



Grodzisk Mazowiecki; 06.11.2019

Dział Zamówień Publicznych  
SPS – V. 262.64.2019

Wg. rozdzielnika

*Dot. postępowania na dostawę leków i materiałów medycznych .*

*(Nr sprawy SPSSZ/51/D /19 )*

1. Dotyczy § 3 ustęp 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw "cito" z 6 na 12 godzin. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

**Odpowiedź** : NIE.

2. Dotyczy § 9 ustęp 1 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji w przypadku wad jakościowych do 7 dni?

**Odpowiedź** : NIE.

3. Pakiet nr 10. Czy zamawiający zgadza się na zaoferowanie worka trójkomorowego do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub drogą żył centralnych, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsje tłuszczową (oliwę z oliwek, olej sojowy, omega -3 i MCT) zawartość azotu 5,6 g, en niebiałkowa 872 kcal, en całkowita 1000 kcal, objętość 1400ml osmolarność 750 mOsm/l?

**Odpowiedź** : TAK.

4. Pakiet 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Diben 1,5 kcal kompletnej, bogatokalorycznej , bogatobiałkowej (20%-7,5g) o niskiej zawartości węglowodanów 13,1 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, do podawania przez zgłębnik?

**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza Diben 1,5 kcal HP.

5. Pakiet 5. Czy Zamawiający dopuści w pak nr 5 poz. 1 opakowania typu ampułka?

**Odpowiedź** : TAK, o wskazanych parametrach.

6. Zadanie nr 16, pozycja 1- 4 – W związku z zakazem UE prowadzenia badań klinicznych "in vivo" (na ludziach) i przedklinicznych "in vivo" (na zwierzętach), mogących narażać organizmy żywe na niepotrzebne cierpienie, skoro można udowodnić dane działanie laboratoryjnie "in vitro" - prosimy o zmianę opisu na "udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo lub in vitro" .

**Odpowiedź** : Pozostają zapisy SIWZ.

7. Zadanie nr 16, pozycja 1- 4 - Czy Zamawiający dopuści, aby badania na PRSP były udokumentowane w instrukcji używania producenta, a pozostałe szczepy w instrukcji oraz badaniach in-vitro?

**Odpowiedź** : Pozostają zapisy SIWZ.

8. Zadanie nr 16, pozycja 3 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozmiaru 2,5 x 5,1 cm?

**Odpowiedź** : Pozostają zapisy SIWZ.

9. Pakiet nr 16 poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi

- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje [m.in.](#) sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

**Odpowiedź** : Pozostają zapisy SIWZ.

10. Pakiet nr 16 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- siedmiowarstwowa włóknina,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) ,potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje [m.in.](#) sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- rozmiar 2,6 x5,1 cm oraz 5,1 x 10,2 cm,
- warunki przechowywania do 25 stopni?

**Odpowiedź** : Pozostają zapisy SIWZ.

#### **Dotyczy umowy**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu dostawy „cito” w przypadku pakietu nr 16 do 24 h od momentu otrzymania zamówienia drogą faksową.

**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza, w przypadku Pakietu 16.

**Zamawiający informuje, że w Pakiecie 15 zmienia się ilość zamówienia ze 109 zestawów na 300 zestawów.**

.....