

**Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach
ul. Dworcowa 31
44-145 Pilchowice**

Pismo: 13/ZP/2018/5

Pilchowice dnia: 2018-10-22

«@t_oferent_zglo#nazwa»
«@t_oferent_zglo#kod»
«@t_oferent_zglo#miasto»
«@t_oferent_zglo#ulica»
«@t_oferent_zglo#dom»«@t_oferent_zglo#l
okal»

ODPOWIEDŹ

na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2018-10-18 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego, na: **Dostawy leków różnych dla Szpitala w Pilchowicach,**

Treść wspomnianych próśb i odpowiedzi jest następująca :

Zapytanie nr 1

Czy w części Nr 16 poz. 16.3 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 500 mikrogramów/ml x 5 poj. 2ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

Zapytanie nr 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do oddzielnego pakietu i zaoferowanie w **części 3 poz. 3.8** (Streptomycinum proszek do sporz. roztw. do wstrz. 1 g , 1fiolka) leku sprowadzanego na czasowe dopuszczenie do obrotu przez MZ ?

Odpowiedź: **Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do oddzielnego pakietu poz. 3.8 z części 3. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w części 3 poz. 3.8 leku sprowadzonego na czasowe dopuszczenie do obrotu przez MZ na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne**

Zapytanie nr 3

część 19 pozycja 36

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z

HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu Citra-Lock

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu Citra-Lock

Zapytanie nr 4

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 pozycja 2.4, aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu w postaci do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.

2. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 pozycja 2.4, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 19 pozycji nr 19.43 i 19.44 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie 18 POZ 18.3 i 18.4 Dexamethasone sodium phosphate 4MG/8MG wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu w izotonicznym roztworze chlorku sodu lub 5% glukozy, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie nr 6

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie spełniającego te same cele produktu o nazwie EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu o nazwie EnteroDr. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 19 poz. 19.75 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania 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 postaci kapsułek - po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu o nazwie LactoDr. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 17 poz. 17.24 w przedmiotowym postępowaniu:

3. 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 kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia. 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 nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. Informujemy, że z uwagi na brak faktycznej produkcji na terenie Polski wyrobów medycznych opisanych w Części nr 17 poz. 17.24, oraz na brak bazy techniczno-przemysłowej umożliwiającej rodzimym firmom projektowanie i produkcję takich wyrobów w Polsce, wszystkie wyroby tego typu oznakowane przez polskiego „wytwórcę” są w rzeczywistości jedynie sprowadzane z zagranicznych miejsc produkcji, w których działa rzeczywisty producent tych wyrobów, z polskim oznakowaniem przez tzw. wytwórcę OEM, będącego faktycznie importerem gotowego produktu. Ze względu na brak fizycznej produkcji wyrobów medycznych tej klasy w Polsce – gdyż rola wytwórcy OEM sprowadza się do zlecenia wprowadzenia swoich oznakowań na gotowym produkcie zagranicznym - Jednostki Notyfikowane działające lokalnie nie mają pełnego wglądu w rzeczywisty proces produkcji wyrobu, a co za tym idzie, również do wglądu w pełną, oryginalną dokumentację techniczną produktu (lecz ewentualnie jedynie do tłumaczenia jej fragmentów, dokonanego przez OEM), co podważa wiarygodność certyfikatu wystawionego przez jednostkę lokalną. Czy w świetle powyższego Zamawiający wymaga przedstawienia Certyfikatu produktu wystawionego przez międzynarodową Jednostkę Notyfikowaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie nr 7

1. Do §6 ust.1 ppkt a) projektu 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, a w przypadku zamówień na "cito" w wysokości 0,5% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy

2. Do §6 ust.1 ppkt c) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia przez Zamawiającego kary umownej w wysokości 10% łącznej wartości zamówionej partii towaru, gdyż wcześniejsze postanowienia umowne, odnoszące się do zakupu zastępczego, zobowiązują Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy a ceną jaką Zamawiający zapłaci u innego Wykonawcy, jak również dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy

Zapytanie nr 8

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml)

stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu Citra-flow.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 36 z Części nr 19 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji 36 z części nr 19 i nie stworzy osobnego pakietu.

Zapytanie nr 9

pytanie 1:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o

powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o

zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

pytanie 2:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: W celu prawidłowego przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk proszę podać pełną ilość opakowań zaokrągloną w górę.

pytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 23 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

pytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz 10,11,12 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci konc.do sporz.roztw.do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 18 poz 2? Brak produkcji.

Odpowiedź: Wykonawca może zaproponować produkt leczniczy sprowadzony na postawie zgody MZ w myśl art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 poz 7 leku Cosmofer 50Fe(III)/ml; 2 ml roztw.do wstrz.inf. 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 poz 9 miał na myśli insulinę 300j.m./3ml?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli insulinę 300j.m./3ml.

pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z pakietu nr 19 poz 8?

Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź: Wykonawca może zaproponować produkt leczniczy sprowadzony na postawie zgody MZ w myśl art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

pytanie 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z pakietu nr 19 poz 71?

Lek niedostępny.

Odpowiedź: Wykonawca może zaproponować produkt leczniczy sprowadzony na postawie zgody MZ w myśl art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 21.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

pytanie 12

Dotyczy pakietu 1 poz 21

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 55. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego zawierającego w swoim składzie substancję czynną o kodzie ATC A05BA03 w dawce 70 mg.

Zapytanie nr 11

poniżej przesyłam pytanie do postępowania nr 13/ZP/2018 (część nr 17, pozycja nr 17.24):

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - \leq 20mg/L; górna granica zakresu - \leq 600 mg/dL; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywnością gwarancją;

Odpowiedź: Patrz odpowiedź ma pytanie nr 9.

- 2) Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:
- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015?
 - b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015?
 - c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź ma pytanie nr 9.

- 3) Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź ma pytanie nr 9.

- 4) Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź ma pytanie nr 9.

- 5) Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź ma pytanie nr 9.

- 6) Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiadać możliwość oznaczania glikemii przed i po posiłku?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź ma pytanie nr 9.

7) Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca krew znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 9.

8) Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 9.

9) Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski kompatybilne z glukometrami zapewniające możliwość wykonania pomiaru stężenia glukozy we krwi: bez konieczności kodowania, spełniające warunki normy EN ISO 15197:2015, posiadające możliwość oznaczenia glikemii przed i po posiłku, umożliwiające automatyczny wyrzut paska oraz dające możliwość pomiaru z użyciem krwi z alternatywnych miejsc nakłucia. Jeśli chodzi o pozostałe nie wymienione przez zamawiającego cechy w/w produktu, zamawiający dopuszcza lecz ich nie wymaga, o ile nie będą one miały negatywnego wpływu na parametry wymagane przez zamawiającego.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Zamawiający

DYREKTOR

Lec. med. Joanna Ostrowska