



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, sekretariat: (0-91) 43-29-500, fax (0-91) 43-29-501
Konto bankowe: BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757
adres internetowy: www.spzozmswia.szczecin.pl, e-mail: biuro@spzozmswia.szczecin.pl

Szczecin, dnia 06 sierpnia 2018 r.

WAG-2375-28.....-04/18

WYJAŚNIENIE NR 1

Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), pn.: „Dostawa leków III dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (wg kolejności wpływu):

Pytanie nr 1: Dot.: Pakiet 47, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 47, poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek?

Odpowiedź nr 1:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 2: Dot.: Pakiet 28, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 3 do oddzielnego Pakietu. Jako producent wymienionej szczepionki będziemy mogli złożyć korzystną ofertę?

Odpowiedź nr 2:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 3: Dot.: rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

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 pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2 uPZP, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e uPZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 1 ust. 7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź nr 3:

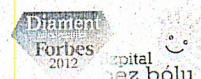
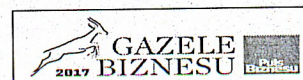
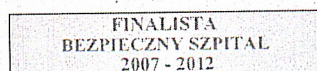
Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 4: Dot.: § 2 ust. 3 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Prosimy o dodanie słów: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź nr 4:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.



Pytanie nr 5: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 1) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź nr 5:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 6: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 2) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź nr 6:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 7: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 3) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź nr 7:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 8: Dot.: § 9 ust. 5 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Prosimy o dopisanie: "...nie dłużej jednak niż o kolejne 6 m-cy".

Odpowiedź nr 8:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 9: Dot.: § 7 ust. 1 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

„Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:

- 1) jednostronnego rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 6 ust. 2,
- 2) opóźnienia w dostarczeniu poszczególnej partii zamówienia w wysokości 0,5 % wartości ceny brutto tej partii, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii zamówienia,
- 3) opóźnienia w uzupełnieniu ilościowym lub w zakresie wymiany wadliwych produktów na pozbawione wad w terminie o którym mowa w § 4 ust. 4 w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanej partii zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii zamówienia.”

Odpowiedź nr 9:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 10: Dot.: § 6 ust. 7 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 7 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź nr 10:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 11: Dot.: § 4 ust. 4 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5-dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź nr 11:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 12: Dot.: Pakiet 42

Czy Zamawiający stosując się do wymogów obowiązującej Farmakopei Polskiej wydanie X (2014 r.) Tom II (str. 4088) wymaga, aby maksymalne stężenie chlorku benzalkoniowego w oferowanym produkcie nie przekraczało 0,005 %?

Odpowiedź nr 12:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 13: Dot.: Pakiet 42

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat do płukania jamy ustnej nie był przeciwwskazany do stosowania u kobiet w ciąży i dzieci?

Odpowiedź nr 13:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 14: Dot.: Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuszcza preparat o nazwie Caphosol ?

Odpowiedź nr 14:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 15: Dot.: Pakiet 1

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

Odpowiedź nr 15:

Tak.

Pytanie nr 16: Dot.: Pakiet 1

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

Odpowiedź nr 16:

Tak.

Pytanie nr 17: Dot.: Pakiet 57

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii we krwi kapilarnej i żyłnej, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197: 2015, b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, c) paski nie wymagające kodowania, d) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy, f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 s, g) automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska, h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 18: Dot.: Pakiet 57

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedyne instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy“)?

Odpowiedź nr 18:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 19: Dot.: Pakiet 57

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości poniżej 1 mikrolitra - prosimy o podanie maksymalnej wymaganej objętości?

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający wskazuje, że stosowanie do treści właściwych zapisów SIWZ dopuszczona jest każda próbka mniejsza niż 2 ml.

Pytanie nr 20: Dot.: Pakiet 57

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację, czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 21: Dot.: Pakiet 57

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

Odpowiedź nr 21:

Nie.

Pytanie nr 22: Dot.: Pakiet 57

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź nr 22:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 23: Dot.: Pakiet 57

Z uwagi na fakt, że Zamawiający zamierza wykorzystać w czasie umowy przetargowej 2000 opakowań pasków testowych do glukometrów, co równa się zużyciu w średnim tempie wynoszącym ponad 80 opakowań pasków miesięcznie, wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z okresem przydatności do użycia wynoszącym przynajmniej 4 miesiące po otwarciu fiolki.

Odpowiedź nr 23:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 24: Dot.: Pakiet 57

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do glukometrów 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, g) możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 fiolki x 25 pasków testowych), 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 1-32°, j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź nr 24:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 25: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 2) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w § 7 ust. 1 pkt 2) z 2,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź nr 25:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 26: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 3) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w § 7 ust. 1 pkt 3) z 2,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź nr 26:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 27: Dot.: § 9 ust. 3 i § 9 ust. 4 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający w § 9 ust. 3 i ewentualnie § 9 ust. 4 dopisze, że procedura zmiany cen nie ma zastosowania dla zmiany stawki VAT, która wchodzi w życie automatycznie z dniem wskazanym w odpowiedniej ustawie?

Odpowiedź nr 27:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 28: Dot.: Pakiet 57

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
IŁOŚĆ 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 nr 28:

Nie.

Pytanie nr 29: Dot.: § 6 ust. 7 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy § 6 ust. 7 na: „Z tytułu opóźnienia zapłaty ceny, o której mowa w ust. 1, Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienia w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź nr 29:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 30: Dot.: Pakiet 47

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x20 lub x30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź nr 30:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 31: Dot.: Pakiet 47

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same produktu EncapsaDr., będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne tego samego szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG (ATTC53103)* o równoważnym działaniu (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych)? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych, niż w przypadku bakterii liofilizowanych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź nr 31:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 32: Dot.: Pakiet 47

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów takich jak białko mleka krowiego, kazeina i laktoza?

Odpowiedź nr 32:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 33: Dot.: Pakiet 35, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o stężeniu 37%?

Odpowiedź nr 33:

Nie.

Pytanie nr 34: Dot.: rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Proszę o wyjaśnienie, czy dokonując przeliczeń opakowań na inne niż wyszczególnione w SIWZ, należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę, przy jednoczesnym uwzględnieniu wymagań, że zaferowana ilość nie może być zwiększona o więcej niż 20%?

Odpowiedź nr 34:

Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest odpowiednio przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ (ilość opakowań i liczba sztuk winna być zgodna z SIWZ).

Pytanie nr 35: Dot.: załącznika nr 2 do SIWZ – szczegółowej oferty cenowej

Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający pod pojęciem tabletki ma na myśli także tabletkę powlekaną, drażowaną, pod pojęciem kapsułki – kapsułkę twardą, elastyczną, a tym samym dopuszcza wycenę preparatu w postaci np. tabletek powlekanych w pozycjach, gdzie postać opisana jest tbl./draż./kaps.?

Odpowiedź nr 35:

Wykonawca nie wskazała, o który lek mu chodzi, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

Pytanie nr 36: Dot.: Pakiet 51, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki w Pakiecie 51 poz. 1?

Odpowiedź nr 36:

Tak.

Pytanie nr 37: Dot.: Pakiet 28, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci amp. - strzyk. w Pakiecie 28 poz. 2?

Odpowiedź nr 37:

Tak.

Pytanie nr 38: Dot.: Pakiet 19, poz. 1 i poz. 2, Pakiet 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. powl. w Pakiecie 19 poz. 1, 2 oraz w Pakiecie 23 poz. 1?

Odpowiedź nr 38:

Tak.

Pytanie nr 39: Dot.: Pakiet 57

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197: 2015, b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, c) paski nie wymagające kodowania, d) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy, f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 s, g) temperatura przechowywania pasków testowych w szerokim zakresie 4-40°C, h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

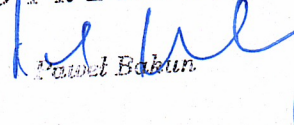
Odpowiedź nr 39:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Dodatkowo, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że działając w oparciu o dyspozycję wyartykułowaną przez ustawodawcę w treści art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, wyznacza nowy następujący termin składania i otwarcia ofert:

- termin składania ofert: 30.08.2018 r., godz. 09:30.
- termin otwarcia ofert: 30.08.2018 r., godz. 10:00.

DYREKTOR


Paweł Bokun

