



Parczew, 04.04.2017 r.



Dział Zamówień Publicznych
fax (83) 355 21 13
zamowienia@spzozparczew.pl

Oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/1/2017 (6)

Dotyczy: przetargu nieograniczonego **dostawy produktów leczniczych, surowców farmaceutycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych i opakowań recepturowych**



Wyjaśnienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1 - 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (tj. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.



Pytanie dotyczy zadania nr 19 poz.1-4 (zmiana odpowiedzi z dn. 03.04.2017r.)

1. Czy Zamawiający dopuści, aby zaoferowane w zadaniu nr 19 poz 1-4 leki były objęte obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie dotyczy zadania nr 26

2. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

a) Funkcja Auto-coding (bez 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 oksydaza glukozy d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/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) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folii; h) temperatura działania w zakresie 5-45°C; i) zasilanie bateryjne w postaci baterii CR 2032 – gwarancja dostarczenia zapasowych baterii; j) funkcje ostrzegające o wysokim i niskim poziomie glikemii na poziomie wybranym przez użytkownika – glukometr umożliwia również realny pomiar stężenia ciał ketonowych w krwi; k) automatyczny wyrzut paska; l) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.



Pytanie dotyczy zadania nr 1 poz. 105

3. Czy Zamawiający wymaga aby Cefazolinum pakiet 1 pozycja 105 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 1 pozycja 105 produkt leczniczy posiadający rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza.

Pytanie dotyczy zadania nr 1 poz. 108

4. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 108 aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w zadaniu nr 1 poz. 108 aby produkt leczniczy zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Pytania dotyczą zadania nr 3 poz. 29, 30

5. Czy zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 3 pozycja 29, 30 posiadał w swoim składzie edetynian 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 wymaga zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 29, 30 Midazolamum miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w zadaniu nr 3 poz. pozycja 29, 30, aby produkt leczniczy miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF.

Podpisał:

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Parczewie
mgr Janusz Hordejuk