



Sokółka dn. 29.01.2016r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 209000 euro na dostawę **leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ - CPV - 33600000-6**

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2016 Nr ogłoszenia – 2016/S 007-007888 z dnia 12.01.2016r

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Grupa 68 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści olejek w opakowaniu a 150ml z odpowiednim przeliczeniem ilości? Reszta parametrów w zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 93,33op.

2. Grupa 74 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści w zestawie tupfery fasolki 9,5cm x 9,5cm z RTG z gazy 17 nitkowej 5 szt. zapakowane z dodatkową torebką foliowo-papierową zamiast tupferów kul 20cm x 20cm z nitką RTG z gazy 17 nitkowej 5 szt. zapakowane w dodatkową torebkę papierową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza dni od poniedziałku do piątku.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 4 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzenie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą zmienić ceny również w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%.”? Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Zważywszy na treść § 7 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalona na podstawie zużycia z lat poprzednich.

7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy słowa „z opóźnieniem” zostały zastąpione słowami „ze zwłoką”? Uzasadnione jest aby odstąpienie od umowy mogło nastąpić w przypadku co najmniej dwukrotnego dostarczenia towaru ze zwłoką (czyli opóźnieniem zawinionym przez Wykonawcę), nie zaś w przypadku jakichkolwiek opóźnień, czyli także niezawinionych przez Wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności Wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 ust. 6 pkt 1) wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*W pozostałych przypadkach dostarczenie asortymentu innego niż opisany w niniejszej umowie, ale o porównywalnych parametrach i standardach jakościowych, wymaga każdorazowo zgody Zamawiającego.*”? Dodanie powyższego zdania może usprawnić dostawy; nie zagraża natomiast interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował asortymentu zastępczego, będzie mógł przecież odmówić zgody na dostarczenie takiego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 11 ust. 6 pkt 2) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. Do treści §2 ust.2 projektu umowy. Ze względu na niejednoznaczny zapis prosimy o informację, jakie Zamawiający miał na myśli ewentualne miejsce wykonania zamówienia?

Odpowiedź: §2 ust.2 projektu umowy: „Zamawiający określi w zamówieniu ilość i asortyment zamawianego towaru”

11. Do treści §2 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Do treści §5 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §7 ust.1 i §11 ust.6 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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 §11 ust.6 pkt 3) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: 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 pobieranie 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 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. 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.

18. 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego), chipa, przycisku lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia niewłaściwego urządzenia do glukometru lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

22. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

23. 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.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 34 poz. 27 w przedmiotowym postępowaniu: W związku z zakończeniem produkcji leku o składzie podanym w opisie przedmiotu zamówienia i brakiem występowania na rynku produktu o identycznym składzie, 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 przebadany 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, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opisanego powyżej produktu w poz. 22 w Grupie 23?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Grupie 78; pozycja: 20 produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worków z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worków w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

30. 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 przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę oraz inulinę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Grupa 66 Poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza..

32. Grupa 66 Poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. Grupa 66 Poz. 1 i 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy żel do cewnikowania ma być pozbawiony parabenów m.in. Methyl Hydroxybenzoate i Propyl Hydroxybenzoate, które są substancjami alergennymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Grupa 66 Poz. 1 i 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby żel stosowany w trakcie zabiegów endoskopowych był całkowicie przejrzysty (nie był mętny) przez to nie zaburzał widoczności przez optyki endoskopowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Grupa 49 Poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania, nawilżania i utrzymania rany i opatrunku w stanie wilgotnym, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, docierającego w trudnodostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), wytwarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmowania opatrunków przyschniętych lub pokrytym skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci płynu, w opakowaniach a 350ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

36. Grupa 49 Poz.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, w postaci żelu, ułatwiającego zmianę opatrunków na ranach, aktywnie nawilżającego, dekontaminującego i oczyszczającego ranę, tworzącego idealne warunki dla procesu gojenia się rany, utrzymującego idealny bilans wilgoci w ranie, z możliwością pozostawienia na ranie do 5 dni, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 20ml, po odpowiednim przeliczeniu opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

37. Grupa 49 Poz. 1 i poz. 5 Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38. Grupa 68 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji skóry silnie zanieczyszczonej wydaliniami, bez potrzeby użycia wody, zawierającego w składzie białą parafinę, amid kwasu kokosowego-propylodimetyloglicyna, palmitynian alkoholu izopropylowego, dietanoloamid kwasu tłuszczowego z oleju kokosowego, trójglicerydy kwasów tłuszczowych, alkohol benzylowy, alkohol fenyloetylowy, o działaniu przeciwbakteryjnym i przeciwgrzybicznym, preparat nie powoduje podrażnień skóry i błon śluzowych oraz pochłania nieprzyjemne zapachy, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Grupa 68 Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, w postaci żelu, ułatwiającego zmianę opatrunków na ranach, aktywnie nawilżającego, dekontaminującego i oczyszczającego ranę, tworzącego idealne warunki dla procesu gojenia się rany, utrzymującego idealny bilans wilgoci w ranie, z możliwością pozostawienia na ranie do 5 dni, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 20ml, po odpowiednim przeliczeniach opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć 20 g = 20 ml, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

40. Grupa 68 Poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji przeznaczonej do pielęgnacji i ochrony podrażnionej i suchej skóry, sprzyjającej regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabiającej efektu mikrobiologicznego po dezynfekcji rąk, polepszającej wilgotność i elastyczność skóry, opartej na koncepcji wody w oleju, zawierającej olej rycynowy, glikol propylenowy, trójglicerydy kwasu kaprylowego i kapronowego, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

41. Grupa 68 Poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji przeznaczonej do ochrony oraz pielęgnacji zniszczonych i podrażnionych rąk, opartej na koncepcji oleju w wodzie, z zawartością alantoiny i oleju bisabolowego, sprzyjającej regeneracji skóry, nie osłabiającej efektu mikrobiologicznego po dezynfekcji rąk, polepszającej wilgotność i elastyczność skóry, szybko wchłanianej, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach po 150ml, po odpowiednim przeliczeniu opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

42. Grupa 68 Poz.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji przeznaczonej do pielęgnacji i ochrony podrażnionej i suchej skóry, sprzyjającej regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabiającej efektu mikrobiologicznego po dezynfekcji rąk, polepszającej wilgotność i elastyczność skóry, opartej na koncepcji wody w oleju, zawierającej olej rycynowy, glikol propylenowy, trójglicerydy kwasu kaprylowego i kapronowego, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 150ml, po odpowiednim przeliczeniu opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, czy dokonać przeliczeń dla ułamkowej ilości opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

Odpowiedź: W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, należy dokonać przeliczeń dla ułamkowej ilości opakowań .

44. Czy w grupie nr 7 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 80 butelek) Zamawiający wymaga butelki z fabrycznie zamontowanym, bezpośrednim, szczelnym systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem? Fabrycznie zamontowany na butelce adapter jest jednorazowego użytku-nie wymaga dezynfekcji, gdyż po użyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką. System napełniania parownika przy użyciu fabrycznie zamontowanego adaptera nie wymaga nakręcania go na butelkę przez personel medyczny, co daje gwarancję szczelności, eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co ma miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

45. Grupa 66 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania z lidokainą jałowy o składzie : Lidocaine Hydrochloride 2% Chlorhexidine Gluconate 0.05 % (oraz substancje pomocnicze : Hydroxyethyl Cellulose Methyl Hydroxybenzoate 0,1 % Propyl Hydroxybenzoate 0,1 % Purified Water, Propylen Glycol) w sterylnej ampułkostrzykawce o pojemności 6 ml (poz. 1) oraz 11ml (poz. 2) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

46. GRUPA 68 Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki w opakowaniu a'400ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tzn.: 150 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

47. GRUPA 68 Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania olejku w opakowaniu a'500ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tzn.: 28 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

48. GRUPA 68 Poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kremu nie będącego antyseptykiem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektora SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski