



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie^A

22-300 Krasnystaw ul. Sobieskiego 4
tel. (82) 543-15-22, (82) 543-15-23 fax (82) 576-49-01
www.spzozkrasnystaw.pl sekretariat@spzozkrasnystaw.pl



Znak sprawy: ZP/230-18/2017

Krasnystaw, dnia 21 czerwca 2017 r.

Wykonawcy biorący udział w przetargu nieograniczonym na dostawę produktów leczniczych

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania, na które zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 189 dopuści do udziału w postępowaniu paski na których zastosowano enzym oksydaza glukozy?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 189 dopuści do udziału w postępowaniu paski, których zakres temperatury przechowywania wynosi 4-30°C?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 189 dopuści do udziału w postępowaniu paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiaru w zakresie hematokrytu równym 20-60%?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 189 dopuści do udziału w postępowaniu glukometry z szerokim zakresem pomiaru 20-600 mg/dl? Zakres ten jest wystarczający do określenia hipoglikemii (poniżej 55mg/dl) i hiperglikemii. Według Zaleceń PTD 2015: „Polskie Towarzystwo Diabetologiczne zaleca, aby stężenie glukozy u osób chorych na cukrzycę typu 1 na czczo i przed posiłkami mieściło się w granicach 70-110 mg/dl, a dwie godziny po posiłku w samokontroli poniżej 140 mg/dl.”

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 189 odstąpi od warunku, aby paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Zgodnie z Ustawą z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

(art. 49 Ustawy), zakazane jest stosowanie jakichkolwiek form zachęt do zakupu produktów refundowanych, przy czym Ustawa nie ogranicza ani kręgu podmiotów stosujących takie zachęty, ani też form takich zachęt. Zgodnie z Ustawą zakazane są zatem: rozdawanie pacjentom produktów refundowanych oraz produktów współdziałających z produktami refundowanymi za darmo, bądź też reklama takich produktów prowadzona przez Szpital. Wymogu refundacji pasków testowych nie można więc uzasadnić interesem pacjentów Szpitala, gdyż nie istnieje taki interes. Prosimy o nieograniczenie konkurencji w przedmiotowym postępowaniu przetargowym z przyczyn pozamerytorycznych i dopuszczenie pasków testowych, które nie są wyrobem medycznym refundowanym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt nierefundowany.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometr i paski testowe do pomiaru poziomu glukozy we krwi spełniające normę zharmonizowaną EN ISO 15197:2015 (nowa norma ma taki sam zakres, jak norma zastąpiona - 15197:2013) potwierdzoną certyfikatem EC na zgodność z dyrektywą 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, co potwierdziła niezależna od producenta jednostka notyfikowana TÜV Rheinland LGA Products GmbH?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Szanowni Państwo, proszę o wydzielenie z pakietu nr 5 poz. nr 30 (Cefazolin), poz. nr 31,32 (Cefotaximum), poz. nr 35,36 (Ceftriaksonum) i poz.nr 37,38 (Cefuroximium) i utworzenie oddzielnego pakietu na w/w pozycje co pozwoli na przystąpienie do postępowanie większej liczbie uczestników i przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o określenie kwoty wadium.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela w/w pozycje do osobnego pakietu. Wadium dla nowo utworzonego pakietu zostało określone w załączniku nr 6 do SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie nr 78 - Dobutaminum proszek do sporządzania roztworu do infuzji 250mg x 1fiol., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza Dobutaminę w proponowanej formie.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 113 poz 1-2 insulin w postaci wstrzykiwaczy typu Solostar?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wykreśli par. 1.2, względnie wprowadzi prawo, a nie obowiązek dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. Konsekwencje braku dostawy określa poza tym (wystarczająco) par. 2.5.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem projektu umowy.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.4? Jeżeli obowiązkiem Wykonawcy jest uzupełnienie braków lub wymiana przedmiotu zamówienia na pełnowartościowy (par. 3.3.) to nie ma podstaw do wystawienia faktury korygującej skoro po usunięciu wad przedmiot zamówienia będzie zgodny z pierwotną fakturą.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem projektu umowy.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w par. 5. na końcu dopisze frazę: „o ile cena w ramach Umowy jest wyższa niż cena refundowana”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem projektu umowy.

Pytanie 13

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 121 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, z o nazwie LactoDr. zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym samym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (po odpowiednim przeliczeniu). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.
2. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsułek (po odpowiednim przeliczeniu). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktów.

Pytanie 14

Czy w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,50 i 0,25 mg/m x 20 poj. 2 ml poj. 2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź:

Zamawiający nie formułuje wymagań w tym zakresie.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,50 i 0,25 mg/m x 20 poj. 2 ml poj. 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny leku, którego stabilność po otwarciu ampułki utrzymuje się do 12 godz.

Pytanie 16

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,50 i 0,25 mg/m x 20 poj. 2 ml poj. 2ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 17

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,50 i 0,25 mg/m x 20 poj. 2 ml poj. 2ml) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?**

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 18

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 5 poz. 25 (Bupivacainum hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 5mg/ml x 5 amp. 4ml) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza produkt pakowany w jałowe blistry.

Pytanie 19

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 §1 ust.2 i §5 ust.2 pkt d) projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem §5 ust. 6 wzoru umowy.

Pytanie 20

Do treści §2 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art.522 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 21

Do treści §2 ust.6 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? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i skraca wymagany termin ważności produktów do minimum 6 m-cy od daty dostawy.

Pytanie 22

Czy **zamawiający** wyrazi zgodę na zmianę §4 ust. 2 projektu umowy, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych po zakończeniu danego miesiąca za dostawy dokonane

w danym miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust.2 projektu umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem projektu umowy.

Pytanie 23

Prosimy o dopisanie do §4 ust.6 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem projektu umowy.

Pytanie 24

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 1 z pakietu 4 (Fraxiparine 0,3 ml)?
- 2) W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie – czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr 4 poz. 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 80 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x 10f a 5 ml (w ilości 5 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1 ml + igła 25G x 100 (w ilości 5 opakowań) + MINI SPIKE V x 1 szt. (w ilości 50 szt.)

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. nr 1 z pakietu 4 oraz odpowiednio modyfikuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/230-18/2017, w pakiecie (zadaniu) PAKIET 160, w pozycji 1 dotyczącej „Sudocrem, krem barierowo-ochronny x 1 op. 125g” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/230-18/2017, w pakiecie (zadaniu) PAKIET 121, w pozycjach 1 oraz 2 dotyczących „Lactobacillus

rhamnosus, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej 2 mld CFU x 50 amp./Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus helveticus, kapsułki 2 mld CFU x 20 kaps.” dopuszcza możliwość zaofierowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaofierowanie wskazanego preparatu, z przeliczeniem odpowiedniej ilości opakowań.

Pytanie 27

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu określonego w par. 4 ust. 2 Umowy (tzw. faktura zbiorcza) w przypadku leków objętych programem lekowym, gdzie wymagane jest terminowe rozliczenie każdej faktury?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem projektu umowy.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu 182 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu 182 poz. 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt pakowany po 2 szt. z przeliczeniem wymaganych ilości.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu 182 poz. 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 36 do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i wydziela poz. 36 do osobnego pakietu.

Pytanie 31

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 1 i 2, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek” o poj. 50 i 100 ml, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

Pytanie 32

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 26, do osobnego pakietu pozycji nr 7-10.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela poz. 7-10 do osobnego pakietu.

Pytanie 33

Pakiet 177

Prosimy dopuszczenie leku Etanerceptum roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, 50 mg 4 wstrz. po 1 ml refundowany zgodnie z aktualnym obwieszczeniem.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 126 poz. 2 wycenę 9 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? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 35

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 126 poz. 1 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:

Tak.

Pytanie 36

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 126 poz. 1 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 37

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 128 poz. 1 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 38

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 128 poz 1 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 39

Dotyczy: pakiet 121, poz. 1 i poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 dla wyżej wymienionych pozycji w równoważnej ilości?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w/w produktu, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 40

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
JEDNOSTKA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKRYTU	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	mechaniczna (pasek kalibrujący)

w celu zwiększenia dokładności pomiaru	
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	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:

Nie.

Pytanie 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 189 poz. 1, zapisu projektu umowy - §2 ust. 3 – dotyczącego terminu dostaw „na cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę i stosownie modyfikuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Dot: pak. 189: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktura była wystawiana sukcesywnie po każdej zrealizowanej prawidłowo dostawie, a nie na koniec miesiąca?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43

Dot: pak. 189: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

Dot: pak. 189: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy § 4 ust. 6 „...Wykonawca może naliczyć Zamawiającemu odsetki za zwłokę w wysokości odsetek ustawowych za opóźnienia w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dostarczane płyny kontrolne były na dwóch poziomach: o wysokim i niskim stężeniu:

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 39 poz. 7, preparatu pierwiastków śladowych koncesjonowanych w opakowaniach 10 ml x 10 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego preparatu.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 39 poz. 9 trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 10,5g i energia niebiałkowa 1440 kcal, objętość 1500ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 39 poz. 10 trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 8g i energia niebiałkowa 1200 kcal, objętość 2000ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 39 poz. 11 trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 7g i energia niebiałkowa 960 kcal, objętość 1000ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 39 poz. 12 trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 14g i energia niebiałkowa 1920 kcal, objętość 2000ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 39 poz. 13 trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 8g i energia niebiałkowa 1200 kcal, objętość 2000ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego preparatu.

Pytanie 52

Czy w przypadku dopuszczenia ww. preparatów, Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 39 poz. 7, 9, 10, 11, 12, 13 i 16, ponieważ do Pakietu opisanego w tej chwili może przystąpić tylko jeden Wykonawca?

Rozdzielenie ww. preparatów pozwoli na zwiększenie konkurencyjności ceny w postępowaniu przetargowym, a tym samym pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najlepszej oferty cenowej. Nie ograniczy to składania ofert pozostałym wykonawcom.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wydziela w/w pozycje.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wymaga pasków z enzymem, który nie interferuje z tlenem zawartym we krwi pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wymaga pasków z enzymem GDH-FAD uzyskanym z e-coli, co zapewnia najwyższą aktywność katalityczną ze wszystkich dostępnych enzymów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Czy Zamawiający wymaga, aby glukometr zasilany był bateriami AAA 1,5 V (tzw. mały paluszek)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie formułuje wymogu w tym zakresie.

Pytanie 56

Czy Zamawiający w związku z wejściem w życie 1.07.2017 nowej normy ISO 15197:2015 wymaga posiadania i dołączenia do oferty certyfikatu z weryfikacji na ww. normę dla pasków testowych, glukometrów oraz płynów kontrolnych?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien posiadać wszelkie wymagane przepisami dopuszczenia, certyfikaty, atesty i przekazać je Zamawiającemu wraz z pierwszą dostawą.

Pytanie 57

Czy Zamawiający dopuści glukometr o zakresie pomiaru od 20mg/dl, jednocześnie spełniający wszystkie inne zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 5 pozycji 33 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 5 pozycji 75 produktu leczniczego konfekcjonowanego po 20 ampułek w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 5 pozycji 98 produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka konfekcjonowanego po 50 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu w proponowanych opakowaniach, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Pytanie 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 5 poz. 33, 34, 42, 43, 65, 75, 90, 98 do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wydziela wskazane pozycje do odrębnego pakietu.

Pytanie 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 34 pozycji 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w/w produktu w ampulkach.

Pytanie 63

Czy Zamawiający wymaga zaferowania w zadaniu 34 pozycji 2, Propofolu 2% MCT/LCT 50 ml z możliwością stosowania produktu w systemie TCI do indukcji i podtrzymywania znieczulenia ogólnego u dorosłych?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 39 pozycja 1 preparatu Vamin 14? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszankę do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskoosmolarny, dlatego można go podawać do żyły obwodowej. Produkt wymagany obecnie przez Zamawiającego został wycofany z produkcji.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 39 pozycja 2 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 39 pozycja 3 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie proponowanego produktu.

Pytanie 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 39 pozycja 6 produktu w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie wymaganego produktu w opakowaniu typu fiolka.

Pytanie 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 39 poz. 16 do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wydziela poz. 16 do odrębnego pakietu.

Pytanie 69

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 65 poz. 1 do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wydziela poz. 1 do odrębnego pakietu.

Pytanie 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 91 poz. 1 do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wydziela poz. 1 do odrębnego pakietu.

Pytanie 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu nr 108 poz. 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu nr 124 poz. 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka z dwoma różnej wielkości portami?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu w w/w opakowaniu oraz wydziela poz. 1 do osobnego pakietu.

Pytanie 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu nr 125 poz. 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka z dwoma różnej wielkości portami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu w w/w opakowaniu.

Pytanie 74

Czy zamawiający w pak 15 poz.1,2 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 75

Czy zamawiający w pak 15 poz.1,2 wymaga aby Budesonid był w postaci ampulek.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w/w produkt w postaci ampulek.

Pytanie 76

Czy Zamawiający wymaga w pak 15 poz.1,2 stabilności po otwarciu ampułki do 12 godz.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 77

Czy zamawiający wymaga, aby pak 15 poz.1,2 Budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 78

Czy w pakiecie nr 158 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml – 60 butelek) Zamawiający wymaga, aby sewoflurane był dostarczany w butelkach nie wymagających klucza, aby napełnić parownik gazem, czyli w butelkach z fabrycznie zamontowanym adapterem kompatybilnym z parownikami obecnie użytkowanymi na bloku operacyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 79

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający w pakiecie nr 190 pozycja 1,2 wymaga leku o tej samej dawce (zdublowana pozycja)?

Odpowiedź:

Zamawiający w pozycji 1 wymaga leku w dawce 15 mg, w pozycji 2 leku w dawce 20 mg. Poprawiony formularz asortymentowo-cenowy w załączeniu.

Pytanie 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza n/w zmianę postaci preparatów:

- a) tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie
- b) fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawki.

Nie wyraża zgody na zmianę ampułkostrzykawek na ampułki lub fiołki.

Pytanie 81

Zwracamy się z prośbą o określenie, w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

W w/w przypadku postępowanie zgodne z treścią umowy.

Pytanie 82

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 189

Czy Zamawiający dopuszcza nowoczesne paski testowe do glukometrów charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

- a) Funkcja Auto-coding;
- 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 oksydaza glukozy;
- d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600 mg/dl
- e) czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra;
- f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków;
- g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku;
- h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 m-cy po otwarciu fiolki
- i) temperatura działania w zakresie 5-45⁰C;
- j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ oraz udzieloną odpowiedzią na pyt. 5.

Pytanie 84

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 85

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu (bezdotykowe usuwanie) zużytego paska, co podnosi higienę i bezpieczeństwo personelu Zamawiającego, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 86

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m.in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością

serca lub zaburzeniami krążenia obwodowego? Wymienione nietypowe ograniczenia użytkowania, nie zalecane przez zdecydowaną większość wytwórców pasków testowych do glukometrów, stawiają pod znakiem zapytania bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala, gdyż wykluczają możliwość uzyskiwania wiarygodnych wyników pomiaru u znacznej części pacjentów.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 87

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień - co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 88

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? Taka funkcja zabezpiecza przed otrzymaniem zafałszowanego wyniku pomiaru

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 89

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów GlucoDr. auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

- 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;
- d) Kapilara samozasysająca krew;
- e-f) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru;
- g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków);
- h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197;
- i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32⁰C;
- j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem;
- k) opakowania x 50 szt. – po przeliczeniu pasków na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 90

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez przynajmniej 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez przynajmniej 6 miesięcy po otwarciu fiolki.

Pytanie 91

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że paski testowe z węższym zakresem HCT, takim jak 30-55% lub 35-60% mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów m. in. u kobiet w ciąży, u niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia oraz u osób z niedokrwistością o różnej etiologii, gdyż wartości hematokrytu u pacjentów z tych grup mogą wynosić poniżej 30%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

W związku z rozpowszechnianiem przez jednego z potencjalnych wykonawców nieprawdziwej informacji jakoby norma ISO 15197:2015 podawała konkretny, zawężony do określonych granic zakres hematokrytu wymagany dla pasków testowych do glukometrów (w rzeczywistości punkt 6.4.3.1 normy przytacza jedynie minimalny zakres dla próbek służących do oceny wpływu hematokrytu na dokładność pomiaru, podkreślając że zakres ten może być dowolnie szerszy. Zakres minimalny hematokrytu podawany w normie ISO 15197 (35-50%) nie obejmuje nawet prawidłowych wartości HCT dla zdrowych osób dorosłych, w związku z czym samo spełnienie tej normy nie gwarantuje uzyskiwania prawidłowych wyników u pacjentów hospitalizowanych, do których norma w ogóle się nie odnosi.), prosimy o określenie przez zamawiającego wymaganego bezpiecznego, minimalnego zakresu hematokrytu pasków testowych, który umożliwi uzyskiwanie prawidłowych wyników pomiaru glikemii u pacjentów leczonych w Placówce Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa minimalnego zakresu. Zakres hematokrytu powinien być zgodny z obowiązującymi normami.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekłada termin składania ofert do dnia **07.07.2017 r. do godz. 10.00** oraz termin otwarcia ofert na dzień **07.07.2017 r. na godz. 10.30**.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Krasnymstawie
(podpis nieczytelny)
mgr Piotr Matej