



# 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Wałcz dnia: 22.01.2016r

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzaska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia, preparatów diagnostycznych kontrastujących, preparatów do leczenia przewlekłego zapalenia wątroby – typ C oraz Baraclude – znak 29/med/2015** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2015/S 248-451133** w dniu 23.12.2015r

## **Pytanie 1 – dotyczące Zadania 44, poz.1-14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 44 pozycji 1-14 płynów infuzyjnych z dwoma niezależnymi, jałowymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi? Różnica w wielkości portów zapobiega pomyłce w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją, jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel.

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w produkty.

## **Pytanie 2 – dotyczące Zadania 44, poz.15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 44 pozycji 15 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, z filtrem odpowietrzającym (bakteryjnym) 3µm i filtrem cząsteczkowym (płynów) 5 µm, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

## **Pytanie 3 – dotyczące Zadania 67**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 67 produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampułkach zawierającego emulsję MCT/LCT, który posiada w charakterystyce produktu leczniczego zapis o możliwości stosowania u dzieci od 1 miesiąca życia ponadto zastosowanie emulsji tłuszczowej MCT/LCT zmniejsza uczucie bólu w trakcie podawania pacjentowi?

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

## **Pytanie 4 – dotyczące Zadania 70**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 1 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Fresubin Energy 500 ml?

### **Odpowiedz**

od 1) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 2 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Fresubin Original 500 ml?

**Odpowiedz**

od 2) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 3 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Fresubin Original 1000 ml?

**Odpowiedz**

od 3) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 4 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Diben 1000 ml?

**Odpowiedz**

od 4) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 5 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Fresubin Original Fibre 1000 ml?

**Odpowiedz**

od 5) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 6 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Fresubin Original Fibre 500 ml

**Odpowiedz**

od 6) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 7 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Survimed OPD 1000 ml?

**Odpowiedz**

od 7) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 8 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Fresubin Protein Powder 300g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

**Odpowiedz**

od 8) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 9 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Survimed OPD 500 ml?

**Odpowiedz**

od 9) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 10 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Diben 1,5 kcal HP 500 ml?

**Odpowiedz**

od 10) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 70 pozycji 11 diety o zbliżonym składzie o nazwie handlowej Fresubin 1200 Complete 1000 ml?

**Odpowiedz**

od 11) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 70 pozycji 12-19, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedz**

od 12) Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z Zadania 70.

**Pytanie 5 – dotyczące Zadania 98, poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 98 pozycji 1 produktu Vamin 14 – roztwór aminokwasów bez elektrolitów o stężeniu 8,5%. Produkt ten posiada więcej niezbędnych aminokwasów (18 aminokwasów). Ponadto Vamin 14 jest produktem niskoosmolarnym i można go podawać do żyły obwodowej.

**Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie 6 – dotyczące Zadania 117**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 117 preparatu równoważnego Linezolid Kabi, 2 mg/ml, roztwór do infuzji, w opakowaniu po 10 worków?

**Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie 7 – dotyczące S.I.W.Z. rozdział 8.5 pkt. 1**

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć :  
Oświadczenie że Wykonawca jest w posiadaniu dokumentów, dopuszczających do obrotu oferowanych wyrobów na terenie Polski i Krajów Unii Europejskiej w zależności od kwalifikacji wyrobów medycznych - zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 r. nr 107, poz . 679)

Czy z uwagi na przeznaczenie preparatów – Pianka do czyszczenia skóry, Krem ochronny do skóry - Zadanie nr 87 i 102, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktów, które zgodnie z ustawą o kosmetykach z dnia 30.03.2001r. (Dz.U.2001r. Nr 42 poz. 473 z późniejszymi zmianami) są wprowadzone do obrotu jako kosmetyk. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenie stosownego oświadczenia przez wykonawcę dla produktów, które nie są wyrobami medycznymi.

**Odpowiedz**

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 8 – dotyczące S.I.W.Z. - wzór umowy wraz z załącznikami**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące zmiany:

1. W § 4 pkt 2 uzupełnić zapis tak, aby uzyskał on brzmienie:  
„Poszczególne dostawy będą realizowane w terminie do ..... dnia od dnia złożenia zamówienia wysłanego faksem , pisemnie, drogą elektroniczną lub telefonicznie przez osobę wymienioną w ust.1. **Otrzymanie zamówienia winno być potwierdzone przez Wykonawcę.**”
2. W § 5 pkt 4 zmienić zapis tak, aby uzyskał on brzmienie:  
„ Zapłata wynagrodzenia nastąpi w formie polecenia przelewu w terminie do 60 dni od daty wystawienia faktury VAT zgodnej z postanowieniami ust.1, 2 i 3.”
3. W § 8 pkt 4 zmienić zapis tak, aby uzyskał on brzmienie:  
„Ewentualne spory wynikłe z umowy będą rozstrzygane przez właściwy sąd powszechny.”

**Odpowiedz**

- od 1) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.
- od 2) Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę w projekcie umowy.
- od 3) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.



# 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

## Pytanie 9 – dotyczące Zadania 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania : Formalinę 10%-owa, 4% roztwór formaldehydu buforowany fosforanami; pH7,0-7,4; gotową do użycia w opakowaniach 20 litrowych w ilości: 20 op. (a20 litrów) ?

### Odpowiedz

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

## Pytanie 10 – dotyczące Zadania 131, poz. 1,2

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego żelu z lidocainą do cewników o pojemności 5 ml ( pozycja 1) oraz 10 ml ( pozycja 2) ?
2. Czy Zamawiający oczekuje aby żel był w postaci ampułkostrzykawkę ułatwiających aplikację oraz był sterylizowany najbezpieczniejszą z metod sterylizacji – parą wodną?

### Odpowiedz

od 1) Zamawiający dopuszcza w/w preparaty.

od 2) Zamawiający wymaga aby żel był w postaci ampułkostrzykawkę ułatwiających aplikację oraz dopuszcza sterylizację parą wodną.

## Pytanie 11 – dotyczące Zadania 21

1. **poz. 4** – Zwracam się z prośbą o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści preparat Dobutamin w postaci proszku do sporządzenia roztworu do infuzji?
2. **poz. 12** – Zwracam się z prośbą o wyłączenie preparatu Rencin tbl. 0,150 x10, do osobnego zadania, co pozwoli na przystąpienie do Zadania nr 21, większej liczbie Wykonawców.

### Odpowiedz

od 1) Zamawiający dopuszcza w/w preparat.

od 2) Zamawiający wydziela z Zadania 21 w/w preparat i tworzy Zadanie 21A.

**Wadium:** Zadanie 21 – 65,00 PLN, Zadanie 21A – 5,00 PLN

## Pytanie 12 – dotyczące Zadania 58

1. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga 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 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 włośniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim); h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (każde 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;

### Odpowiedz

od 1) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafalszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

**Odpowiedz**

od 2) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

3. 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?

**Odpowiedz**

od 3) Zamawiający wymaga w/w produktu.

4. 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?

**Odpowiedz**

od 4) Zamawiający wymaga w/w produktu.

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?

**Odpowiedz**

od 5) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

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

**Odpowiedz**

od 6) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

7. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą 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.

**Odpowiedz**

od 7) Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

8. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie  $20\text{-}500\text{mg/dl}$  lub  $20\text{-}525\text{mg/dl}$  – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od  $450\text{ mg/dl}$  w górę?

**Odpowiedz**

od 8) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

9. 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.

**Odpowiedz**

od 9) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

10. 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?

**Odpowiedz**

od 10) Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

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

**Odpowiedz**

od 11) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

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

**Odpowiedz**

od 12) Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

13. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z tlenem cząsteczkowym?

**Odpowiedz**

od 13) Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

14. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków?

**Odpowiedz**

od 14) Zamawiający wymaga w/w produktu.

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

**Odpowiedz**

od 15) Zamawiający wymaga w/w produktu.

16. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które na opakowaniu zewnętrznym nie zawierają żadnej informacji dotyczącej okresu przydatności pasków do użycia po otwarciu fiolki?

**Odpowiedz**

od 16) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

### **Pytanie 13 – dotyczące Zadania 71**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci probiotyku (z zawartym w preparacie prebiotykiem), 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 bakterii probiotycznych 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek.

**Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

### **Pytanie 14 – dotyczące Zadania 58 pozycja 1**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

**Odpowiedz**

od 1) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

2. Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

**Odpowiedz**

od 2) Zamawiający wymaga w/w produktu.





## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

3. Czy Zamawiający wymaga paski testowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. w fiolce, pokryte na całej powierzchni paską specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami ?

**Odpowiedz**

od 3) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywane były paski testowe, zawierające enzym Oksydazę Glukozową (GOD)? Zapewnia ona maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych, czyli enzym w paskach testowych nie interferuje z 70 substancjami egzo i endogennymi (nieinterferujący min. z metforminą, galaktozą, ksylozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną ) substancje te nie mają wpływu na wyniki pomiarów.

**Odpowiedz**

od 4) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z instrukcją obsługi, zestaw do monitorowania stężenia glukozy we krwi zawierał – obok glukometru – także płyn kontrolny, którego termin ważności wynosi min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem (co potwierdzone jest w instrukcji obsługi) i aby płyny te, w razie wykorzystania, były dodatkowo dostarczane bezpłatnie na życzenie Zamawiającego przez cały okres trwania umowy?

**Odpowiedz**

od 5) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

6. Czy Szpital wymaga pasków testowych współpracujących z glukometrem posiadającym podświetlany ekran?

**Odpowiedz**

od 6) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

7. Czy Szpital wymaga pasków testowych współpracujących z glukometrem posiadającym akumulator ładowany z sieci 230V zamiast baterii co wpływa na zmniejszenie kosztów zakupu baterii ?

**Odpowiedz**

od 7) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

8. Czy Zamawiający wymaga aby temperatura przechowywania pasków testowych miała od min 4 °C do min 34°C potwierdzone w instrukcji obsługi ?

**Odpowiedz**

od 8) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

9. Czy Zamawiającego wymaga paski testowe do glukometru, którego zakres pomiaru wynosi 20-600 mg/dl (z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipoglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr)?

**Odpowiedz**

od 9) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

10. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii ?

**Odpowiedz**

od 10) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

11. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które interferują z galaktozą i laktozą ?

**Odpowiedz**

od 11) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

12. Czy Zamawiający wymaga glukometr , posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze ?

**Odpowiedz**

od 12) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

13. Czy Zamawiający wymaga dokument potwierdzający posiadanie i spełnianie normy ISO 15197:2013 dla pasków testowych , glukometrów oraz płynów kontrolnych , który świadczy o dokładności ,wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?

**Odpowiedz**

od 13) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

14. Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków do użycia po otwarciu fiolki z paskami miał 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków ?

**Odpowiedz**

od 14) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

15. Czy Zamawiający dopuści glukometry, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego?

**Odpowiedz**

od 15) Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

16. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które nie są dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, zatem nie ma gwarancji że będą one transportowane do szpitala w kontrolowanych warunkach w odpowiedniej temperaturze i wilgotności, co może się negatywnie przełożyć na dokładność pomiarów przy późniejszym zastosowaniu tych pasków?

**Odpowiedz**

od 16) Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

17. Czy Zamawiający wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z 3 modelami glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?

**Odpowiedz**

od 17) Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

### **Pytanie 15 – dotyczące Zadania 6 pozycja 102**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® Baby ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Produkt najlepszy na rynku , konkurencyjny cenowo.

**1. Multilac® Baby jest synbiotykiem** w saszetkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.

**2. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – FOS (fruktooligosacharydy):

Lactobacillus rhamnosus GG

Lactobacillus acidophilus

Bifidobacterium longum

Bifidobacterium lactis





## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

Lactobacillus paracasei

Lactobacillus salivarius

Bifidobacterium bifidum

Lactobacillus casei

Lactobacillus plantarum

**3. Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.

**4. Multilac® Baby** może być stosowany od **4 m-ca życia**.

**5. Posiada unikalną technologię ochrony bakterii Micro MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.

**6. Każda saszetka zawiera, aż 1 miliard żywych szczepów bakterii.**

**7. Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.

**8. Nie wymaga przechowywania w lodówce.**

**9. Multilac® Baby** jest dietetycznym **środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego**.

### **Odpowiedz**

Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.