



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zam.pub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS
ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/63/2016

Sanok, dnia 21.04.2016r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/13/2016 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, cz. III – leki różne, płyny infuzyjne, kontrasty dla SPZOZ w Sanoku

Udzielono odpowiedzi na zapytania Wykonawców:

DOTYCZY przedmiotu zamówienia, wzoru umowy

* Pytanie nr 1 – dot. zad. nr 1 poz.262, dot. zad. nr 9 poz.1

Czy w zadaniu nr 1 poz.262 (*Budesonidum nebuliz 500 mcg/2ml x 20 sztuk) oraz w zadaniu nr 9 poz.1 (*Budesonidum do nebulizacji 0,5mg/ml a 2ml x 20 pojemn*) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

* Pytanie nr 2 – dot. zad. nr 2 poz. 262

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz.262 (*Budesonidum nebuliz 500mcg/2ml x 20 sztuk) oraz w zadaniu nr 9 poz.1 (*Budesonidum do nebulizacji 0,5mg/ml a 2 ml x 20 pojemn*) wymaga aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

* Pytanie nr 3 –dot. zad. nr 19 poz.2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19 poz.2 (Bupivacainum Spinal 0,5% Heavy a 4ml x 5 amp.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

* Pytanie nr 4 – dot. zad. nr 49

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie

PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 5 – dot. zad. nr 49 – wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 49, zapisu projektu umowy – par.2, pkt. 4 - dotyczącego terminu dostaw na „CITO”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?

Odpowiedź: Tak, dotyczy zadania nr 49

*** Pytanie nr 6**

W okresie obowiązywania umowy ceną mogą ulec zmianie w przypadku zmiany podatku VAT. Zmiana stawki podatku VAT nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę. W razie zmiany stawki podatku VAT, po zawarciu umowy, dla Stron wiążąca będzie stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury, a zmiana kwoty ceny brutto z tego tytułu jest akceptowana przez Strony bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 7 – dot. zad. nr 41 poz.3**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania SPZOZ/PN/13/2016 zadanie 41 pozycja 3 termin składania ofert 28.04.2016 produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki x 2,5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej

drożności cewnika i portu dożylnego ograniczając krwawienia, zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu Twin Pack , które zawiera dwie ampułko-strzykawki x 2,5ml zamknięte aseptycznie papier-folia z przeliczeniem zamawianej ilości tj 40 zestawów Twin-Pack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 9 – dot. zad. 41 poz.3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z zadania 41 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 10 – dot. zad. nr 41 poz.2**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego sytemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania SPZOZ/PN/13/12016 zadanie 41 pozycja 2 termin składania ofert 28.04.2016 produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml pakowany w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 4 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 12 – dot. zad. nr 41 poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 41 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 13 - dot. zad. nr 55 poz.1**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego sytemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania SPZOZ/PN/13/2016 zadanie 55 pozycja 1 termin składania ofert 28.04.2016 Woundclot™ opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na obfite krwawienia powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie, które zawiera 50 saszetek (1 opatrunek o wymiarach 10cm x 10 cm) z przeliczeniem zamawianej ilości czyli 6 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 15 – dot. zad. nr 55 poz.2**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego sytemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania SPZOZ/PN/13/2016 zadanie 55 pozycja 2 termin składania ofert 28.04.2016 Woundclot™ opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na *obfite krwawienia* powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie, które zawiera 50 saszetek (1 opatrunek o wymiarach 10cm x 10 cm) z przeliczeniem zamawianej ilości czyli 4 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 17 – dot. zad. nr 57 poz.1**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego sytemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania SPZOZ/PN/13/2016 zadanie 57 pozycja 1 termin składania ofert 28.04.2016 Woundclot™ opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na *obfite krwawienia* powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie, które zawiera 20 saszetek (2 opatrunki o rozmiarach 5cm x 5cm) z przeliczeniem zamawianej ilości czyli 60 saszetek (3 opakowania)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 19 – dot. zad. nr 57 poz.2**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego sytemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania SPZOZ/PN/13/2016 zadanie 57 pozycja 2 termin składania ofert 28.04.2016 Woundclot™ opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na *obfite krwawienia* powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie, które zawiera 20 saszetek (2 opatrunki o rozmiarach 5cm x 5cm) z przeliczeniem zamawianej ilości czyli 1 opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 21 – dot. zad. nr 50**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 50 poz.1 – Immunoglobulinę 2,5/50ml x 1 fiolka, zarejestrowaną w leczeniu Guillaina – Barryego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 22- dot. zad. nr 50**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 50 poz.2 – Immunoglobulinę 5/100ml x 1 fiolka, zarejestrowaną w leczeniu Guillaina – Barryego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 3.1 z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: NIE

*** Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 3.2 z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: NIE

*** Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 3.4 z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: NIE

*** Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający w par. 3.5 dopisze na końcu „pod warunkiem uznania reklamacji”? obecny zapis sugeruje, że do wymiany wystarcza zgłoszenie wad. Tymczasem jej podstawą jest zasadność reklamacji, a nie samo zgłoszenie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 3.12 z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający w par. 5.2. przewiduje możliwość dopisania po słowie „pisemnej” frazy „pod rygorem nieważności”? Obecny zapis nie ustanawia takiego rygору, przeto strony mogą zmienić umowę ustnie, ryzykując jedynie spór dowodowy w tym zakresie. Jest to ryzykowne dla obu stron umowy.

Odpowiedź: TAK („pod rygorem nieważności”)

*** Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 8.1. frazę: „Podstawę do wystawienia faktury stanowi potwierdzenie dostawy zamawianego towaru przez Zamawiającego na liście przewozowym lub innym dokumencie, którego kopię na żądanie Zamawiającemu należy dostarczyć.”? Wykonawca, w celu efektywnego wykonania umowy, minimalizacji procedur i kosztów stron dostarcza wyłącznie fakturę - wraz zamówieniem.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający wykreśli par. 8.4? Zapis ten jest zdaniem Wykonawcy sprzeczny z zasadami współżycia społecznego, zatem na mocy art. 5 KC - nieważny.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 31 – dot. zad. nr 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 29 leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 32 – dot. zad. nr 4 poz.26**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz.26 wymaga, aby Cefazolinum zgodnie z ChPL produktu leczniczego preparat mógł być przechowywanym w temperaturze poniżej 30stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 33 – dot. zad. nr 3 poz.3,4,17**

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 3 pozycja 3,4,17 posiadał w swoim składzie edytanian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 34 – dot. zad. nr 4 poz.33**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 33, wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPL dotyczącego ostrego zapalenia ucha środkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 35 – dot. zad. nr 4 poz.33**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 33, wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPL dotyczącego leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 36 – dot. zad. nr 40 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 40 pozycji 1 aby Ceftazydym zachował po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. W temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 37 – dot. zad. nr 19 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 19 poz.1 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% miała zarejestrowaną możliwość rozcieńczenia w roztworze 5% glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 38 – dot. zad.19 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 19 pozycja 1 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 39 - dot. zad. 19 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 19 poz.2 lek Bupiwacaina spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 40 - dot. zad. nr 1 poz.121**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 41 - dot. zad. nr 1 poz.121**

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 42 - dot. zad. nr 52**

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczałoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadanym pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o statusie produktu leczniczego.

*** Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 44**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 45 – dot. zad. nr 1 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 7 (Desmopressin) wycenę preparatu w postaci liofilizatu doustnego, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

-

*** Pytanie nr 46 – dot. zad. nr 1 poz.14**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 14 (Spironolactone) wycenę preparatu o nazwie handlowej Aldactone, 200 mg/10 ml,rozt.do wst,(i.rów)Delf,Niem,10 amp. W ilości 40 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 47 – dot. zad. nr 1 poz.21**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 21 (Luteina) wycenę preparatu w postaci tabletek dopochwowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 48 – dot. zad. nr 1 poz.39**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 39 (Bisacodyl) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 49 – dot. zad. nr 1 poz.55**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 55 (Carbo medicinalis) wycenę preparatu Carbo Activ Aflofarm, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl(2x10) w ilości 10 op. Preparat w dawce 300mg nie jest już dostępny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 50 – dot. zad. nr 1 poz.71,72**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 71,72 (valproic acid) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 51 – dot. zad. nr 1 poz. 81**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 81(Ropivacaina) wycenę preparatu w dawce Ropimol,10 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 30 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 52 – dot. zad. nr 1 poz.82**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 82 (Ropivacaina) wycenę preparatu w dawce Ropimol, 2 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 53 – dot. zad. nr 1 poz.95**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 95 wycenę 75 opakowań preparatu Makrogol **74 g x 48 saszetek**, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 54 – dot. zad. nr 1 poz.100**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 100 (Levothyroxinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50 sztuk w ilości 180 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 55 – dot. zad. nr 1 poz.110**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 110 (Levothyroxinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50 sztuk w ilości 180 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 56 – dot. zad. nr 1 poz.121**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymagam aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 57 – dot. zad. nr 1 poz.121**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 58 – dot. zad. nr 1 poz.153**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 153 (Lactulosum) wycenę preparatu o wielkości opakowania (7,5 g/15 ml), syrop, 150 ml w ilości 700 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 59 - dot. zad. nr 1 poz.159**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 159 (Diclofenac) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 60 - dot. zad. nr 1 poz.176**

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr1 poz. 176 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 61 - dot. zad. nr 1 poz. 176**

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz. 176 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 62 - dot. zad. nr 1 poz.201**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 201 (Hydroxyzinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 200 ml w ilości 10 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 63 - dot. zad. nr 1 poz.206**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 206 (Nystatinum) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 64 - dot. zad. nr 1 poz. 236**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 236 (Distigminum bromidum) – stałe wstrzymanie preparat w obrocie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnio obowiązującą cenę

*** Pytanie nr 65 - dot. zad. nr 1 poz.239**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 239 (Osłonka na głowicę) wycenę preparatu Insexo, prezer, ze środkiem nawilż., 3 szt w ilości 1334 op?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga osłonek na głowicę bez środka nawilżającego.

*** Pytanie nr 66 - dot. zad. nr 1 poz.240**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 240 (Arthrotec) wycenę preparatu o nazwie Arthrotec Forte, tabl., 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 67 - dot. zad. nr 1 poz. 244**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 244 (Protaminum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 5 fiolek w ilości 2 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 68 - dot. zad. nr 1 poz. 247**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 247 (Paracetamolum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt w ilości 810 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 69 - dot. zad. nr 1 poz. 282**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 282 (Theophyllinum) wycenę preparatu e postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 70 - dot. zad. nr 1 poz.311**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 311 (Vit C)- brak preparatu na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnio obowiązującą cenę.

*** Pytanie nr 71 - dot. zad. nr 1 poz. 338**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 338 (Albendazolium) wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania i żucia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 72 - dot. zad. nr 1 poz. 348**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 348 wycenę 84 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 73 - dot. zad. nr 1 poz.353**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 353 (Ipratroprium bromide) – zakończona produkcja?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnio obowiązującą cenę.

*** Pytanie nr 74 - dot. zad. nr 1 poz.378**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 378 (Ibuprofenum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 sztuk w ilości 30 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 75 - dot. zad. nr 1 poz. 387**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 387 (Glukoza) wycenę preparatu Glucosum,40%, 10 ml, inj., 50 amp w ilości 5 op, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 76 - dot. zad. nr 2 poz.7,8**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 7,8 (Morphini) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 77 - dot. zad. nr 4 poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 4 poz. 32(Cefuroxim) wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzania zawiesiny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 78 - dot. zad. nr 8 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 1 (Mleko NAN Pro 1 90 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 32 sztuki w ilości 70 takich opakowań, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 79 - dot. zad. nr 8 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 2 (Mleko NAN HA 1 90 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 32 sztuki w ilości 10 takich opakowań, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 80 - dot. zad. nr 8 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 3 (Mleko Pre Nan 90ml) wycenę preparatu Mleko PreNan, płyn, step 1, 70 ml, 32 butelki w ilości 10 opakowań, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 81 - dot. zad. nr 19 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 19 poz. 1 (Bupivacainum) wycenę preparatu w dawce 0.5%, 20 ml, roztw.do wstrz.,5 fiol w ilości 30 op, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 82 - dot. zad. nr 1 poz. 38**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 1 pakietu nr 38 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 2100 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Theophyling w formie ampułek 200mg/10ml x 5 ampułek w ilości 2100 opakowań

*** Pytanie nr 83 - dot. zad. nr 41 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 41 poz. 2 (Taurolock) wycenę preparatu TauroLock Hep 100, 3 ml, roztw., 10 amp (nr kat.TP-03) w ilości 8 op, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemność a 3 ml.

*** Pytanie nr 84 - dot. zad. nr 44 poz.1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz. 1 (Bebilon 90ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 24 szt w ilości 63 op, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 85 - dot. zad. nr 44 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz. 3 (Bebilon Pepti 90ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 24 szt w ilości 21 op, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 86 - dot. zad. nr 44 poz.6**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz. 6 (Smoczki Nutricia Standard) wycenę preparatu w ilości 720 pojedynczych sztuk, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 87 - dot. zad. nr 44 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz. 7 (Smoczki Nutricia dla wcześniaków) wycenę preparatu w ilości 240 pojedynczych sztuk, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 88 - dot. zad. nr 44 poz.11**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz. 11 wycenę preparatu o nazwie Bebilon Nenatal Premium, prosz., 400g, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 89 - dot. zad. nr 44 poz.12**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz. 12 wycenę preparatu o nazwie Nutramigen 1 LGG, prosz., 400 g w ilości 10 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 90 - dot. zad. nr 44 poz.13**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 poz. 13 wycenę preparatu o nazwie Nutramigen 2 LGG, prosz., 400 g w ilości 15 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 91 - dot. zad. nr 50 poz.1,2**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 92 - dot. zad. nr 50 poz.1,2**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 93**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy) Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.7 ppkt b) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 94**

Do treści §2 ust. (7)8 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 95**

Do treści umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 96**

Do treści §3 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c. „... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 97**

Prosimy o dopisanie do §3 ust.10 projektu umowy: „... zgodnie z art. 4 pkt.3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 98**

Do treści §6 ust.4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 99 - dot. zad. nr 6**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania jednostkowego a 1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 100 - dot. zad. nr 34**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 34 w poz. 1 miał na myśli roztwór wieloelektrolitowy, który zawiera wszystkie jony, w tym jony wapnia w ilościach zbliżonych do składu osocza, zawartość jonu chloru poniżej 110 mEq/l oraz osmolarności w granicach 280-295 mosmol/l, zgodnie z zapisami Polskich Wytycznych Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowanych w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologicznego i Intensywnej Terapii, 10.2015 oraz zgodnie z zapisami w materiale „Postępowanie Interdyscyplinarne w Krwotoku Położniczym – Konsensus Lekarza Anestezjologa Lekarza Położnika”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 101 - dot. zad. nr 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 37
poz. 9 Płyn pediatryczny wyrównawczy a 250 ml
poz. 16 Aqua do irygacji a 5000 ml
poz. 19 Aqua do irygacji a 3000 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 102 - dot. zad. nr 1 poz.351**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 1 pozycji 351?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 103 - dot. zad. nr 42 poz.1**

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji para wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylizację parą wodną.

*** Pytanie nr 104 - dot. zad. nr 42 poz.1**

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedstawienie badań.

*** Pytanie nr 105 - dot. zad. nr 42 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga żel w aplikaturze w formie ampułkostrzykawki umożliwiający pełne wykorzystanie żelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 106 - dot. zad. nr 55 poz.1,2**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a '10szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 107 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wyłączy testy paskowe z zamówienia na „CITO” w ciągu 24 godzin (zadanie 49)?

Odpowiedź: Tak, dotyczy tylko zad. 49

*** Pytanie nr 108 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 49 będzie wymagał, aby testy paskowe po pierwszym otwarciu fiolki posiadały przydatność do użycia do daty ważności podanej na opakowaniu przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 109 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający w zadaniu 49 będzie wymagał, aby pomiar stężenia glukozy odbywał się przy użyciu dehydrogenazy glukozy z mutacją chinoproteiny (Mut.Q--GDH), która zapewnia brak interferencji z wieloma substancjami Endo i egzogennymi w stężeniach uznanych za terapeutyczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 110 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 49 będzie wymagał, aby system spełniał poniższe parametry:

- rodzaj próbki krwi do badania: kapilarna, żylna, tętnicza, noworodkowa,
- zakres hematokrytu min. 10-65%
- czas pomiaru 5 sekund
- zakres pomiarowy 10-600 mg/dl
- wielkość próbki krwi nie większa niż 0,6µl
- automatyczna detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska
- dokładność i pomiar zgodnie z wytycznymi PTD 2016
- wielkość opakowania testów paskowych 50 szt.
- zakres temperatury pomiaru minimum od 8 do 44°C

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 111 - dot. zad. nr 55**

Czy w sytuacji gdy wykonawca oferuje produkty będące wyrobami medycznymi (np. zadania nr 55) Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o braku konieczności posiadania koncesji, zezwoleń lub licencji w związku tym, że żadne obowiązujące przepisy (m. in. Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20maja 2010r. Dz. U. 2010 nr 107 poz.679) nie nakłada obowiązku posiadania ww. zezwoleń w celu dystrybucji wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 112 - dot. zad. nr 55**

Czy Zamawiający w zakresie zadania 55 (hemostatyczne gąbki żelatynowe) wyrazi zgodę, w celu potwierdzenia spełniania warunku dotyczącego posiadania odpowiedniej wiedzy i doświadczenia, na załączenie wraz z ofertą wykazu dostaw i potwierdzających to dowodów, których przedmiotem będą dostawy materiałów hemostatycznych (zamiast dostaw, produktów leczniczych)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 113 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty w postaci pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami lub parametrami przynajmniej równoważnymi: a) funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) enzym dehydrogenaza glukozy GDH – FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) kapilara samozasysająca krew – wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnie z wytycznymi norm ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 114 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowanie pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 115 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 116 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekracza $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $<100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężenia glukozy $>100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 117 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 118 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 119 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego z numerami kodu), chipa, przycisku lub klucza kodującego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 120 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub pasków podających wyniki w zakresie 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 121 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 122 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 123 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 124 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 125 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z tlenem cząsteczkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 126 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 127 - dot. zad. nr 49**

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu nr 49 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostarczenie towaru w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 128 - dot. zad. nr 52**

Zwracamy się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SPZOZ/PN/13/2016, w pakiecie zadania nr 52 – Lacidofil , w pozycji 1 dotyczącej „Lacidofilum kaps” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o statusie produktu leczniczego.

Z poważaniem

UWAGA!!!

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.