

ZP/64/gazy medyczne/2017/K

Warszawa, 09.01.2018 r.

SPROSTOWANIE DO UDZIELONYCH ODPOWIEDZI Z DNIA 05.01.2018r.

Przedmiot zamówienia: *„Dostawa gazów medycznych, gazów technicznych oraz gazów czystych do chromatografii wraz z podłączeniem butli, transportem, dzierżawą oraz wymaganym przeglądem zbiornika kriogenicznego na ciekły tlen”*

Zamawiający przekazuje że nastąpiło sprostowanie do udzielonych odpowiedzi z dnia 05.01.2018r. w sposób następujący:

1. Sprostowanie odpowiedzi do pytania 8:

Dot. części 1. Czy, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. *strefę bezdotykową*, ale istnieje możliwość dezynfekcji lub sterylizacji jego wnętrza w przypadku podejrzenia kontaminacji?

Była odpowiedź: Zamawiający wymaga zaworu niewymagającego sterylizacji po każdym pacjencie, najlepiej jednoelementowy, nierozbieralny, uniemożliwiający ingerencję w jego strukturę.

Zamawiający zmienia odpowiedź na następującą: Zamawiający wymaga zaworu niewymagającego sterylizacji po każdym pacjencie.

2. Sprostowanie odpowiedzi do pytania 38:

Dot. części 1. Czy w przypadku gazu medycznego, sprężonego, (Mieszanina Entonox), Zamawiający wymaga, aby czas podawania leku wynosił do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego ogólnodostępnej w bazie produktów leczniczych <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl>, zawierającej listę produktów leczniczych z najbardziej aktualnymi informacjami o bezpieczeństwie stosowania leku wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

W przypadku odpowiedzi twierdzącej, prosimy Zamawiającego o wprowadzenie wymogu dołączenia do oferty, jako integralną jej część, Charakterystyki Produktu Leczniczego oferowanego produktu leczniczego, potwierdzającą zgodność proponowanego asortymentu z zapisami SIWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez niego wymaganiom.

Charakterystyka Produktu Leczniczego (stanowiąca integralną część wniosku o dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego), wedle art. 11 ust. 1 pkt. 4 Ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2001 Nr 126 poz. 1381 z późn. zm.), zawiera między innymi :

- a. „dane kliniczne obejmujące:
- b. wskazania do stosowania,
- c. dawkowanie i sposób podawania dorosłym oraz dzieciom, w przypadku stosowania produktu leczniczego u dzieci,
- d. przeciwwskazania,”

Była odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga

Zamawiający zmienia odpowiedź na następującą: Zgodnie z SIWZ.

3. Sprostowanie odpowiedzi do **pytania 40:**

Czy Zamawiający wymaga aby zawór dozujący lek (gaz) był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie?

Była odpowiedź : Zamawiający wymaga.

Zamawiający zmienia odpowiedź na następującą: Zgodnie z SIWZ

4. Sprostowanie odpowiedzi do **pytania 41:**

Czy na potwierdzenie wymogu zawartego w opisie przedmiotu zamówienia Rozdział III część nr 1 pkt 4 Zamawiający wymaga dołączenia do oferty instrukcji obsługi zaworu dozującego?

Była odpowiedź : Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający zmienia odpowiedź na następującą: Zgodnie z SIWZ

Obowiązujące terminy:

- 1. Składanie ofert i wniesienia wadium: 16.01.2018r godzina 11:00**
- 2. Otwarcia ofert: 16.01.2018r godzina 11:30**