



**„Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.**  
19-300 Elk, ul. Baranki 24,  
tel. 87 620-95-71 wew. 51 - Automatyczna Centrala  
tel. 87 621-96-20 - Sekretariat, Zarząd Spółki

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych  
tel. 87 620-95-93  
tel. 87 620-95-76  
tel. 87 620-96-26

e-mail: [zaopatrzenie-pm@elk.com.pl](mailto:zaopatrzenie-pm@elk.com.pl)  
e-mail: [przetargi@promedica.elk.pl](mailto:przetargi@promedica.elk.pl)  
[www.promedica.elk.com.pl](http://www.promedica.elk.com.pl)

**Odpowiedź na Zapytanie 41**

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Znak: P-M/DZZP/ 1736 / 3148 /2023**

**Data: 25.08.2023r.**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku na potrzeby „Pro-Medica” w Elku Sp. z o. o. ” Znak: 2505/2023**

**Na podstawie art. 135 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:**

***PYTANIE nr 1 – dotyczy Pakietu 34***

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe do glukometrów zaoferowane w Pakiecie 34 były wyrobem medycznym refundowanym (figurującym w wykazie wyrobów medycznych refundowanych przez MZ w dniu złożenia oferty)? Refundacja pasków testowych obejmuje pacjentów z rozpoznaną cukrzycą typu 1 i 2. Zgodnie z normą EN ISO 15197:2015 paski testowe służą m. in. do szkolenia pacjentów z cukrzycą.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.***

***PYTANIE nr 2 – dotyczy Pakietu 34***

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 34 paski testowe posiadały taki sam zakres korekty hematokrytu niezależnie od modelu glukometru, z którym współdziałają?

***Odpowiedź: Paski testowe – zakres korekty zgodnie z SWZ, kompatybilne z oferowanym glukometrem.***

***PYTANIE nr 3 – dotyczy Pakietu 34***

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie 34 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę? Prosimy o zwrócenie uwagi, że brak podania dolnej granicy temperatury przechowywania pasków w ośrodku opieki zdrowotnej zwalnia producenta z odpowiedzialności za nieprawidłowe działanie pasków testowych.

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga identycznej informacji dotyczącej zakresu temperatury przechowywania na opakowaniu i instrukcji pasków z określeniem minimum i maksimum.***

***PYTANIE nr 4 – dotyczy Pakietu 34***

Czy w Pakiecie 34 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?

***Odpowiedź: Zamawiający wymaga, żeby okres przydatności pasków do użycia niezależny od miejsca przechowywania opakowania.***

***Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian, stanowią one bowiem integralną część SWZ.***

***Z poważaniem***

