|  |  |
| --- | --- |
|  | **P.T. Wykonawcy wszyscy**  |

DA.271-42-40/20 Nowy Sącz dnia 20 października 2020 r.

**Dotyczy: Zapytanie nr 34**

W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi zapisów wzoru umowy odnośnie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę **sprzętu medycznego 1 x użytku,** Szpital Specjalistyczny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Nowym Sączu jako Zamawiający informuje, że:

1. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zadaniu nr 19 poz 1 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w przypadku gdy papierowa część blistra z informacjami jak wyżej jest samoprzylepna tj. możliwość jego wklejenia go kartoteki.**

1. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zadaniu nr 20 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w przypadku gdy papierowa część blistra z informacjami jak wyżej jest samoprzylepna tj. możliwość jego wklejenia go kartoteki.**

1. Czy Zamawiający w zad 34 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik pooperacyjny Dufour dwubieżny balon 75ml , 18-24Fr, wykonany z termoplastycznego PCV?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający w zad 34 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik pooperacyjny Dufour trójdrożny balon 50ml-80ml w zależności od średnicy, 18-24Fr, wykonany z silikonu najwyższej jakości?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający w zad 48 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik FOLEYA silikonowany, opakowanie papier-folia, sterylizowany tlenkiem etylenu. Cewniki posiadają 2 otwory boczne przy balonie 30ml Ch 12-14, 30 - 50ml od Ch 16 do Ch24?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający w zad 34 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik FOLEYA wykonany z termoplastycznego PCV III fazy (trójdrożny)?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**