



## WOJEWÓDZKA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO W BYDGOSZCZY

ul. ks. R. Markwarta 7, 85-015 Bydgoszcz, tel. 052 323 04 13, fax. 052 323 04 50  
NIP 554-22-12-161 REGON 001044962 KRS 0000002035  
[www.wspr.bydgoszcz.pl](http://www.wspr.bydgoszcz.pl) e-mail [sekretariat@wspr.bydgoszcz.pl](mailto:sekretariat@wspr.bydgoszcz.pl)

DOZP.240.4.2020

Bydgoszcz, dnia 20 marca 2020 r.

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

**Dotyczy:** postępowania przetargowego na: „Sukcesywnie dostawy sprzętu jednorazowego użytku, materiałów opatrunkowych oraz drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Bydgoszczy”

Numer ogłoszenia: 2020/S 040-094335; data zamieszczenia: 2020-02-26 r.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) w związku z pytaniami zadanymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

#### Pytanie nr 1

Pakiet 2, pozycje: 39, 40, 41

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu 2 pozycji: 39, 40 oraz 41 i utworzenie przykładowo pakietu 2a z samymi pojemnikami na odpady niebezpieczne. Pojemniki na zużyte igły i odpady szpitalne nie są wyrobami medycznymi i posiadają stawkę VAT 23%, nadto dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z przepisem art. 36aa ust. 1 ustawy PZP zamawiający może podzielić zamówienie na części, określając zakres i przedmiot tych części.

Z tego uprawnienia skorzystano uwzględniając potrzeby i doświadczenia Zamawiającego. Zamawiający nie jest zobowiązany do uzasadniania sposobu grupowania lub podziału zamówienia a jedynie do stosowania zasad opisu przedmiotu zamówienia oraz zasad przeprowadzenia postępowania. Zauważyć też należy, że zgodnie z przepisem art. 38 ust. 1 ustawy PZP Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, a więc ustawodawca nie nakłada obowiązku tłumaczenia przyczyn określonego opisu przedmiotu zamówienia i wyłącza spod prawa do zapytania przez Wykonawcę sferę woluntaryjną Zamawiającego.

#### Pytanie nr 2

Pakiet 2, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do odpadów zakaźnych o ostrych końcach o pojemności 2L, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Minimalnie większa pojemność pojemnika nie ma żadnego wpływu na wykonywane procedury medyczne, szczególnie że pojemniki na odpady



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie



medyczne pełnią rolę pomocniczą. Większa pojemność pozwala zebrać większą ilość odpadów, co korzystnie przekłada się na zmniejszenie kosztów.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania lepsze lub równoważne. Nadto dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Ambulans ma ograniczoną przestrzeń, zabudowa jest ściśle określona. Każda rzecz w niej umieszczona ma wyznaczone miejsce. Pojemniki o innych gabarytach nie mieszczą się w docelowym miejscu. Ponadto, aby zachować wymogi związane z przechowywaniem odpadów skażonych w ściśle określonych warunkach, pojemniki są zmieniane zgodnie z wewnętrznymi procedurami nie później niż co 24 h bez względu na zapełnienie pojemnika.

### Pytanie nr 3

Pakiet 2, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do odpadów zakaźnych o ostrych końcach o pojemności 60L, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Minimalnie większa pojemność pojemnika nie ma żadnego wpływu na wykonywane procedury medyczne, szczególnie że pojemniki na odpady medyczne pełnią rolę pomocniczą. Większa pojemność pozwala zebrać większą ilość odpadów, co korzystnie przekłada się na zmniejszenie kosztów.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania lepsze lub równoważne. Nadto dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak.

### Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 7 poz. 5 i dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku? lub Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

### Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w części 5 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie -leku Mannitol 20%, 250ml w opakowaniu typu butelka szklana?

Opisany w SIWZ produkt leczniczy jest niedostępny w obrocie w opakowaniu typu worek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie nr 7



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie



Dotyczy pakiet nr 5 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu KabiClear?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8

Dotyczy pakiet nr 5 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu typu butelka szklana ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9

Dotyczy pakiet nr 5 pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu KabiClear?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakiet nr 5 pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji prosimy o zmianę niniejszego przepisu w ten sposób, by Zamawiający mógł zażądać wymiany produktów najpóźniej na 3 miesiące przed upływem ich terminu ważności, pod warunkiem przekazania oświadczenia osoby wykwalifikowanej o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający ustala nową treść zapisu par. 4 ust. 5 w brzmieniu: „5. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy towaru, którego termin ważności jest nie krótszy niż 80 % terminu ważności towaru, a nadto do nieodpłatnej wymiany towaru na nowy o wydłużonym terminie ważności, o ile Zamawiający zgłosi takie żądanie nie później niż 3 miesiące przed upływem terminu ważności nabytego wcześniej od Wykonawcy towaru i przekaże oświadczenie osoby wykwalifikowanej o zachowaniu koniecznych warunków przechowywania tego towaru. Zapisy ustępu 3 niniejszego paragrafu stosuje się odpowiednio.”

Pytanie nr 12

Do treści §7 ust. 2 oraz 5 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszych zapisów uprawniających do naliczania kary umownej w sytuacji wykonania dostawy wadliwej, z brakami lub w inny sposób niezgodnej z umową – Zamawiającemu przysługują w takich sytuacjach uprawnienia z tytułu rękojmi, a Wykonawca jest zobowiązany do wymiany wadliwego towaru na towar bez wad w ściśle określonym terminie, co czyni naliczanie kar umownych bezzasadnym.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis par. 7 ust. 2 oraz 5 bez zmian.

Pytanie nr 13

Do treści §8 ust. 2 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis par. 8 ust. 2 bez zmian.

Pytanie nr 14

Część nr 7 poz. 5, 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Cześć nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie gazików w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Cześć nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie gazików w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Cześć nr 7 poz. 17

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie plastra na włókninie do mocowania kaniul z wycięciem oraz zaokrąglonymi brzegami i centralnie położonym materiałem chłonnym w rozmiarze 6x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Cześć nr 7 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie plastrów do kaniul w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

Część 2, poz. 3-4

Czy zamawiający dopuści maski z rezerwuarem i drenem o dł. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Część 2, poz. 41

Czy zamawiający miał na myśli pojemnik 5,0 litra?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający miał na myśli pojemnik 50 l.

Pytanie nr 21

Część 2, poz. 41

Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 60 litrów, bez rączki do przenoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22

Część 2, poz. 42

Czy zamawiający dopuści worek do wymiocin, w kolorze mlecznym, wykonany z folii LDPE, wywiniętej wokół sztywnego kołnierza z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", obręcz wyposażona w nacięcia, worek z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie



Część 2, poz. 3-4, 39-43, 45

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-4, 39-43, 45 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 24

Część 7, poz. 2-4

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów sterylizowanych metodami, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych w tym metodą EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Część 7, poz. 11-13

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Część 7, poz. 1-13, 18-20, 22

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-13, 18-20, 22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 27

Część 7, poz. 18-19

Czy zamawiający wymaga wycenę za opakowanie 25 mb w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 28

Część 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25g/m<sup>2</sup> w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru 77g/m<sup>2</sup>, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalny. Rozmiar 150 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Część 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm (wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

Część nr 7, pozycja 1



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gazy w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 31

Część nr 7, pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gazików pakowanych pojedynczo w zbiorczym opakowaniu a'100szt z przeliczeniem podanych ilości i podaniem ceny za opakowanie? Państwa zgoda umożliwi zaoferowanie korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32

Część nr 7, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca z prostymi brzegami, z foli polietylenowej w rozmiarze 9,14m x 2,5cm na rolce?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33

Część nr 7, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca z ząbkowanymi brzegami, z białej tkaniny bawełnianej, w rozmiarze 9,14m x 2,5cm na szpulce?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34

Część nr 7, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca pakowanego po 12 szt z przeliczeniem podanych ilości i podaniem ceny za opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35

Część nr 7, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca pakowanego po 12 szt z podaniem ceny za 1szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36

Część nr 7, pozycja 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca zastępującego szwy chirurgiczne w rozmiarze 6mm x 7,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 37

Część nr 7, pozycja 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra do mocowania kaniul pakowanego pojedynczo w zbiorczym opakowaniu a'100szt z przeliczeniem podanych ilości i podaniem ceny za opakowanie? Państwa zgoda umożliwi zaoferowanie korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38

Część nr 7, pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej w rozmiarze 4,0-6,5cm x 25m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie



Pytanie nr 39

Część nr 7, pozycja 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej w rozmiarze 5,0-9,5cm x 25m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40

Część 7, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne w kolorze bez nadruków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu 2 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 2 pozycji nr 1. Jako wieloletniemu i Autoryzowanemu Dystrybutorowi firmy Masimo będziemy mogli zaoferować Państwu produkt w korzystnej cenie. Dzięki temu będziecie mieli Państwo pewność, że oferowane przez nas złączki oddechowe do kapnometru Emma są oryginalne, co zapewnia bezpieczeństwo w użytkowaniu urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 42

Część nr 2 poz. 2-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 3 pozycje nr: 2, 26, 27 do osobnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla stacji pogotowia ratunkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43

Część nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę z rezerwuarem tlenowym w rozmiarze dla dorosłych, z antyzagięciowym drenem o długości 2 m, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Część nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę z rezerwuarem tlenowym w rozmiarze pediatrycznym, z antyzagięciowym drenem o długości 2 m, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko w części 6 paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie



rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

#### Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wymaga w części 6 specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga określonego produktu według opisanych parametrów, których dostawcą (wykonawcą w postępowaniu) może być każdy podmiot dopuszczony do działalności na podstawie obowiązujących przepisów. Kryterium ważności (skuteczności) oferty jest m.in. zaferowanie produktu zgodnego z SIWZ tj. produktu, którego cechy Zamawiający opisał.

#### Pytanie nr 47

Czy zamawiający wymaga w części 6, aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

#### Pytanie nr 48

Mając na uwadze, iż stan hipoglikemii określany jest już przy wartości glikemii min. 60 mg/dl czy Zamawiający dopuści paski do glukometry wskazujące wynik od 20 mg/dl? W przypadku odmownej decyzji prosimy o merytoryczne uzasadnienie dopuszczenie tylko glukometrów wskazujących wynik pomiaru od 10 mg/dl.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sporządził/a: Anna Mrozik-Gliszczyńska



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie

