami z trójramiennym pokrętle (dostępnym w dwóch kolorach ilości zależnie od potrzeb zamawiającego)z wyczuwalnym i optycznym (podwójnym) identyfikatorem przepływu w pozycji otwarty / zamknięty, zapewniający szybka i wygodna regulację przepływu o objętości wypełnienia 0,23 mlo, sterylne, jednorazowego użytku, niepirogenny, nietoksyczny, opakowanie typu blister łatwo otwierające się, brzegi nieostre, na opakowaniu jednostkowym widoczna data ważności, wytrzymałość na ciśnienie rzędu 4 bar <b>lub Kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, posiadający wyczuwalny i optyczny indykator położenia w każdej pozycji co 45°, możliwość obrotu pokrętła o 360°, nie zawiera lateksu (oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym), złącze męskie z niezależnie obracającą się osiowo nakrętką Luer-Lock wykonana z materiału uszczelniającego, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pęknięcie, wykonane z poliamidu. Wypełnienie 0,26 ml. Oznakowanie kolorystyczne pokrętła (niebieski, czerwony, żółty, biały) - do wyboru przez zamawiającego podczas zamawiania)</b>

Pytanie nr 45 dot. pakietu nr 21

Czy Zamawiający w związku z tym, że zestawy do bezpiecznej punkcji opłucnej należą do klasy medycznej IIa tj. mogą być utrzymane w ciele pacjenta do 30 dni będzie wymagał, żeby zestawy były wyposażone w worek z kranikiem spustowym co pozwoli na opróżnienie worka po jego wypełnieniu (przed upływem 30 dni)?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 21 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
1.	<p>Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej zawierający: bezpieczną igłę umieszczoną w kanale igły, kolorowy (zielono czerwony ) wskaźnik bezpieczeństwa w złączu igły - jednokierunkowy zawór wentylowy w złączu igły,- bezpieczny cewnik z zaworem kulowym z ręczną blokadą w złączu cewnika.W zestawie znajduje się: bezpieczna igła, dren do nakłuc klatki piersiowej – rozmiar Ch 8, strzykawka 50 ml Monojet luer lock i worek do drenażu o pojemności 2 000 ml lub Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdza i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika),cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni,dostępnego w dwóch rozmiarach 9Ch i 12Ch, zakończonego układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatraskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem.</p> <p>lub Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdza i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, dostępnego w dwóch rozmiarach 9Ch i 12Ch, zakończonego układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatraskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem.</p>

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
1.	<p>Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej zawierający: bezpieczną igłę umieszczoną w kanale igły, kolorowy (zielono czerwony) wskaźnik bezpieczeństwa w złączu igły - jednokierunkowy zawór wentylowy w złączu igły,- bezpieczny cewnik z zaworem kulowym z ręczną blokadą w złączu cewnika.W zestawie znajduje się: bezpieczna igła, dren do nakłuc klatki piersiowej – rozmiar Ch 8, strzykawka 50 ml Monojet luer lock i worek do drenażu o pojemności 2 000 ml lub Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdza i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika),cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni,dostępnego w dwóch rozmiarach 9Ch i 12Ch, zakończonego układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatrzaskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem.</p> <p>lub Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdza i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, dostępnego w dwóch rozmiarach 9Ch i 12Ch, zakończonego układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatrzaskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem. <a href="#">lub utrzymanie w ciele pacjenta do 30 dni zestaw wyposażony w worek z kranikiem spustowym co pozwoli na opróżnienie worka po jego wypełnieniu</a></p>

Pytanie nr 46 dot. pakietu nr 27

Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy jednorazowego użytku renomowanej marki Clinical Innovations o następujących parametrach:

- próżnościąg z pompką oraz wskaźnikiem podciśnienia w skali od 100 do 70mmHg
- znaczniki 11cm oraz 6cm

-posiada atraumatyczną miękką miseczkę wyłożoną gąbką o średnicy 50mm

Pelota próżnościągu ma kształt spłaszczonej miseczki o niskoprofilowym kształcie oraz posiada elastyczne połączenie z rączką. Te dwie cechy gwarantują zarówno generowanie pożądanego ciśnienia a także dowolność podczas manewrów w kanale rodnym.

Ponadto, urządzenie posiada wskaźnik siły trakcji- dla bezpieczeństwa pociągania za część przodującą.

Próżnościąg można stosować przy wszystkich ułożeniach główki oraz cięciu cesarskim.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 27 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa opisu” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru

1.	Próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, wyposażony w pompkę oraz wskaźnik podciśnienia w skali od 100 do 760 mmHg, znaczniki 5,5 cm i 11 cm. Atraumatyczna, miękka miseczka: w kształcie grzybka średnica miseczki 50 mm wyginająca się 90 stopni w każdym kierunku lub w kształcie dzwonka średnica miseczki 64 mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie. (w zależności od potrzeb)
----	---

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, wyposażony w pompkę oraz wskaźnik podciśnienia w skali od 100 do 760 mmHg, znaczniki 5,5 cm i 11 cm. Atraumatyczna, miękka miseczka: w kształcie grzybka średnica miseczki 50 mm wyginająca się 90 stopni w każdym kierunku lub w kształcie dzwonka średnica miseczki 64 mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie. (w zależności od potrzeb) <b>lub próżnościąg położniczy jednorazowego użytku o parametrach:- próżnościąg z pompką oraz wskaźnikiem podciśnienia w skali od 100 do 700mmHg - znaczniki 11cm oraz 6cm - atraumatyczna miękka miseczka wyłożona gąbką o średnicy 50mmPelota próżnościągu ma kształt spłaszczonej miseczki o niskoprofilowym kształcie, posiada elastyczne połączenie z rączką.wskaźnik siły trakcji- dla bezpieczeństwa pociągania za część przodującą. Próżnościąg można stosować przy wszystkich ułożeniach główki oraz cięciu cesarskim.</b>

Pytanie nr 47 dot. pakietu nr 5

Pakiet nr 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości 16,5cm, zapinane na zatrzask znajdujący się na jednym końcu opaski, przezroczysta z jednej strony, kartonik z nadrukiem, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 48 dot. pakietu nr 7

Pakiet 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści papier z nadrukiem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 49 dot. pakietu nr 8

Pakiet nr 8, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści stazy, które można dezynfekować poprzez płukanie w niskiej temperaturze lub dezynfekcja ozonem w niskiej temperaturze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 50 dot. pakietu nr 8

Pakiet 8 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści op. a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Odpowiedział w pytaniu 13

Pytanie nr 51 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą nominalną rozszerzoną o min. 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 52 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z podziałką co 1 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 11 w poz. 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Rozmiar” zmienia zapis z:

Lp.	Rozmiar
4.	100 ml (podziałka 2,0 ml)

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Rozmiar
4.	100 ml (podziałka 2,0 ml <b>lub</b> <b>1 ml</b> )

Pytanie nr 53 dot. pakietu nr 17

Pakiet 17 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści Pezzerki z min. 3 otworami, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 54 dot. pakietu nr 18

Pakiet 18 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z min. 3 otworami?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 w poz. 6 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
6	Cewnik Foley`a dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie lub jednostronnie silikonowanego, posiadający min. 4 lub 2 otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu, sterylne, opakowanie podwójne folia/folia-papier - rozmiar: od 12 ch do 24 ch (według potrzeb zamawiającego)

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
6	Cewnik Foley`a dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie lub jednostronnie silikonowanego, posiadający <b>min. 2 otwory</b> drenujące zwiększające efektywność drenażu, sterylny, opakowanie podwójne folia/folia-papier - rozmiar: od 12 ch do 24 ch (według potrzeb zamawiającego)

Pytanie nr 55 dot. pakietu nr 18

Pakiet nr 18, pozycja 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z zadania 18 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie nr 56 dot. pakietu nr 10

Pakiet nr 10 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z komora kroplową w rozmiarze 4,5 cm .Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie nr57 dot. pakietu nr 11

Pakiet nr 11 poz. 2, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o udostępnienie wykazu strzykawek wymienionych w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie nr 58 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści równoważny system do odsysania, o następujących parametrach;

- Pojemniki wielorazowe 1000 ml oraz 2000 ml nie posiadają króćców przyłączeniowych - nie wymagają łączenia z próżnią. Pojemnik 3000 ml posiada króciec typu trójnik (kątowy, schodkowy, nieobrotowy).
- Pojemnik 1000 ml o wys. 15,5 cm i średnicy 12 cm, a pojemnik 2000 ml o wys. 27 cm i średnicy max. 12,5 cm.
- Pozostałe jak w SIWZ.

Umożliwi to zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi), co spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych (Obwieszczenie z dnia 28. 10.2015r.)

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie nr 59 dot. pakietu nr 22

Poz.1 Czy Zamawiający oczekuje aby okres ważności pasków po otwarciu fiolki wynosił min. 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 22 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
1.	<p>Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica <math>\geq 10</math> mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C.</p> <p>Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”.</p> <p>Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”</p> <p>Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.</p> <p>Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego.</p> <p>Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia.</p> <p>Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim.</p>

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru.  
Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C.  
Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie.  
Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”.  
Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD).  
Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii.  
Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”  
Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.  
Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.  
Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.  
Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego.  
Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia.  
Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim.  
Numer autokodu. (op - 50 szt.) [ważność pasków po](#)  
1. [otwarciu folii wynosi min. 6 miesięcy](#)

#### Pytanie nr 60 dot. pakietu nr 4

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania kaniul dożylnych o następujących parametrach: Bezpieczna kaniula do wlewów dożylnych wykonana z poliuretanu z załączonymi opublikowanymi badaniami klinicznymi na biokompatybilność poliuretanu, posiadająca samodomykający się korek portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, zamykana koreczkiem z trzpieniem wystającym ponad krawędź koreczka, wyposażona w automatyczny plastikowy zatrzask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem, min. 5 wtopionych na całej długości kaniuli pasków RTG, pakowana w sztywne opakowanie blister i Tyvec bez celulozy uniemożliwiające przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości, wolna od lateksu i PCV, sterylizowana radiacyjnie, w rozmiarach: 0,9 x 25 mm o przepływie min 42 ml/min ; 1,1 x 32 mm o przepływie min 67 ml/min ; 1.3 x 32 mm o przepływie min 103 ml/min; 1.3 x 45 mm o przepływie min 103 ml/min ; 1,5 x 45 mm o przepływie min 133 ml/min; 1,8 x 45 mm o przepływie min 236 ml/min ; 2,0 x 45 mm o przepływie min 270 ml/min.

#### Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

#### Pytanie nr 61 dot. pakietu nr 4

Prosimy o sprecyzowanie, czy kaniule bezpieczne, tak jak obecnie stosowane, mają być wyposażone w zabezpieczenie w postaci kapilar - konstrukcji pomagającej wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły czyli zapobiegających rozpryskiwaniu się krwi?

#### Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)



Pytanie nr 62 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych ze skalą na cylindrze odpowiadającym skali nominalnej strzykawki - tj dla strzykawk o poj. 2ml – do 2ml, dla strzykawk o poj.5ml – do 5ml, dla strzykawk o poj.10ml – do 10ml, dla strzykawk o poj.20ml – do 20ml? Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki rozszerzonej skali.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 63 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu zwężenie tłoka strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 64 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o możliwość podania ceny za opakowanie strzykawk z jednoczesnym przeliczeniem ilości, lub możliwość podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 65 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga strzykawk 50/60ml skalowanych co, tak jak w poz. nr 3 w/w pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 66 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny trzyczęściowej z igłą 0,45 x 10mm, pakowanej w opakowaniach a'120 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 67 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny U40, trzyczęściowej z igłą 0,3 x 13mm, pakowanej w opakowaniach a'120 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 68 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie podwójnie zagiętej końcówki do odsysania Yankauer z 4 otworami odbarczającymi o długości 28cm, posiadającej ergonomiczny uchwyt o długości 7 cm oraz teksturowaną, anty-poślizgową powierzchnię. Końcówka nie zawiera lateksu ani DEHP. Pakowana w kartonie zbiorczym po 200 sztuk. Opakowanie wewnętrzne zgrzewana torba PE, opakowanie zewnętrzne zgrzewana torba papierowo-foliowa.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 69 dot. pakietu nr 11

Pakiet 11, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu balonowego o średnicy wewnętrznej 5 lub 7mm o długości 30m z możliwością przeliczenia ilości w formularzu asortymentowo-cenowym, poszerzenia przekroju w odstępach co 90cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 70 dot. pakietu nr 16

Pakiet 16, poz. 2, 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga produktów do tlenoterapii wolnych od lateksu, ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA), wyposażonych w dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym zakończony łącznikiem uniwersalnym umożliwiającym podłączenie do aparatury wymagającej łącznika standardowego i do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 71 dot. pakietu nr 16

Pakiet 16, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki do podawania tlenu przez nos tzw. wasy tlenowe mają posiadać dren o przekroju gwiazdkowym na całej długości łącznie z częścią opasającą głowę, zapewniając tym stały dopływ tlenu podczas pracy na całej swej długości, nawet w przypadku zagięcia drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 72 dot. pakietu nr 18

Pakiet 18, poz. 3, 4 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadały przezroczyste okienko do kontroli procesu pobierania próbki w porcie bezigłowym, tak jak w workach obecnie stosowanych w Państwa Placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 w poz. 3, 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
3.	Worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym z zastawką antyrefluksyjną lub zastawką antyzwrotną, zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z minimum 2 filtrami hydrofobowymi lub 1 filtrem hydrofobowym, wieszak, dren 110 cm z klamrą lub 120 cm, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, 14 – dniowy

4	Worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem dwuświatłowym o dł. 0,9 – 1,5 m, komora pomiarowa do 500ml, pomiar od 3 do 40 ml lub od 1 do 40 ml co 1ml, filtr hydrofobowy w komorze, może posiadać zastawkę w łączniku do cewnika (uniemożliwiająca cofanie się moczu), dren przy wejściu do komory zabezpieczony spiralą przed niedrożnością, w komplecie worek na mocz połączony z komorą o pojemności 2000ml z filtrem hydrofobowym i podziałką, kranikiem spustowym usytuowanym w wygodnej zakładce, skrócona instrukcja obsługi na worku lub z instrukcją obsługi worka nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu, taśmy lub wieszak zapinany na ramę łóżka, port bezigłowy w końcówce drenu z zastawką.
---	---

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
3.	Worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym z zastawką antyrefluksyjną lub zastawką antyzwrotną, zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, <a href="#">lub przezroczyste okienko do kontroli procesu pobierania próbki w porcie bezigłowym</a> bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z minimum 2 filtrami hydrofobowymi lub 1 filtrem hydrofobowym, wieszak, dren 110 cm z klamrą lub 120 cm, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, 14 – dniowy
4	Worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem dwuświatłowym o dł. 0,9 – 1,5 m, komora pomiarowa do 500ml, pomiar od 3 do 40 ml lub od 1 do 40 ml co 1ml, filtr hydrofobowy w komorze, może posiadać zastawkę w łączniku do cewnika (uniemożliwiająca cofanie się moczu), dren przy wejściu do komory zabezpieczony spiralą przed niedrożnością, w komplecie worek na mocz połączony z komorą o pojemności 2000ml z filtrem hydrofobowym i podziałką, kranikiem spustowym usytuowanym w wygodnej zakładce, skrócona instrukcja obsługi na worku lub z instrukcją obsługi worka nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu, taśmy lub wieszak zapinany na ramę łóżka, port bezigłowy w końcówce drenu z zastawką. <a href="#">Lub przezroczyste okienko do kontroli procesu pobierania próbki w porcie bezigłowym</a>

Pytanie nr73 dot. pakietu nr 18

Pakiet 18, poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Dufour z balonami o pojemności 50ml i 80ml do wyboru przez Zamawiającego, tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 w poz. 7 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa towaru
7	Cewnik Foley`a pooperacyjny zakończenie typu DUFOR trójdrożny, wykonany ze 100% silikonu (może to być silikon pokryty hydrożelem) lub z medycznego termoplastycznego PCV, pojemność balonu 30-50 ml lub z balonem 30 i 75 ml (do wyboru przez Zamawiającego) - rozmiar: ch18, ch20, ch22, ch24 lub 18,20 ch balon 50-80 ml, 22-24 balon 80 - 100 ml (według potrzeb zamawiającego).

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

7	<p>Cewnik Foley`a pooperacyjny zakończenie typu DUFOR trójdrożny, wykonany ze 100% silikonu (może to być silikon pokryty hydrożelem) lub z medycznego termoplastycznego PCV, pojemność balonu 30-50 ml lub z balonem 30 i 75 ml (do wyboru przez Zamawiającego) - rozmiar: ch18, ch20, ch22, ch24 lub 18,20 ch balon 50-80 ml, 22-24 balon 80 - 100 ml (według potrzeb zamawiającego). <a href="#">lub cewnik Dufour z balonami o pojemności 50ml i 80ml do wyboru przez Zamawiającego</a></p>
---	--

Ponadto Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 7 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ usuwa poz. 5.

W związku z powyższymi zmianami Zamawiający zmienia w treści SIWZ, następujące zapisy:

a) w pkt. 3 SIWZ dodaje zapis:

**3.15 UWAGA:** *W Formularzu asortymentowo - cenowym w kolumnie „Producent, nazwa handlowa i nr katalogowy” oraz „EAN”- w przypadku, gdy numer katalogowy nie jest stosowany należy podać symbol, bądź skrót pozwalający na jednoznaczną identyfikację danego produktu, który mógłby być stosowany do zamówień w przypadku zawarcia umowy z wybranym Wykonawcą. Natomiast w przypadku, gdy kod EAN nie jest stosowany należy wpisać „NIE DOTYCZY”.*

b) w pkt. 8.10 SIWZ z zapisu:

Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego i oznakować w następujący sposób:

Oferta na: „Dostawy podstawowych i specjalistycznych wyrobów medycznych” (BZP.38.382-5.18)

Pakiet nr.....

Otworzyć na jawnym otwarciu ofert w dniu 02.02.2018 r. godz. 10:30”

Na zapis:

Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego i oznakować w następujący sposób:

Oferta na: „Dostawy podstawowych i specjalistycznych wyrobów medycznych” (BZP.38.382-5.18)

Pakiet nr.....

Otworzyć na jawnym otwarciu ofert w **dnia 05.02.2018 r.** godz. 10:30”

c) w pkt. 15.1. SIWZ z zapisu:

15. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w sekretariacie WSS Nr 2, w pokoju nr A1, na I piętrze, do **dnia 02.02.2018 r.**, do godziny 10:00 i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w rozdziale 8 SIWZ.

Na zapis:

15. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w sekretariacie WSS Nr 2, w pokoju nr A1, na I piętrze, do dnia **05.02.2018 r.**, do godziny 10:00 i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w rozdziale 8 SIWZ.

d) w pkt. 15.4. SIWZ z zapisu:

15. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego – pokoju nr 19 na XI piętrze w dniu 02.02.2018 r., o godzinie 10:30.

Na zapis:

15. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego – **w Sali Konferencyjnej na I piętrze, pokój A21** w dniu **05.02.2018 r.**, o godzinie 10:30.

W związku z wprowadzonymi zmianami do treści SIWZ Zamawiający przesuwa termin otwarcia ofert z dnia 02.02.2018 r. **na dzień 05.02.2018 r.**, wobec czego, na podstawie art. 38 ust. 4a zmianie ulega również Ogłoszenie o zamówieniu.

Załącznikiem do niniejszego pisma jest:

- Formularz asortymentowo-cenowy dla Pakietu nr 2, 5, 6, 7, 8, 11, 18, 21, 22, 24, 27 po zmianach z dnia 31.01.2018 r.
- SIWZ po zmianach z dnia 31.01.2018 r.
- Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia – z dnia 31.01.2018 r.

Pozostała treść załączników do SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Z poważaniem



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny Nr 2 w Jastrzębiu - Zdroju,  
Aleja Jana Pawła II 7, 44 - 330 Jastrzębie – Zdrój  
tel. 32 47 84 200, fax. 32 74 84 506, e-mail:szpital@wss2.pl, www.wss2.pl