



Grodzisk Mazowiecki; 12.12.2019

Dział Zamówień Publicznych  
SPS – V. 262.80.2019

Wg. rozdzielnika

*Dot. postępowania na dostawę leków i środków opatrunkowych .*

*(Nr sprawy SPSSZ/63/D /19 )*

**Pakiet nr 8**

1. Czy Zamawiający oczekuje gazy hemostatycznej z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada potwierdzone działanie bakteriobójcze w badaniach in vitro na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE oraz potwierdzoną bakteriobójczość badaniami klinicznymi na najbezpieczniejsze dla pacjenta szczepy MRSA oraz E. Coli?

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ.

2. Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostacyjne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ.

3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy hemostatycznej mającą czas hemostazy 3-4 min.

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 8 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy hemostatycznej w rozmiarze 2,6 x 5,1cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ.

.....