

**WSZYSCY WYKONAWCY
ODPOWIEDZI na ZAPYTANIA do SIWZ**

Działając na podstawie art.38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2013r., poz. 907 ze zmianami) – Powiatowe Centrum Medyczne Sp. Z o.o. NZOZ Szpital Powiatowy w nawiązaniu do przesłanych pytań do SIWZ dotyczącej przetargu nieograniczonego pn:” **Dostawa LEKÓW z podziałem na pakiety (7 części) dla Powiatowego Centrum Medycznego Sp. z o.o. NZOZ Szpital Powiatowy w Wieruszowie**”(znak: PCM-ZP/3D/2015) – udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1 - Pakiet nr 7

Proszę o wprowadzenie pozycji dzierżawa butli do pakietu nr 7 i określenie ilości butlodni w jednostce miary, ponieważ nie posiadają Państwo własnych butli, tylko opakowania te będą przez Państwa dzierżawione.

Proszę o wprowadzenie pozycji transport butli do pakietu nr 7 i określenie ilości transportów (kursów), ponieważ dostawy butli odbywają się zgodnie z obowiązującymi przepisami specjalistycznym transportem i jest to traktowane jako odrębna pozycja usługi.

Wprowadzenie powyższych zmian do specyfikacji i umowy umożliwi nam złożenie oferty jak i równorzędną współpracę Wykonawcy i Zamawiającego przy realizacji zamówienia.

Umowa – załącznik nr 4 do SIWZ

Proszę o wykreślenie **& 2 pkt. 3** w zakresie **pakietu 7** , ponieważ gazy medyczne nie są lekiem „na ratunek”.

Proszę o dopisanie do treści umowy następującego paragrafu (pakiet nr 7):

1. Butle dzierżawione stanowią wyłączną własność Dostawcy.
2. Wszystkie butle muszą być zwrócone czyste i w stanie nadającym się do użytku, z zamkniętymi zaworami, bezpiecznie dokręconymi nakrętkami zaślepiającymi, z osłoną zaworu i kołpakami, jeśli elementy te były zamontowane przy dostawie.
3. Dostawca ma prawo dokonywania inspekcji swoich butli dzierżawionych przez Zamawiającego.
4. W przypadku rozwiązania umowy lub zaprzestania dostaw, Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego wydania butli dzierżawionych lub umożliwienia ich odbioru przez Dostawcę.
5. Zamawiający nie ma prawa do napełniania lub wymiany butli poza Dostawcą lub dysponowania butlami Dostawcy w jakikolwiek inny sposób. Napełnianie butli lub wymiana butli Dostawcy poza Dostawcą stanowi naruszenie przepisów prawa, a w szczególności rozporządzenia Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Socjalnej z dnia 23 grudnia 2003r w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy produkcji i magazynowaniu gazów , napełnianiu zbiorników gazami oraz używaniu i magazynowaniu karbidy (Dz,U. z2004r. nr.7poz.59).
6. Zamawiający zobowiązany jest do przeprowadzenia co najmniej raz w roku pisemnej inwentaryzacji butli stanowiących własność Dostawcy, w terminie uzgodnionym z Dostawcą.
7. W przypadku nie przekazania do Dostawcy inwentaryzacji w terminie 14 dni od daty jej zażądania, Dostawca ma prawo przyjąć stan butli będących własnością Dostawcy według własnych zapisów, a Zamawiający traci możliwość kwestionowania prawidłowości dokonanych w ten sposób ustaleń.
8. W przypadku uszkodzenia butli Zamawiający pokryje wszelkie poniesione przez Dostawcę, koszty związane z doprowadzeniem zwróconej butli do stanu pełnej sprawności technicznej.
9. W przypadku zaginięcia butli lub jej uszkodzenia w sposób uniemożliwiający jej naprawę Dostawca ma prawo żądać od Zamawiającego zapłaty jej równowartości w wysokości ceny odtworzeniowej butli według cennika Dostawcy.

Pytanie nr 2

1. Czy w Zamawiający dopuszcza i wymaga złożenia oferty w postaci pasków testowych do aktualnie stosowanych w placówce Zamawiającego glukometrów GucoDr. auto charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:
 - a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; **Odpowiedź: TAK – wymaga.**
 - b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; **Odpowiedź: TAK dopuszcza, ale nie wymaga.**
 - c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu;

Odpowiedź: TAK dopuszcza, ale nie wymaga.

- d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; **Odpowiedź: TAK dopuszcza, ale nie wymaga.**
- e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; **Odpowiedź: TAK dopuszcza, ale nie wymaga.**
- f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włośniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętnicznej; **Odpowiedź: wymaga, aby kapilara zasysająca krew była na szczycie paska (na czubku)**
- g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim); **Odpowiedź: TAK dopuszcza, ale nie wymaga.**
- h) Paski pakowane zbiorczo i zabezpieczone przed działaniem czynników zewnętrznych, opakowanie 2 fiolki x 25 szt. **Odpowiedź: TAK dopuszcza, ale nie wymaga.**
- i) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; **Odpowiedź: zamawiający wymaga , aby termin ważności pasków wynosił min. 6 m-cy od momentu otworzenia fiolki z paskami**
- j) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; **Odpowiedź: TAK dopuszcza, ale nie wymaga.**
2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów o parametrach pomiarowych i zakresie zastosowań nie gorszych od opisanych powyżej? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowanie pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?
Odpowiedź: NIE wymaga.
4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta? **Odpowiedź: TAK dopuszcza**
5. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $> 100\text{mg/dl}$, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego? **Odpowiedź: NIE wymaga**
6. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej? **Odpowiedź: NIE wymaga**
7. Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego odrzucania możliwości wykonania pomiaru w chwili, w której próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała? Niezależne badania pokazują, że wykonanie pomiaru z wykorzystaniem zbyt małej próbki krwi przez paski testowe do glukometrów skutkuje uzyskaniem zafałszowanego wyniku. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? **Odpowiedź: NIE wymaga**
9. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z enzymem GDH-PQQ, interferującym z maltozą? Pomiar wykonany za pomocą takich pasków jest obarczony bardzo dużym błędem u pacjentów dializowanych lub przyjmujących leki, których składnikiem bądź metabolitem jest maltoza - co stwarza bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjentów w rezultacie podjęcia nieprawidłowego leczenia na skutek odczytania zawyżonego wyniku stężenia glukozy we krwi? **Odpowiedź: NIE dopuszcza**
10. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą chipa lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków. **Odpowiedź: NIE dopuszcza**
11. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 435 mg/dl w górę? **Odpowiedź: TAK dopuszcza**
12. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie. **Odpowiedź: NIE dopuszcza**
13. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi, których opakowania nie są dostarczane w polskiej wersji językowej? Opakowania w zagranicznej wersji językowej nie są

- dostosowane do rynku polskiego i utrudnią pracę personelowi. **Odpowiedź: NIE dopuszcza**
14. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych modeli pasków? **Odpowiedź: NIE wymaga**
15. Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?
Odpowiedź: NIE wymaga
16. Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego? **Odpowiedź: NIE wymaga**
17. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
18. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pasków testowych z enzymem, który interferuje z tlenem cząsteczkowym? **Odpowiedź: TAK dopuszcza**

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 305 w przedmiotowym postępowaniu:

19. Prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie dwa szczepy bakterii probiotycznych - Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) oraz Lactobacillus helveticus (równoważnego wobec L. acidophilus) w łącznej ilości 2 mld CFU/kapsułkę, stanowiącego odpowiednik produktu opisanego w SIWZ. **Odpowiedź: NIE dopuszcza**

Pytanie nr 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 2 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 8, 9, 12, 13, 14, 5, 6, 19, 20, 21, 22, 30 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowanych w worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz Nie wyraża zgody na utworzenie oddzielnego pakietu.**

Pytanie nr 4

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 w pozycji 23 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 5

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 w pozycjach 17 i 18 preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 6

W przypadku wydzielenia powyższych pozycji do osobnego pakietu prosimy Zamawiającego o wydzielenie również pozycji 29, 28, 27, 26, 25 i 24 i dołączenie do nowo powstałego pakietu. **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 7

Pakiet 7 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości złożenia oferty na tlen medyczny sprężony napełnianych pod ciśnieniem 200 Bar w butlach wyposażonych w bardzo lekki, gotowy do użytku mobilnego system butli z zintegrowanym reduktorem LIV®, odpowiednio dla butli 2L; 0,43 m³.

Pakiet 7 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości złożenia oferty na tlen medyczny sprężony napełnianych pod ciśnieniem 200 Bar w butlach wyposażonych w bardzo lekki, gotowy do użytku mobilnego system butli z

zintegrowanym reduktorem LIV®, odpowiednio dla butli 10L; 2,15 m³.

Pakiet 7 poz. 2-5

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wskazanie czy w formularzu cenowym wartości podane w kilogramach dotyczą wagi, jako opakowania wymaganych butli ? czy też zawartości gazu tychże butli?

2. Jednocześnie w nawiązaniu do powyższego zapytania pragniemy nadmienić, iż powszechnie stosowaną miarą napełnienia butli, stosowaną w przypadku tlenu sprężonego oraz powietrza sprężonego jest m³.

Związku z tym prosimy Zamawiającego o weryfikację przedmiotu zamówienia i zmodyfikowanie wymaganych butli ze sprężonym tlenem w następujących sposób:

- butla o poj. 2l (0,3 m³) lub w przypadku dopuszczenia butla, o poj. 2l (0,43 m³) z zintegrowanym zaworem;
- butla o poj. 10l (1,6 m³) lub w przypadku dopuszczenia, butla o poj. 10l (2,15 m³) z zintegrowanym zaworem;
- butla o poj. 40l (6,4 m³); oraz butle ze sprężonym powietrzem,
- butla o poj. 40l (6,0 m³) w przypadku powietrza technicznego;
- butla o poj. 50l (10 m³ – napełniane pod ciśnieniem 200Bar) w przypadku powietrza syntetycznego.

Pakiet 7 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia i określenie czy wyspecyfikowane powietrze ma być syntetyczne czy też techniczne?

Pytanie dotyczące projektu umowy–§ 2, ust. 2

Prosimy Zamawiającego o rozszerzenie projektu umowy w wyżej wymienionym fragmencie

o następujący zapis: „**Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę**”.

Pytanie dotyczące projektu umowy–§ 3, ust. 4

Prosimy Zamawiającego o rozszerzenie projektu umowy w wyżej wymienionym fragmencie dotyczących zakupu interwencyjnego o następujący zapis: „**W przypadku przedłużenia terminu dostawy lub reklamacji, poza czas określony w umowie ponad 3 dni zamawiającemu przysługuje prawo dokonania zakupu interwencyjnego w dowolnie wybranej firmie, zaś różnicą cen pomiędzy ceną wykonawcy, a ceną zakupu interwencyjnego o ile nie będzie on odbiegać od średnich cen rynkowych - zamawiający obciążą wykonawcę w niniejszej umowie**” .

Pytanie dotyczące projektu umowy–§ 5

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów projektu umowy dotyczących zapłaty za przedmiot zamówienia, ujętych w przytoczonym fragmencie wzoru umowy, na: „**Zapłata za przedmiot zamówienia nastąpi w formie polecenia przelewu w ciągu 30 dni od daty dokonania dostawy i wystawienia faktury.**”

Pytanie dotyczące projektu umowy–§ 6

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów projektu umowy z „**Jeżeli szkoda rzeczywista będzie wyższa niż kary umowne - wykonawca będzie zobowiązany do pokrycia faktycznie powstałej szkody**” na „**Wykonawca odpowiada jedynie za normalne następstwa swych działań lub zaniechań z wyłączeniem odpowiedzialności za szkody pośrednie lub utracone korzyści.** „

Pytanie dotyczące projektu umowy–§ 10

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów umowy dotyczących sporów wynikających z tytułu umowy, zawartych w powyższym fragmencie wzoru umowy, na: „**Wszelkie spory wynikające z realizacji niniejszej umowy rozstrzygać będzie właściwy Sąd powszechny.**”

Pytanie nr 8

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 pozycji 1,5,7,8,12,13,20,24 płynów infuzyjnych w opakowaniach polipropylenowych stojących z dwoma niezależnymi portami? **Odpowiedź: NIE wyraża**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 16 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml? **Odpowiedź: NIE wyraża**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 15 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze izotonicznych elektrolitów 500ml?
Odpowiedź: NIE wyraża
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 312,313 produktu leczniczego w opakowaniu flakon x 10 sztuk? **Odpowiedź: TAK wyraża**

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 w Poz. 424 wymaga, aby cena za aparaty do pomiaru glukozy była wliczona w cenę zakupu pasków? Jeśli tak prosimy o określenie ilości aparatów potrzebnych Zamawiającemu.

Odpowiedź: TAK wymaga min. 20 szt.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 w Poz. 424 wymaga, aby zgodnie z instrukcją obsługi, zestaw do monitorowania stężenia glukozy we krwi zawierał – obok glukometru – także płyn kontrolny (co potwierdzone jest w instrukcji obsługi)? **Odpowiedź: TAK wymaga**

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 w Poz. 424 wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi pasków, glukometrów), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego i zawartych w SIWZ? **Odpowiedź: TAK wymaga**

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 w Poz. 424 dopuści do postępowania paski w przypadku których kapilara do zasysania krwi umiejscowiona jest w przedniej części paska nieco poniżej szczytu (nie na czubku paska)?

Odpowiedź: TAK dopuszcza

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 w Poz. 424 wymaga, aby termin ważności pasków wynosił min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami (co potwierdzone jest w instrukcji obsługi)? **Odpowiedź: TAK wymaga**

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający **wymaga, aby** w pakiecie Nr 1 poz. 95 i 96 (BUDESONIDUM 0,125 i 0,25 mg/ml zaw. do inh. z nebuliz.) **posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?** **Odpowiedź: TAK wymaga**

Pytanie nr 15

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 95, 96 i 97 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zaw. do inh. z nebuliz.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?** **Odpowiedź: TAK wymaga**

Pytanie nr 16

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 96 (BUDESONIDUM 0,25 mg/ml zaw. do inh. z nebuliz.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?** **Odpowiedź: TAK wyraża**

Pytanie nr 17

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 95, 96 i 97 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml zaw. do inh. z nebuliz.) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?** **Odpowiedź: TAK wymaga**

Pytanie nr 18

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 351 i 352 (METOPROLOLUM SUCCINAS 100 i 50 mg x 28 tabl.) **wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?**

Odpowiedź: TAK wymaga

Pytanie nr 19

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 100 (BUPIVACAINI H/CHLORIDUM 5mg/ml 4ml x 5amp.) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** **Odpowiedź: NIE wymaga.**

Z uwagi na wyniki w trakcie postępowania okoliczności techniczne, których zamawiający nie mógł przewidzieć przed wszczęciem postępowania przetargowego zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ i na pytania nr 1 i nr 7 dotyczące PAKIETU nr 7 gazu medycznego nie udziela odpowiedzi .

Jednocześnie zamawiający informuje, iż postępowanie w trybie zapytania ofertowego dotyczące Pakietu nr – GAZY MEDYCZNE, zamieści na swojej stronie internetowej w ciągu 21 dni kalendarzowych – licząc od dnia zamieszczenia niniejszych odpowiedzi na zapytania.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert na dzień 15 października 2015r. godz.13:00

Z poważaniem,
Prezes PCM Sp. z o.o. NZOZ Szpital Powiatowy
Eunika Adamus