



SPWZOZ/ZPZ-2.III-382/U.E.2.1/2023/K.I.

Stargard, 21.12.2023 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Postępowanie przetargowe nr 3/UE/TP/D/2023 na dostawy jednorazowych wyrobów medycznych na potrzeby bieżącej działalności SPWZOZ w Stargardzie w podziale na 28 pakietów

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 3 wenflon o rozmiarze 20G, średnicy 1,1 x 33 mm i przepływie 61 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 1 i 2:

czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz. 1 i 2 prześcieradła perforowane co 38cm? Czy prześcieradła mają być wykonane z makulatury 1-warstwowej czy celulozy 2-warstwowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i oczekuje prześcieradła celulozowego.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 26:

Czy w Pakiecie nr 14 w poz. 26 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje szczoteczki klinicznie zweryfikowanej.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 26:

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie z Pakietu nr 14 poz. 26 do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególnie dbający o ich jakość. Dodatkowo

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1150 1176 0022 2051 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337

wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 16 , poz. 1, 2 i 3:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 16, Pozycji 1,2 oraz 3 igieł do znieczuleń podpajęczynówkowych Standart o dł. 88mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1:

Czy Zamawiający w pozycji 1 stworzy zakres dla rozmiaru cewnika 5-6F?

Odpowiedź: Zamawiający nie stworzy.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu nr 2, poz. 4:

Czy Zamawiający w pozycji 4 stworzy zakres dla rozmiaru cewnika 6-7F?

Odpowiedź: Zamawiający nie stworzy.

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 11:

Czy Zamawiający dopuści igłę do portów z ostrzem Hubera, o długości drenu 18cm, w rozmiarze 19Gx25mm, 20Gx32mm, 20Gx20mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 – dotyczy treści wzoru umowy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 3, 4:

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kar umownych w wysokości 0,5% (słownie: pół procenta) za niezrealizowaną część dostawy, w przypadku niewykonania przedmiotu umowy w terminie realizacji określonym w umowie za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto za niezrealizowaną część dostawy.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo naliczenia kary umownej w wysokości 0,5% (słownie: pół procenta) za niezafakturowaną część dostaw, określonych umową, w przypadku niewykonania



przedmiotu zgodnie z treścią złożonej oferty, jednak nie więcej niż 10% wartości bruttoza niezafakturowaną część dostaw.

3. W przypadku nieusunięcia wad w przedmiocie realizacji umowy w terminie określonym w § 5 ust. 3, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% (słownie: pół procenta) za niezafakturowaną część dostaw, określonych umową, za każdy dzień zwłoki od upływu tego terminu licząc osobno od każdego zgłoszenia wady, jednak nie więcej niż 10% wartości bruttoza niezafakturowaną część dostaw.

4. W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 10% (słownie: dziesięciu procenta) wartości niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 3 ust. 4 niniejszej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona modyfikacji.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 22:

W związku z opisem przedmiotu zamówienia w pakiecie numer 22 na Testy ureazowe:

„Testy urezowe (mokre), w których do zamknięcia studzienki reakcyjnej nie została użyta folia samoprzylepna, która (w testach, które ją zawierają) przykleja się do rękawic w trakcie ich przeprowadzania. Testy mają podwójne zabezpieczenie przed wydostaniem się mieszaniny reakcyjnej poza test, zastosowana pokrywka testu jest przesuwana i zabezpieczona przed samoistnym, niepożądanym wypadnięciem. Testy można zamykać lub otwierać poprzez zatrzaśnięcie jej lub przesunięcie. Opakowanie = 50 szt.”, rozumiemy, iż Szpital w jawny i oczywisty sposób, pod przykrywką pełnej transparentności wskazał testy konkretnego producenta – firmy Semtex AB, Test urazowy Helico Aqua które zamierza w ramach tego przetargu kupić.

Zaprezentowany opis to jawna kpina z procedury przetargowej w której winno się wybierać produkty spełniające ogólnie przyjęte normy dla danego wyrobu w jak najniższej cenie. Obecny kształt przetargu eliminuje wszystkie powszechnie stosowane na całym świecie i w znacznej większości polskich placówek i szpitali testy ureazowe na rzecz wymienionego wyżej producenta. Rozumiemy również, iż zaprezentowany opis i wymagania, nie mające żadnego odniesienia do wartości diagnostycznych testu, wynikają z braku kompetencji personelu Państwa Szpitala który nie potrafi obsłużyć rozwiązań powszechnie uznanych i stosowanych w większości placówek, szpitali i gabinetów.



Takim postępowaniem narażają Państwo również na stratę Skarb Państwa, eliminując skutecznie możliwość jakiegokolwiek konkurencyjności z tego pakietu a co za tym idzie kupując testy drożej.

W związku z powyższym, wnosimy o wycofanie niemerytorycznych, sugerujących konkretny test zapisów z opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Uwzględniając Państwa uwagi Zamawiający dokonuje modyfikacji OPZ polegającą na usunięciu zapisu: "Testy mają podwójne zabezpieczenie przed wydostaniem się mieszaniny reakcyjnej poza test, zastosowana pokrywka testu jest przesuwana i zabezpieczona przed samoistnym, niepożądanym wypadnięciem. Testy można zamykać lub otwierać poprzez zatrzaśnięcie jej lub przesunięcie."

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania zestawu ginekologicznego o następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm (w zestawie)

1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

1 serweta samoprzylepna (folia PE) 50 cm x 50 cm

1 serweta ginekologiczna wzmocniona 230 cm x 240/260 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem na krocze 10 cm x 15 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z sitkiem i zaworem

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57 g/m² (+/-5 g/m²). Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5 g/m²). Współczynnik pylenia 2,2 log₁₀, odporność na przenikanie płynów w strefie krytycznej 174 cm H₂O, odporność na rozerwanie na mokro >145 kPa, I klasa palności.

~~Produkt zapakowany w opakowanie papierowo-foliowe. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta.~~

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 1 dopuści igły do portu posiadające zintegrowany dren o długości 20,3 cm (bez DEHP) z zaciskiem i łącznikiem Luer Lock?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów opisanych w SWZ.

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 1 dopuści igły do portu posiadające karbowane skrzydełka zapewniają pewny chwyt przy wprowadzaniu do portu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14 – dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 1 dopuści igły do portu w rozmiarach 19G x 25 mm, 20G x 32 mm oraz 20G x 19 mm do decyzji zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 1 wymaga aby skrzydełka w igłach do portu po wprowadzeniu igły posiadały możliwość zdjęcia, aby ułatwić odpowiednie zabezpieczenie igły opatrunkiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietów nr 18 i 22:

Opis przedmiotu zamówienia (pakiet 18 - paski/glukometry) faworyzuje 1 produkt 1 producenta, a mało tego - podejmujecie nawet próbę ograniczenia ilości podmiotów, które mogą składać oferty - ograniczając tylko do tych, które reprezentują producenta - wielokrotnie w ten sposób łamiąc prawo (a na marginesie w jaki sposób tą reprezentację producenta zamierzacie weryfikować ? Czy producent ma wystawić jakiś magiczny dokument uprawniający daną hurtownię do złożenia oferty w tym postępowaniu ? , a oferta innej hurtowni bez tego magicznego dokumentu zostanie bezprawnie odrzucona ?). Niektóre zdania/wyrazy z tego opisu są nam dobrze znane - powielają się w zadawanych pytaniach przez przedstawicieli/dystrybutorów systemu Glucomaxx - niestety z błędami prawnymi i



merytorycznymi. Zamawiający nawet nie zadał sobie trudu aby zweryfikować to co opisał - lub to co otrzymał do napisania i tych błędów nie skorygował.

Czy Zamawiający może np. zdefiniować listy refundacyjne MZ i NFZ - co to za listy ? czym się różnią ? prosimy także o podanie podstawy prawnej zarówno dla tych list jak i dla tego wymagania. Prosimy także o wyjaśnienie czy jakkolwiek inny wyrób medyczny lub lek będący przedmiotem przetargu dostąpił tego zaszczytu aby wymagać od niego "bycia" na listach refundacyjnych i co oznacza to "bycie" i jaki jest cel tego "bycia" ?

W zad. 22 - są testy ureazowe - czy dla tych testów również wymagacie aby "były" na listach NFZ i MZ ? również wymagacie aby jednostka notyfikowana potwierdzała "posiadanie" normy ? (na marginesie - normę posiada ten kto ją sobie kupi w Polskim Komitecie Normalizacyjnym - a jednostki notyfikowane nie zajmują się potwierdzaniem, że taki zakup został dokonany, a tym bardziej nie wystawiają na tę okoliczność certyfikatów). Czy te testy również muszą być dystrybuowane przez hurtownię reprezentującą wytwórcę ze względu na "specjalne warunki przechowywania" ? - a jeżeli nie to dlaczego ?

Czym się różnią "specjalne warunki przechowywania" dla testów z zadania nr 18 od testów z zadania 22 ? - i jakie to "specjalne warunki przechowywania" Zamawiający miał na myśli w zadaniu nr 18 ? Czy Pan Dyrektor K. Kowalczyk jest świadomy tych nadużyć ? niekompetencji i łamania prawa ? ... powinien bo to On bierze odpowiedzialność za to co podsuwacie mu do podpisu.

Odpowiedź: OPZ nie wskazuje konieczności posługiwania się magicznym dokumentem uprawniającym daną hurtownię do złożenia oferty. Wymagane dokumenty nie posiadają tego przymiotu i żadna z ofert hurtowni nieposiadająca magicznego dokumentu nie zostanie odrzucona. Uwzględniając Państwa uwagi Zamawiający dokonuje modyfikacji OPZ polegającą na usunięciu zapisu „paski będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ; ze względu na specjalne warunki przechowywania paski dostarczane przez hurtownie farmaceutyczne , które to reprezentują wytwórcę wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie dystrybutora”.

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez nazwy producenta na zaciskaczu, a jedynie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 4:

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów z dużą komorą kroplowa powyżej 60 mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 4:

Czy Zamawiający wymaga produktu jak poniżej?

PRZYRZĄD DO INFUZJI IS PREMIUM

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych – sterylny

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- igła dwupłaszczyznowo ścięta
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- duża komora kroplowa
(powyżej 60 mm w części przezroczystej)
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę oraz logiem producenta
oraz uchwytem na dren
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO
- dren 180cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 5:

Czy Zamawiający wymaga przyrządu tylko z drenem 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje długości 180 cm.

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fax.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2051 5920 0005
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000504562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 00000017670
BDO:000108337



Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 5:

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy z dużą komorą kroplowa powyżej 60 mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 22 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 5:

Czy Zamawiający wymaga przyrządu jak poniżej:

PRZYRZĄD DO INFUZJI IS PREMIUM BURSZTYNOWY

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- igła dwupłaszczyznowo ścięta
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- duża komora kroplowa
(powyżej 60 mm w części przezroczystej)
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę oraz logiem producenta
oraz uchwytem na dren
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO
- dren 180cm
- wersja bursztynowej (do leków światłoczułych)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-7:

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z PTFE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 24 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-7:

Proszę o dopuszczenie kaniuli z 4 paskami RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2:

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 38 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4:

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 100 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 6:

Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,7 x 45 mm o przepływie 196 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 6:

Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,7 x 45 mm o przepływie 180 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 7:

Proszę o dopuszczenie kaniuli o rozmiarze 2,2 x 45 mm o przepływie 310 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-7:

Proszę o dopuszczenie kaniul bezpiecznych

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-7:

Proszę o dopuszczenie kaniul z 6 paskami RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



Pytanie nr 32 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1:

Proszę o dopuszczenie

- Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłonie, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.
- Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren.
- Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przejrzystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
- Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- Długość drenu: 180 cm
- Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3:

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2:

Proszę o dopuszczenie zestawu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do 300 ml/h

- Długość drenu 180 cm.



- Wyposażony w bezłateksowy port do dodatkowej iniekcji.
- Możliwość obsługi jedną ręką.
- Posiada dodatkowy zacisk rolkowy.
- Miękka komora kroplowa zakończona ostrym kolcem.
- Zakończenie dreny luer lock.
- Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP.
- Sterylizowany tlenkiem etylenu.
- Jednokrotnego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2:

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o parametrach:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным
- Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40 % od 5- 200 ml/h
- Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 36 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 4-5:

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 – dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi korka, co zmniejsza ryzyko kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 38 – dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardej blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 39 – dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zbiorcze korków umożliwiała wyciągnięcie pojedynczej sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 40 – dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga opakowania twardej blister?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 41 – dotyczy Pakietu nr 7:

Czy Zamawiający dopuści wycenę ostrzy za opakowanie handlowe a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42 – dotyczy Pakietu nr 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy ze stali węglowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 43 – dotyczy Pakietu nr 8:

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie handlowe a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład o szerokość 50 cm długość 50 m, perforacja co 50 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 78 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład o szerokość 60 cm długość 40 m, perforacja co 50 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 98 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z metodą przeliczenia dookreśloną w treści SWZ.

Pytanie nr 46 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład o szerokość 60 cm długość 50 m, perforacja co 50 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 78 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z metodą przeliczenia dookreśloną w treści SWZ.

Pytanie nr 47 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 5:

Czy Zamawiający dopuści majtki dla pacjenta w tylko w rozmiarze L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 5:

Czy Zamawiający dopuści majtki dla pacjenta w tylko w rozmiarze XXL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale w pozycji 6.

Pytanie nr 49 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z perforacją co 38cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2051 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 50 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o szerokości 60cm x 50m z perforacją co 38cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o szerokości 60cm x 50m z perforacją co 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52 – dotyczy Pakietu nr 10:

Czy w zadaniu 10 zamawiający oczekuje zaoferowanie ostrzy kompatybilnych ze strzygarką 3M 9681 będącej na wyposażeniu zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53 – dotyczy Pakietu nr 12, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej z 2 jednorazowymi opakowaniami bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny i 4 jednorazowymi opakowaniami bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,1% nadtlenku wodoru, jak dotychczas dostarczane do Państwa placówki. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54 – dotyczy Pakietu nr 12, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700W, jak dotychczas dostarczane do Państwa placówki. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 20:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik pakowany w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108357



Pytanie nr 56 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 24:

Czy Zamawiający doprecyzuje czy na pewno ma na myśli wycenę za rolkę, a nie za sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny za rolkę.

Pytanie nr 57 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 27:

Czy Zamawiający dopuści suchą, jednorazową szczotkę do chirurgicznego mycia rąk i przedramion, sterylna, posiadająca z jednej strony włosie o różnej długości wykonane z polietylenu a z drugiej gąbkę z pianki poliuretanowej, wyposażony z czyścikiem do paznokci, rozmiar 8 x 5 x 3,5cm, opakowanie pojedyncze, zawierające 30 sztuk szczoteczek, może służyć jako wygodny dyspenser / dozownik na bloku operacyjnym, można je przymocować do ściany lub ustawić bezpośrednio na blacie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 33:

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny posiadający funkcje Twist&lock (zakręć i zamknij) umożliwiającą bezpieczne zamknięcie worka po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59 – dotyczy Pakietu nr 16, pozycja 1-6:

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 88mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 60 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 1, 3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny w rolce o szerokości 58cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny w rolce o długości 50m z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny w rolce o szerokości 70cm i o długości 40m z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

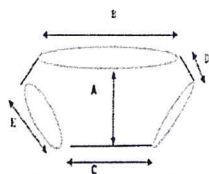
Pytanie nr 64 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 4-6:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a' 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65 – dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 5-6:

Czy Zamawiający dopuści majtki dla pacjentów wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej w rozmiarze uniwersalnym o podanych wymiarach:



SZCZEGÓLNE WYMIARY / SPECYFIKACJA	A	B	C	D	E
Wymiar	31,5	60 (po rozciągnięciu)	13	11	35,5 (po rozciągnięciu)
Jednostka	cm	cm	cm	cm	cm
TOLERANCJA ROZMIARU	± 1 cm	± 2 cm	± 1 cm	± 1 cm	± 1 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 66 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli o perforacji co około 37,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 67 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 68 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli o długości 40m z przeliczeniem podanych ilości na 2 rolki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli o długości 80m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli o szerokości 60cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 – dotyczy Pakietu nr 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w roli o perforacji co około 37,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 72 – dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z polietylenu o grubości 0,02 mm; przezroczysty; zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki; szerokość 71 cm, długość 116 cm. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe a następnie zbiorczo 100 szt. w kartonik?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73 – dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74 – dotyczy Pakietu nr 4, pozycja 1-7:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75 – dotyczy Pakietu nr 4, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli 1,3 x45mm o przepływie 100 ml/min?



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 76 – dotyczy Pakietu nr 6, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bezpieczne o parametrach:

hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu

- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77 – dotyczy Pakietu nr 6, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści regulator przepływu o zakresie od 5-250?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 – dotyczy Pakietu nr 6, pozycja 5:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bursztynowy z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79 – dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków do wenflonów za opak. a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80 – dotyczy Pakietu nr 13, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pudełka do liczenia igieł pakowane w opakowania zbiorcze po 80 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fak.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000304562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 00000017670
BDO:000108337



Pytanie nr 81 – dotyczy Pakietu nr 13, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pudełka do liczenia igieł bez taśmy lepnej z symbolem Biohazard?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 82 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za rolkę a'2500szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 5-6:

Czy Zamawiający dopuści wycenę identyfikatorów za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 17, 22:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 9:

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 88 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 13:

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz automatyczny w rozmiarze 2,4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 12-15:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 19:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz z etykietą prostokątną pakowaną osobno, o wymiarach 3,5x2,2 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 19:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 92 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 20:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz ze średnicą podstawy 44mm oraz w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 93 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 20:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz o pojemności 150ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 94 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 20:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz sterylne tylko zewnętrznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



Pytanie nr 95 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 25:

Czy Zamawiający dopuści stazę automatyczną z plastikowym zatrzaskiem jednorazowego użytku, nie przeznaczoną do sterylizacji, z możliwością dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 96 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 26:

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 27:

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk w rozmiarze 9x4,5x3,9cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 27:

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczotek za opakowanie zbiorcze a'40 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 28, 29:

Czy Zamawiający dopuści szkiełka w rozm. 76x26mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów opisanych w SWZ.

Pytanie nr 100 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 28, 29:

Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 101 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 33:

Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny j.u bez zastawek antyzwrotnych o następującym opisie:

- wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny
- szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kołnierzem
- obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią
- kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczep”
- pojemność całkowita worka: 2000 ml
- dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu
- kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grotem
- nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 35-36:

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opak. a’100szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 37:

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy za opak. a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 104 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 38:

Czy Zamawiający dopuści wycenę zatyczek za opak. a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem w górę do 132 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 40:

Czy Zamawiający dopuści żel w op.a'0,5l z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106 – dotyczy Pakietu nr 15, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści dren Redona z 100% silikonu, pakowane nieprosto – zwijane, w rozmiarach: CH8, CH10, CH12, CH14, CH15, CH18?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 107 – dotyczy Pakietu nr 26, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści płyn antymgielny o parametrach:

- specjalnie dobrana formuła płynu na bazie 7% alkoholu izopropylowego zapobiega parowaniu soczewek optycznych
- płyn jest bezwonny, nie zawiera związków kancerogennych
- transparentna buteleczka o pojemności 6 g
- korek „niekapek”, możliwość dozowania pojedynczych kropeł
- pojemnik zamykany na zatyczkę w kolorze niebieskim przymocowaną do nakrętki, co minimalizuje ryzyko zagubienia zakrętki, można otwierać jedną ręką za pomocą kciuka
- w zestawie gąbeczka z taśmą samoprzylepną, dzięki której można przymocować ją do dowolnej powierzchni
- gąbeczka służąca do przetrucia soczewki wykonana z gładkiego materiału, nie powodującego zarysowań soczewki
- gąbeczka posiada znacznik RTG
- wydajny, wystarczy kilka kropeł do przetrucia optyki
- jałowy, sterylizowany radiacyjnie promieniami Gamma

Klasa I sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 108 – dotyczy Pakietu nr 26, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści worki do liczenia gazików o parametrach:

- umożliwiał liczenie gazików, gąbek i opatrunków eliminując ryzyko przenoszenia patogenów poprzez krew
- pięć kieszonek z przegródką, umieszczonych jedna nad drugą mieszczących 10 małych gazików lub po rozłączeniu przegródki, 5 dużych gaz lub opatrunków.



- mieści pięć gąbek do laparotomii lub dziesięć w rozmiarze 10 cm x 10 cm
- kieszonki przedniej części worka wykonane z przezroczystego polietylenu, umożliwiają łatwe liczenie gazików
- tylna część worka wykonana z niebieskiego polietylenu, umożliwia wieszanie kolejnych worków jeden na drugi
- worki posiadają taśmę samoprzylepną umożliwiającą rolowanie worka po użyciu i zamknięcie go

produkt bezlateksowy, op.a'50szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109 – dotyczy Pakietu nr 6:

Aparaty do przetoczeń - Chcieliśmy się upewnić, czy dobrze zrozumieliśmy SWZ– przy składaniu oferty nie są wymagane próbki?

Odpowiedź: Tak, nie są wymagane.

Pytanie nr 110 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 4-5:

Czy zamawiający wydzieli poz.4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 111 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 4:

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 112 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną

identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 113 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 114 – dotyczy Pakietu nr 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 115 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 5-6,9,17,22-24,26,37-38:

Czy zamawiający wydzieli poz. . 5-6,9,17,22-24,26,37-38 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 116 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 20:

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 117 – dotyczy Pakietu 14, poz. 5,6,17,22,26,38:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z metodą przeliczenia dookreśloną w treści SWZ.

Pytanie nr 118 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z metodą przeliczenia dookreśloną w treści SWZ.

Pytanie nr 119 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 120 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 121 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 122 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 1:

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z metodą przeliczenia dookreśloną w treści SWZ.

Pytanie nr 123 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 2:

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 124 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 2:

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 125 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 2:

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 126 – dotyczy Pakietu nr 17, poz. 1-2:

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 rolkę?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny za 1 rolkę.

Pytanie nr 127 – dotyczy Pakietu nr 18:

Czy Zamawiający dopuści stosowane już wcześniej w Szpitalu Zamawiającego paski testowe MultiSure GK? Zamawiający posiadał i użytkował sprawne glukometry MultiSure GK oraz dostarczane sukcesywnie paski testowe MultiSure GK w ramach realizacji umowy przetargowej zawartej w 2021 roku w związku z postępowaniem przetargowym nr sprawy 1/UE/PN/D/2021, jednak z niewyjaśnionych dla nas przyczyn Zamawiający zaprzestał używania tych glukometrów i zastąpił je użytkowymi obecnie glukometrami Glucomaxx, przeznaczając na to dodatkowe środki finansowe. Paski Glucomaxx nie mogą być stosowane na Oddziale Neonatologicznym w szpitalu Zamawiającego gdyż nie są przeznaczone do stosowania u noworodków, co wskazuje instrukcja tychże pasków. W odróżnieniu od nich, paski Multisure GK mogą być stosowane do pomiaru glikemii noworodków, Zamawiający posiada w swojej strukturze m. in. oddział neonatologiczny i ginekologiczno-położniczy, na których dokonuje pomiaru stężenia glukozy we krwi noworodków. Wobec powyższego wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ – pasków oryginalnych lub kompatybilnych do posiadanych, nie awaryjnych glukometrów.

Pytanie nr 128 – dotyczy Pakietu nr 18:

Prosimy o dopuszczenie pasków współdziałających z jednym modelem glukometrów. Rdzeniem systemu do monitorowania glikemii, określającym maksymalny zakres badanych parametrów, jest pasek testowy (zawierający enzym i elektrody pomiarowe), a nie glukometr będący jedynie

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-58-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



miernikiem prądu elektrycznego wytworzonego w wyniku reakcji zachodzącej na pasku – wobec czego mnożenie liczby modeli glukometrów, z którymi współdziała dany model pasków, jest pozbawione merytorycznego sensu.. Ponadto żaden z modeli glukometrów, z którymi współdziałają stosowane obecnie przez Zamawiającego paski testowe Glucomaxx, nie jest przeznaczony do wykonywania pomiaru u noworodków, wobec czego mnożenie liczby tych modeli nie stanowi wartości dodanej. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ – pasków oryginalnych lub kompatybilnych do posiadanych, nie awaryjnych glukometrów.

Pytanie nr 129 – dotyczy Pakietu nr 18:

Paski testowe do glukometru typu Glucomaxx posiadają zakres hematokrytu 35-60%, co podaje instrukcja obsługi pasków Glucomaxx. Dlaczego zatem Zamawiający wskazuje jako parametr wymagany zakres hematokrytu wynoszący 20-65%, tym samym sugerując niezgodnie z faktami, że glukometr Glucomaxx również posiada taki zakres? Prosimy o dopuszczenie zakresu hematokrytu 20-60%, w rzeczywistości szerszego niż posiada model glukometru wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ – pasków oryginalnych lub kompatybilnych do posiadanych, nie awaryjnych glukometrów.

Pytanie nr 130 – dotyczy Pakietu nr 18:

Prosimy o dopuszczenie pasków do glukometrów bez podświetlanej szczeliny paska testowego. Wymóg podświetlenia szczeliny sugeruje, że personel Zamawiającego wykonuje pomiary glikemii w ciemności, w warunkach uniemożliwiających wprowadzenie do glukometru paska testowego bez dodatkowego źródła oświetlenia w aparacie, co jest niezgodne z przepisami BHP. W placówkach służby zdrowia w Polsce obowiązują przepisy BHP i normy dotyczące minimalnego oświetlenia miejsc pracy, regulujące oświetlenie wszystkich takich miejsc. Norma PN-EN 12464-1:2012 Oświetlenie miejsc pracy we wnętrzach – opisuje minimalne wymagania dotyczące światła sztucznego w pomieszczeniach szpitalnych. Wysokie natężenia światła wymagane są we wszystkich pomieszczeniach, gdzie wykonywane są procedury medyczne (badanie, zabiegi, operacje), natomiast w poczekalniach, ciągach komunikacyjnych i innych pomieszczeniach natężenia te mogą być niższe, jednakże w żadnym z nich nie jest dopuszczalna praca w ciemności, czy nawet w półmroku. Warto przy tym zwrócić uwagę, że w jednostkach działających przez całą dobę wymagane jest oświetlenie nocne korytarzy (50lx na poziomie podłogi). Nie istnieje zatem przewidziana przepisami prawa możliwość wykonywania pracy w szpitalach i placówkach medycznych w całkowitej ciemności. Z

kolei oświetlenie awaryjne szpitali i obiektów służby zdrowia opisane zostało w normie PN-EN 1838: 2013, która również wyklucza pracę takich placówek w całkowitej ciemności. Mając na uwadze powyższe wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ – pasków oryginalnych lub kompatybilnych do posiadanych, nie awaryjnych glukometrów. Dopuszcza paski bez podświetlanej szczeliny przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie nr 131 – dotyczy Pakietu nr 18:

Prosimy o dopuszczenie glukometrów zasilanych bateriami pastylkowymi CR2032, powszechnie dostępnymi w sklepach elektronicznych, supermarketach, a nawet w sklepach popularnych sieci spożywczych. Należy również zauważyć, że większość istniejących na rynku glukometrów jest zasilana bateriami CR2032 ze względu na lepsze zabezpieczenie takich baterii przed wyciekiem elektrolitu, co zmniejsza ryzyko awarii.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SWZ – pasków oryginalnych lub kompatybilnych do posiadanych, nie awaryjnych glukometrów. Dopuszcza paski zasilane bateriami CR2032 przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie nr 132 – dotyczy Pakietu nr 18:

Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób status podmiotu, z którym współpracuje hurtownia farmaceutyczna, miałyby zmieniać warunki przechowywania pasków dostarczanych przez hurtownie farmaceutyczne i na czym miałyby polegać „specjalne” warunki przechowywania pasków, skoro typowo zakres temperatury przechowywania takich pasków jest o wiele szerszy od zakresu przechowywania wielu innych produktów dystrybuowanych przez hurtownie, włączając w to leki? Hurtownia farmaceutyczna jest zobowiązana do zapewnienia warunków przechowywania i transportu oferowanych przez siebie towarów w warunkach odpowiedniej temperatury i wilgotności w całym łańcuchu dostaw, na co nie ma żadnego wpływu fakt, czy taka hurtownia taka dokonuje zakupu od producenta, czy od dystrybutora pasków testowych. Prosimy również o wyjaśnienie na jakiej podstawie Zamawiający zakłada, że dystrybutor wyrobu medycznego nie przechowuje pasków w odpowiednich warunkach. Z uwagi na powyższe prosimy o wykreślenie z SIWZ ograniczającego konkurencję w sposób pozamerytoryczny wymogu, aby ofertę mogły składać jedynie hurtownie reprezentujące wytwórców pasków testowych.

Odpowiedź: Uwzględniając Państwa uwagi Zamawiający dokonuje modyfikacji OPZ polegającą na usunięciu zapisu „paski będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ; ze względu na specjalne



warunki przechowywania paski dostarczane przez hurtownie farmaceutyczne, które to reprezentują wytwórcę wyrobów medycznych w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie dystrybutora”.

Pytanie nr 133 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 2:

Mamy pytanie do pakietu 14, poz 2:

- czy etykiety mają być z nadrukiem? Ile kolorów?
- jaki maksymalny wymiar może mieć etykieta?
- czy na rolce może być 200 etykiet?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby etykiety były bez nadruku, koloru białego, rozmiar nie mniejszy niż 5x5cm, ale dopuszcza rolkę 200 sztuk.

Pytanie nr 134 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 135 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3, 4, 5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc “zacisk rolkowy z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu” ma na myśli zacisk rolkowy z dodatkowym otworem/pochewką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 136 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 4 i 5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137 – dotyczy Pakietu nr 6, poz. 5:

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowego w wersji z drenem 150 cm i w wersji z drenem 180 cm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje drenu 180 cm.

Pytanie nr 138 – dotyczy Pakietu nr 20, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie osłony uchwyty lampy operacyjnej, wykonanej z twardego plastikowego pierścienia o średnicy zewnętrznej 115 mm i wewnętrznej od 15 mm do max. 48 mm ze schodkowym mocowaniem uchwyty oraz foliowej osłony, rozmiar uniwersalny dla uchwyty o średnicy max. 46 mm i długości do 13 cm \pm 1, jałowa, pakowana podwójnie w worek foliowy i opakowanie papierowo-foliowe, na opakowaniu 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 139 – dotyczy Pakietu nr 24:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylne zestawu do drenażu nadłonowego. Skład zestawu: cewnik typu pigtail wykonany z miękkiego poliuretanu CH11 lub ch14, dł. całkowit 48cm dla CH11/14, osiem oczek drenażowych wewnątrz pętli; rozrywalny trokar dł. 12cm o średnicy wewnętrznej CH12 dla cewnika CH11 oraz CH15 dla cewnika CH14, silikonowa tulejka mocująca, zacisk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 140 – dotyczy Pakietu nr 24:

Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do cystostomii ma posiadać w jednym oryginalnym opakowaniu producenta worek na mocz 2l?

Odpowiedź: Zamawiający tego nie wymaga.

Pytanie nr 141 – dotyczy pakietu 18:

Czy Zamawiający dopuści paski do badania glukozy we krwi współpracujące z innymi glukometrami niż Glucomaxx, które to glukometry kompatybilne z zaferowanymi paskami zostaną dostarczone Zamawiającemu bezpłatnie w ilości wskazanej przez Zamawiającego w ewentualnej pozytywnej odpowiedzi na niniejsze pytanie. Paski do badania glukozy spełniają niżej wymienione parametry:

- metoda pomiaru: biosensoryczna;
- rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włosniczkowa lub krew żylna;
- paski pakowane po 50 sztuk, współpracujące z trzema różnymi modelami glukometrów;
- ważność pasków testowych po otwarciu fiolki 6 miesięcy;



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

- paski oparte na działaniu enzymu GDH-FAD,
- zakres hematokrytu 0 - 70 %;
- paski testowe z kapilarą do automatycznego zasysania krwi umieszczoną na szczycie paska;
- zakres pomiarowy 20-600mg/dl;
- pasek testowy współpracujący z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta);
- automatyczne kładowane (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów),
- podświetlana szczelina ułatwiająca włożenie paska do glukometru;
- czas pomiaru 5 sekund;
- wielkość próbki krwi 0,5 µl;
- możliwość wykonania pomiaru z alternatywnych miejsc badania (AST);
- zasilana dwoma bateriami AAA 1,5V;
- ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania 6 miesięcy;
- spełniające w całości normę ISO 15197:2015

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
WIELOSPECJALISTYCZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Stargardzie

Krzysztof Kowalczyk

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108537

1000

1000

1000

1000