

Nr postępowania: ZOZ.V.260-26/ZP/23

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na dostawę produktów leczniczych

Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami do przedmiotowego postępowania:

1. Czy Zamawiający w Części nr 8 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu

Odpowiedź: Zamawiający w Części nr 8 **dopuszcza nie wymaga**, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu

2. Czy Zamawiający w Części nr 8 – Testy na Helicobacter - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Odpowiedź: Zamawiający w Części nr 8 – Testy na Helicobacter **-dopuszcza nie wymaga**, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu.

3. Czy w Części nr 15 poz. 10 i 11 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Zamawiający w Części nr 15 poz. 10 i 11 (Dexamethasonum inj.) **nie wymaga**, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.

4. Dotyczy pakietu 20. Czy zamawiający przewiduje możliwość zaoferowanie zamiast argonu medycznego, argon sprężonego N50 o czystości 99,999% Ar?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza** możliwość zaoferowanie zamiast argonu medycznego, argon sprężonego N50 o czystości 99,999% Ar

5. **Pakiet 1 poz. 14.** Czy Zamawiający dopuści Paracetamol w opakowaniu typu fiolka pakowany po 10 sztuk ?

6. **Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** Paracetamol w opakowaniu typu fiolka pakowany po 10 sztuk.

7. **Pakiet 2 poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu fiolka pakowanie po 10 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza** opakowanie typu fiolka pakowane po 10 sztuk.

8. **Pakiet 2. Poz.12** Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie typu fiolka pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza** opakowanie typu fiolka pakowane po 10 sztuk.

Z poważaniem

/-/ Grzegorz Bełowski