

Łapy 13 stycznia 2017r.

SP ZOZ/ VII/3/2017

wykonawcy/ uczestnicy
postępowania

PYTANIA DO PRZETARGU Nr postępowania ZP/11/2016/PN

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Łapach, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawy Prawo zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2015 r., poz. 2164, z 2016 r. poz. 831, 996 oraz 1020) w odpowiedzi na wniosek Wykonawcy o wyjaśnienie treści SIWZ w Przetargu nieograniczonym dotyczącym dostawy produktów farmaceutycznych – leków dla szpitala w Łapach” nr ZP/11/2016/PN przekazuje poniżej treść pytań wraz z odpowiedziami:

Pytanie 1

Czy w pakiecie Nr 46 poz. 8 i 9 (Budesonidum zaw. do inhal. z nebulizatora 0,125 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Ad.1 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 46 poz. 8 (Budesonidum zaw. do inhal. z nebulizatora 0,125 mg/ml a 2ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odp. Ad.2 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartość po otwarciu ampulki nadaje się do użycia w ciągu 12 godzin.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 46 poz. 8 i 9 (Budesonidum zaw. do inhal. z nebulizatora 0,125 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Odp. Ad.3 Nie.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 54 poz. 1, 2 i 3 (Metoprololum succinate 23,75; 47,5 i 95 mg x 28 tabl. o przedłuż. uwaln.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie

w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odp. Ad.4 Tak.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 16 (Bupivacainum h/chloridum roztw. do wstrz. 5mg/1ml a 4ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odp. Ad.5 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/11/2016/PN, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 22, w pozycji 16 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus R0011+Lactobacillus acidophilus R 0052 (bakterie kw.mlekowego 2 miliardy) x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odp. Ad.6 Tak, Zamawiający dopuszcza preparat Floractin Box x 300 kapsulek z przeliczeniem ilości.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk w pełni absorbowany Woundelot™ o wymiarach 10 cm x 10 cm oparty na technologii siatki hemostatycznej otrzymanej w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych stosowany na obfite krwawienia, który zapobiega dysocjacji w kontakcie z krwią, co wpływa na stabilność skrzepu nie wymagający mocnego ucisku i chroniący przed Stenozą.

Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi.

Odp. Ad.7 Tak.

Pytanie 8

Dotyczy: ZP/11/2016/PN, Pakiet 16, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-FlowT Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 46,7% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki Citra-FlowT i PraxijectT w ilości 75 blistrów z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp. Ad.8 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 46,7% ze względu na większą łączną objętość ampulko-strzykawek, która wynosi 6ml.

Odp. Ad.9 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy: ZP/11/2016/PN, Pakiet 16, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne

i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38543-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp. Ad.10. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy: ZP/11/2016/PN, Pakiet 16, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-FlowT Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki Citra-FlowT i PraxijectT w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp. Ad.11 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4% ze względu na większą łączną objętość ampulko-strzykawek, która wynosi 6ml.

Odp. Ad.12. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Część nr 41 poz.2 czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 41 poz 2 produktu równoważnego „Lidocaine H/CHL. + Chlorhexidinum Gluconicum + Hydroxybenzoesan Metylu+ Hydroxybenzoesan Propylu 2g + 0,25g + 0,025g / 100 ml”, w wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (13g)?

Odp. Ad.13 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 64 pozycji 6 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odp. Ad.14 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 64 pozycji 24 produktu leczniczego Intralipid 20% a 500 ml w butelce szklanej?

Odp. Ad.15 Tak.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 64 pozycja 39 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml?

Odp. Ad.16 Tak.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 1 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe

olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odp. Ad.17 Tak.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 2 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości na litry - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezreszkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odp. Ad.18 Tak.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 3 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoreszkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany (maltodekstryny)(15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyki-inulina, celuloza mikrokrystaliczna) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odp. Ad.19 Tak.

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 4 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości na litry - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy): mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny(12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l?

Odp. Ad.20 Tak.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 5 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoreszkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odp. Ad.21 Tak.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 6 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne

aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odp. Ad.22 Tak.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 66 pozycji 7, diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącą źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odp. Ad.23 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 9 zestawu do pompy Amika do worków przy zaoferowaniu na czas trwania przetargu 1 szt. pompy Amika?

Odp. Ad.24 Tak.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 10 przyrządu Applix Gravity set EasyBag w wersji grawitacyjnej, do opakowań typu worek?

Odp. Ad.25 Tak.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 11 przyrządu Applix Gravity set Varioline w wersji grawitacyjnej, do opakowań typu worek lub butelka?

Odp. Ad.26 Tak.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 66 pozycja 12 Freka CH/FR 12 120 cm LL - zgłębnik poliuretanowy w wersji żołądkowo-dwunastniczej?

Odp. Ad.27 Tak.

Pytanie 28

Czy Zamawiający w par. 3.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp. Ad.28 Nie.

Pytanie 29

Czy Zamawiający w par. 7.1.e (istotnych postanowień przyszłej umowy) wprowadzi zasadę, że stawka VAT wprowadzana jest automatycznie, bez odnoszenia się do marży i innych okoliczności? W przypadku zmiany stawki np. na 25%, kwota podatku VAT doliczana do całej ceny netto winna wynosić po prostu 25%. Podwyższenie stawki w stosunku do części ceny (niebędącej marżą) grozi Wykonawcy rażącą stratą, gdyż podwyższona stawka VAT dotyczy całej ceny.

Odp. Ad.29 Z treści zapisu § 7 pkt.1 lit. e istotnych postanowień przyszłej umowy wynika iż ewentualna zmiana stawki VAT może pociągać za sobą zmianę wynagrodzenia jedynie o wielkość tej zmiany. I tak w przypadku zmiany stawki np. na 21%, kwota podatku VAT doliczana do całej ceny netto będzie wynosiła 21%.

Pytanie 30

Czy Zamawiający w par. 7.2 dopisze „nie dotyczy wzrostu stawki VAT”?

Odp. Ad.30 § 7 pkt.2 otrzymuje następujące brzmienie: „Zmiany określone w ust. 1 nie mogą skutkować wzrostem ceny jednostkowej netto oraz wzrostem wartości netto umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.

Pytanie 31

Czy Zamawiający w par. 7.3 dopisze „nie dotyczy wzrostu stawki VAT”?

Odp. Ad.31 Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 32

Czy w Części nr 72 poz. 4 Zamawiający wymaga zaoferowania leku w opakowaniu zawierającym 10 amp.-strzyk. w ilości 10 opakowań? (Zamawiający wpisał 80mg/0,8ml x 1 amp.-strzyk.)

Odp. Ad.32 Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania leku w opakowaniu zawierającym 10 amp.-strzyk. w ilości 10 opakowań.

Pytanie 33

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 22 poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z podaniem w opisie przedmiotu składu probiotyku z nazwami szczepów bakteryjnych będących produktem i zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, co ograniczyłoby konkurencję do produktu konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG oraz *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gat. Stosowany również w produkcji oryginalnym) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odp. Ad.33 Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Kolejne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 57 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza nowoczesne paski testowe do glukometrów o następującej charakterystyce: Auto-coding (bez kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (umożliwiający pomiar również w standardowym zakresie 20-60%), objętość, paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, detekcja zbyt małej

ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na ekranie glukometru?

Odp. Ad.34 Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

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

Odp. Ad.35 Zamawiający wymaga automatycznego wyrzutu zużytego paska.

Pytanie 36

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

Odp. Ad.36 Tak. Zamawiający wymaga aby maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $<100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$.

Pytanie 37

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

Odp. Ad.37 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 40

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki pomiaru?

Odp. Ad.41 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

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?

Odp. Ad.42 Zamawiający wymaga zakresu wyników 20-600 mg/dl.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że węższy zakres hematokrytu, taki jak 35-60%, czy 30-55% może spowodować otrzymanie nieprawidłowych wyników pomiaru glukozy u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci do 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu w tych grupach pacjentów mogą być niższe niż 35%, a przypadku niemowląt niższe niż 30%. Również u pacjentów z niedokrwistością wartości hematokrytu mogą spadać poniżej wartości 30-35%.

Odp. Ad.43 Zamawiający, zgodnie z zapisami SIWZ wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60 %.

Pytanie 44

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do aktualnie stosowanych 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;
- d) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obreębem glukometru;
- e) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych;
- f) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków);
- g) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197 (atest tej normy, obowiązującej zgodnie z wytycznymi CEN) i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;
- h) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C.

Odp. Ad.44 Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie Pakietu 57 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odp. Ad.45 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 46

Dotyczy części nr 31, pozycje nr 3 oraz 4

Czy Zamawiający wymaga, by uzyskany z poniższego preparatu roztwór zachowywał stabilność chemiczno-fizyczną do 8 godzin (w temperaturze 5 stopni C), co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Amoksylicilinum +Ac.clavulanicum, pr.do p.roztw.do wstrz./infuzji, 1,0 g +200 mg x 5 fiol.

- Amoksylicilinum +Ac.clavulanicumpr.do p.roztw.do wstrz./infuzji 500 mg +100 mg x 5 fiol.

Odp. Ad.46 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

DYREKTOR
Szczegółowego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łapach

Urszula Kucharska