

**Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów
Opieki Zdrowotnej w Nisku**
ul. Kościuszki 1
37-400 Nisko

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawa rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, sprzętu medycznego do ciągłej terapii nerkozastępczej, papierów rejestracyjnych oraz pasków testowych do glukometrów do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku.

Numer referencyjny: Z.II.260.015.Zp.2025

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu HELIGE EK 53 o rozmiarze 129 x 135 mm x 370 kartek.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 5 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 150 x 100 mm x 150 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 5 poz. 7, 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach papierów nieoryginalnych będących zamiennikami papierów oryginalnych.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

pakiet nr 5:

Czy Zamawiający w **pozycji 4** wymaga papieru gładkiego czy z nadrukiem?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga papier z nadrukiem

Pytanie nr 5

pakiet nr 5:

Czy Zamawiający w **pozycji 8** wymaga papieru bez nadruku w rozmiarze 50x20 czy 50x30?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga papieru w rozmiarze 50x30

Pytanie nr 6

pakiet nr 5:

Czy Zamawiający w **pozycji 15** wymaga papieru z nadrukiem w rozmiarze 50x20 czy 50x30?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga papieru w rozmiarze 50x30

Pytanie nr 7

Pakiet 4 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 3 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

średnica 11 FR i 13 FR - długość 15 cm, 20 cm, 25 cm, –

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szcicia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8

Pakiet 4 poz. 3

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zgiętych ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ materiał silikonowy pozwalający na dowolne kształtowanie ramion

Pytanie nr 9

Pakiet 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu 4 poz. 3** i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu 4 poz. 4** i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 11

Dotyczy **Zadania 6**, Formularz asortymentowo cenowy - Zestawienie obligatoryjnych i minimalnych parametrów technicznych glukometrów: Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 12

Dotyczy **Zadania 6**, Formularz asortymentowo cenowy - Zestawienie obligatoryjnych i minimalnych parametrów technicznych glukometrów: Czy Zamawiający dopuści paski z metodą pomiaru elektrochemiczną (zawierające enzym: Dehydrogenaza glukozy (GDH) FAD)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13

Dotyczy **Zadania 6**, Formularz asortymentowo cenowy, **poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści płyny, gdzie jedno opakowanie zawiera 2 buteleczki (poziom wysoki i niski), każda o pojemności 2,5 ml?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14**Dotyczy zadania 3 poz. 10-14**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych o grubości na dłoni 0,06 mm. Wszystkie pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 15**Dotyczy zadania 3**

W powyższym zadaniu Zamawiający wymaga podania ceny za jednostkę miary jaką jest sztuka. Zaoferowanie ceny za jedną sztukę rękawic diagnostycznych z powodu jej konfekcjonowania może doprowadzić do sytuacji w której Oferent będzie zmuszony do zawyżenia ceny oferty z powodu braku możliwości wyrażenia jej do dwóch miejsc po przecinku. Dlatego też

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto za pełne opakowanie handlowe z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań w górę.

Alternatywnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej z dokładnością do czterech miejsc po przecinku przy jednoczesnym podaniu wartości z dokładnością do dwóch miejsc.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje podania ceny za sztukę, jednocześnie wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej z dokładnością do czterech miejsc po przecinku przy jednoczesnym podaniu wartości z dokładnością do dwóch miejsc

Pytanie nr 16

Pakiet nr 2, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana ułatwiająca zakładanie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu $0,18 \pm 0,02$, na dłoni $0,16 \pm 0,02$, mankiecie $0,14 \pm 0,02$, długość min 280 mm. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn <1 EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu ≤ 30 µg/g, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zgodne z EN 455-2:2024 oraz EN 455-3:2023. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dispenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. Objętość dyspensera nie większa niż 5 000 cm³ co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 80% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem GS-128?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 17

Pakiet nr 2, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN ISO 374-1,2, EN 16523. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,21\text{mm}(+/-0,02)$, dłoni $0,18\text{mm}(+/-0,01)$, mankiecie

0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6.0-9.0

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 18

Pakiet nr 2, pozycja 1-4 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby na opakowaniu był piktogram 'Low Endotoxin / Non Pyrogenic'?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 19

Pakiet nr 3 W zadaniu nr 3 Zamawiający wymaga podania ceny za jednostkę miary jaką jest sztuka. Podanie cen jednostkowych za 1 sztukę z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku zawyży wartość oferty ze szkodą dla Zamawiającego oraz może to doprowadzić do sytuacji w której kilku Oferentów zaoferuje taką samą cenę. Dlatego też: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań w górę.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie czy Zamawiający dopuści podanie ceny jednostkowej netto za pojedynczą sztukę do 4 miejsc po przecinku z jednoczesnym podaniem wartości netto i brutto do 2 miejsc po przecinku?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej netto za pojedynczą sztukę do 4 miejsc po przecinku z jednoczesnym podaniem wartości netto i brutto do 2 miejsc po przecinku

Pytanie nr 20

Pakiet nr 3, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, przeznaczone do procedur o podwyższonym ryzyku zakażenia, niebieskie, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna: chlorowana, tekstura na całej powierzchni rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. AQL 1,0 – potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,36mm ±0,04mm, na dłoni 0,31mm±0,03mm, na mankiecie 0,23mm±0,03mm, długość min.300mm, siła zrywu przed starzeniem min. 20N - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 20µg/g - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 14 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 18 substancji chemicznych, w tym 10 na min. 6 poziomie. Rozmiary S-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu, pakowane po 50 szt.?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 21

Pakiet nr 3, pozycja 4-5 Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim, z grubością na palcu 0,16mm+/-0,01, na dłoni 0,12mm+/-0,01?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22

Pakiet nr 3, pozycja 6-8 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01 oraz pakowane a²250szt?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23

Pakiet nr 3, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści pojedynczy uchwyt wykonany z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, transparentny?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24

Pakiet nr 3, pozycja 10-14 Czy Zamawiający dopuści rękawice z grubością pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm-0,11mm, na dłoni 0,07mm+/- 0,01 mm, odporne na 10% etanol na poziomie 6, 70% izopropanol na poziomie 2 i 90% izopropanol na poziomie 1?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 25

Pakiet nr 3, pozycja 10-14 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200sztuk?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 26

Pakiet nr 3, pozycja 15-16 Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim, z grubością pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12mm+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,10mm+/-0,01mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 27

Pakiet nr 3, pozycja 15-16 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby opakowanie było „wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji. Konstrukcja opakowania umożliwiająca dwa sposoby pobierania rękawic: standardowo poprzez otwór centralny lub pojedynczo za mankiet”?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 28

Pakiet nr 3, pozycja 17-20 Czy Zamawiający dopuści rękawice z grubością na palcu 0,11±0,02mm, na dłoni 0,10±0,02mm na mankiecie 0,07±0,02mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 29

Pakiet nr 3, pozycja 21-23 Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o podwyższonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor malinowy/różowy, mikrotekstura na całej dłoni plus dodatkowa tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,02mm, na dłoni 0,08+/- 0,02mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 8N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I Reguły 5 i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPL. Pakowane po 100 szt. Rozmiary S-L kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30

Pakiet nr 3, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści zarękawki foliowe o grubości 0,016mm, długości 40cm i szerokości 22cm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 31

Pakiet nr 3, pozycja 24 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby zarękawki były zarejestrowane jako „środek ochrony indywidualnej (PPE): Kategoria I”?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 32

Pakiet nr 5, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści papier do KTG 150mmx90mmx150 kartek?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 33

Pakiet nr 5, pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści do Lifepaka 15 o szerokości 108mm?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 34

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 6 poz. 1 pasków testowych umożliwiających pomiar stężenia glukozy we krwi włośniczkowej, żyłnej i noworodkowej. Pomiar glikemii za pomocą glukometrów z zastosowaniem próbek krwi tętniczej nie są w praktyce wykonywane ze względu na możliwość uzyskania krwi z żyły lub z opuszki palca właściwie u wszystkich pacjentów oraz na trudność w bezpośrednim nanoszeniu próbek krwi tętniczej na pasek testowy. W praktyce u każdego pacjenta istnieje też możliwość wykonania pomiaru z próbki krwi kapilarnej lub żyłnej.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 35

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 6 poz. 1 pasków testowych do glukometrów posiadających pamięć 360 ostatnich wyników. Rozbudowana pamięć glukometru jest bezużyteczna w warunkach szpitalnych, w których ten sam glukometr jest stosowany do wykonywania pomiarów u wielu pacjentów, a wyniki zapisane w pamięci nie są przypisywane do poszczególnych pacjentów, co sprawia że wsteczne przeglądanie wyników traci sens.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 36

Prosimy o dopuszczenie glukometru z wyświetlaczem typu LCD, którego czytelność zapewnia lepszą widoczność podczas obserwacji obrazu pod różnymi kątami, co jest normą w trakcie szybkich, rutynowych pomiarów wykonywanych przez personel pielęgniarstwa.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający wymaga, aby zawarta w opakowaniu handlowym instrukcja obsługi zaoferowanych w Pakiecie nr 6 poz. 1 testowych wskazywała graniczne stężenia substancji potencjalnie interferujących (takich jak paracetamol i bilirubina), które nie wpływają na wynik pomiaru? Brak wskazania takich danych może świadczyć o tym, że potencjalny wpływ w/w substancji zakłócających na pomiar nie został zbadany.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą w Pakiecie nr 6 poz. 1 certyfikatu ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD, wydanego przez niezależną jednostkę notyfikowaną, wystawionego dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora pasków testowych będącego wykonawcą lub dla wykonawcy reprezentującego taki podmiot, który to certyfikat potwierdza zgodność z wymaganiami normy ISO 13485:2016 dotyczącymi środowiska pracy, nadzoru nad zanieczyszczeniami, monitorowania parametrów środowiskowych (takich jak temperatura i wilgotność) oraz wdrożenia postępowań w zakresie czystości i higieny?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga przedłożenia certyfikatu

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 6 poz. 1 pasków testowych do glukometru z możliwością ustawienia odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowanie w Pakiecie nr 6 poz. 1 paski testowe współdziałały z glukometrem wyposażonym w funkcję wyrzutu zużytego paska testowego, umożliwiającą bezkontaktowe usuwanie zużytego paska? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu pielęgniarstwa, eliminując kontakt z zabrudzonym krwią pacjenta paskiem za każdym razem przy usuwaniu zużytego paska z glukometru.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Odpowiedzi na pytania stanowią integralną część SWZ. Proszę o uwzględnienie ich treści w składanych ofertach przetargowych.

**Dyrektor
SPZZOZ w Nisku
Paweł Tofil
/podpisano elektronicznie/**