Obraz zawierający tekst

Opis wygenerowany automatycznie

**REGON: 910858394 NIP: 8921296985**

Nasz znak: SP ZOZ/ZP/TP - 4/3/2024

Nasza data: 21.06.2024 r.

Numer ogłoszenia : BZP 00369173 z dnia 2024-06-17

Termin składania ofert: **27.06.2024 r. godzina 10.00**

**Wykonawcy - Dostawcy**

**postępowania przetargowego**

**ZP/TP- 4/2024**

**SPROSTOWANIE**

**DO ZAPYTAŃ Z DNIA 19.06.2024 I ODPOWIEDZI**

**OPUBLIKOWANYCH W DNIU 21.06.2024**

**dotyczących postępowania**

*„***Dostawa sprzętu jednorazowego użytku z podziałem na 32 pakiety„**

**Było:**

PAKIET NR 23

**1**.Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**2**.Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**3**.Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**4**. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkość elektrod do defibrylacji 12 cm2.

W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami elektrod niewymienionych w CE defibrylatora i braku testów potwierdzających pełną kompatybilność, producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Powinno być:**

PAKIET NR 23

**1**.Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga elektrod zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta**

**2**.Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga elektrod zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta**

**3**.Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga elektrod zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta**

**4**. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkość elektrod do defibrylacji 12 cm2.

W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami elektrod niewymienionych w CE defibrylatora i braku testów potwierdzających pełną kompatybilność, producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga elektrod zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta**

Z poważaniem

Marek Bruzdowicz - Pełnomocnik