

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

dot. postępowania na zadanie pn.:

„Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”

1. W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.
Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.
2. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)
Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.
3. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?
Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w obie strony : tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tylko w jedną stronę tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj.
4. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?
Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w obie strony : amp.-fiol.; ampułki-pojemniki, flakony-butelki. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tylko w jedną stronę amp.-amp.strzyk. fiol.-amp-strz.
5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?
Tak, zamawiający wymaga podania tej informacji pod wyceną pakietu.
6. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.
Tak, zamawiający wymaga podania tej informacji pod wyceną pakietu.
7. Pakiet nr 14 Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania podkładów o minimalnej chłonności 561g, wg metody ISO 11948-1? Pozostałe parametry bez zmian.
Tak, zamawiający wyraża zgodę.

8. Pakiet nr 14 Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania podkładów o minimalnej chłonności 1407g, wg metody ISO 11948-1? Pozostałe parametry bez zmian.
Tak . Zamawiający wyraża zgodę.
9. Pakiet nr 14 Poz. nr 13 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku pakowanego pojedynczo w opakowania handlowe a'10szt., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, czyli wyceny 2 op. a'10szt?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę.
10. Pakiet nr 14 Poz. nr 17 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania ligniny bielonej sklasyfikowanej jako wyrób higieniczny i opodatkowanej stawką podatku VAT 23%.
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
11. Pakiet nr 14 Poz. nr 18, 19, 30 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania środków do pielęgnacji skóry będących wyrobami kosmetycznymi, przeznaczonych do stosowania w placówkach medycznych, dopuszczonych do obrotu zgodnie z wymogami Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącego produktów kosmetycznych oraz zgłoszonych w bazie produktów kosmetycznych CPNP?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
12. Pakiet 13 Pozycja 18 . Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną kohezyjną w rozmiarze 10cm x 4,5m?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
13. Pakiet 13 Pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną kohezyjną w rozmiarze 15cm x 4,5m?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
14. Pakiet 13 Pozycja 20. Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną kohezyjną w rozmiarze 7,5cm x 4,5m?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
15. Pakiet 13 Pozycja 21. Czy Zamawiający dopuści opatrunek poiniekcyjny w rozmiarze 3,1 cm x 7,2cm?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
16. Pakiet 13 Pozycja 22. Czy Zamawiający dopuści opatrunek poiniekcyjny wykonany z folii w kolorze cielestym, w rozmiarze 3,1 cm x 7,2cm?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
17. Pakiet 13 Pozycja 24. Czy Zamawiający ma na myśli 50 opakowań zawierających 100 sztuk. opatrunków, każdy pakowany pojedynczo, czy 50 sztuk opatrunków?
Zamawiający ma na myśli 50 opakowań zawierających 100 sztuk opatrunków każdy pakowany pojedynczo.
18. Pakiet nr 1 poz. 221. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu o składzie 150 mg L-asparagianu L-ornityny?
Zamawiający ma na myśli preparat zawierający 100mg asparagianu ornityny. Pomyłka pisarska.
19. Pakiet nr 4 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie zasypki ZinoDr?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
20. Pakiet nr 4 poz. 147. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.
Tak . Zamawiający wyraża zgodę

21. Pakiet nr 4 poz. 147. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
22. Pakiet nr 4 poz. 391. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?
Tak . Zamawiający wyraża zgodę
23. Pakiet nr 15 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'3 w blistrze z przeliczeniem zamawianych ilości?
Tak, zamawiający wyraża zgodę.
24. Pakiet nr 15 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'3 bez nitki RTG z przeliczeniem zamawianych ilości?
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
25. Pakiet nr 15 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'2 w blistrze, bez nitki RTG, z przeliczeniem zamawianych ilości?
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
26. Pakiet nr 15 poz. 29. Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90 x 80 cm?
Tak, zamawiający wyraża zgodę.
27. Pakiet nr 15 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści ligninę o chłonność wody 11g/g, wilgotność 5,9%, rozpuszczalnych w wodzie 0,35% ?
Tak, zamawiający wyraża zgodę.
28. Pakiet nr 4 poz. 177 - Czy z uwagi na podanie w Pakiecie nr 4 poz. 177 składu suplementu diety, odpowiadającego wyłącznie produktowi jednego producenta, Zamawiający dopuści zaoferowanie posiadającego taką samą postać produktu LactoDr. krople, zawierającego 5 mld CFU Lactobacillus rhamnosus GG w 5 kroplach?
Tak, zamawiający wyraża zgodę.
29. Pakiet nr 4 poz. 365 i 366. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
30. Pakiet nr 6 poz. 5. Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
31. Pakiet nr 6 poz. 5. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt

konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

32. Zamawiający określa w Pakiecie nr 6 poz. 9-14 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

33. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 6 poz. 9-14 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

34. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 13 poz. 7 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku?

Lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie osobnego pakietu.

35. Czy Zamawiający w pakiecie 11 w poz. 52 dopuści - Paracetamol 10mg/ml 100ml x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie / wyłączenie z pakietu 5 pozycji: 7 Vaccinum Hepatididis A (inaktywowany wirus zapalenia wątroby typu A) – dla dorosłych 0,5ml amp/strz. 8 Vaccinum Hepatididis B 20mcg 1ml dorośli 1 fiolka 9 Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi, krztuścowi (bezkomórkowa), złożona, poliomyelitis (inaktywowana) i haemophilus typu "b" (skonfigurowana) adsorbowana 0,5ml 1 fiolka 10 Szczepionka przeciwko wirusowemu zapaleniu wątroby typ A oraz części wirusa B – 1 ml -1 amp-strz. + igła 11 Szczepionka przeciwko odrze, śwince i różyczce – proszek + rozp. 17 Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi, krztuścowi (bezkomórkowa, złożona) i poliomyelitis (inaktywowana), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów.0,5ml x 1 amp-strzyk. Typu Adacel Polio do osobnego zadania np. nr 5a

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie osobnego pakietu.

37. Pakiet nr 4 poz.138. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Tak. Zamawiający wymaga produktu leczniczego i rejestracji w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

38. Pakiet nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 1 dopuści zaferowanie produktu leczniczego Alburnorm 20% butelka 100 ml?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

39. Pakiet nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 2 dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Alburnorm 20% butelka 50 ml?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

40. Pakiet nr 2 poz. 110. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu ampułka wykonana z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasująca do wszystkich strzykawek i pracująca w systemie bezigłowym?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

41. Pakiet nr 2 poz.110. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Nie. Zamawiający nie wymaga kolorowych oznaczeń etykiet.

42. Pakiet nr 2 poz. 159. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Pakiet nr 11 poz. 1, 4, 6, 14, 15, 41, 43, 44, 45, 66, 67 . Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniach KabiPac/ KabiClear – opakowanie stojące z dwoma jałowymi portami różnej wielkości, których jałowość jest potwierdzona w ChPL?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

44. Pakiet nr 17 poz 1 i 2. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie suchych chusteczek w rolkach, nie posiadających statusu wyrobu medycznego, konfekcjonowanych w rolkach zawierających 256 szt. listków (chusteczek) o wymiarach 18x39 cm, o gramaturze 50 g/m² , skład: 70% wiskoza, 30% poliester, spełniających pozostałe wymagania SWZ, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Ze względu na wymóg dostarczenia wraz z ofertą próbki, Zamawiający na etapie badania ofert będzie mógł ocenić jakość oferowanego produktu i zdecydować czy spełnia on jego oczekiwania.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

45. Pakiet nr 17 poz 1 i 2. W związku z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych na rynku UE, z dniem 26.05.2021 r. niektóre wyroby utraciły dotychczasowy status wyrobu medycznego klasy I, który uprawniał do zastosowania stawki VAT 8% z załącznika nr 3 do ustawy o podatku od towarów i usług (poz. 13), dotyczy to m. in. Suchych chusteczek. W związku z powyższym prosimy o rezygnację z wymogu, aby oferowane chusteczki posiadały status wyrobu medycznego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

46. Pakiet nr 17 poz 1 i 2. Biorąc pod uwagę ilość/zapotrzebowanie produktów określone w Pakiecie nr 17 oraz fakt, że próbki nie będą podlegać badaniu w ramach kryterium oceny oferty, prosimy o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 rolki. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne uzasadnienie.

Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 rolki.

47. Pakiet nr 18 poz.19 i poz.20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trójenzymatycznego preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego, o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących w czasie 10 minut, przebadanego w warunkach brudnych w stężeniu 0,5%: B (EN 13727, EN 14561), F (C. albicans: EN 13624, EN 14562), V (EN 14476: HIV, HBV, HCV, Herpes, EN 17111 Vaccinia) z możliwością rozszerzenia spektrum o Tbc (M. terrae)? Oferowany preparat posiada oświadczenie producenta o skuteczności wobec biofilmu oraz korozji wżerowej – testy wg standardu NF S94-402- i spełnia pozostałe wymagania SWZ?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 24, czy Zamawiający dopuści wycenę Alugastrin, 340 mg, tabl.do rozgr,żucia, 40 szt ?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

49. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 71, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium w folii, tabl. musuj., 12 szt, dostępny jako supl. Diety?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

50. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 73, czy Zamawiający miał na myśli wycenę dostępnej dawki candensartan+amlodipinum 16 mg +10 mg, tabl., 28 szt?

Tak.

51. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 81, czy Zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis Microfarm, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt w ilości 20 op? Brak na rynku dostępnej dawki 250 mg.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

52. Dotyczy pakietu nr 1, poz 92, czy czy Zamawiający dopuści wycenę Cholinex, 150 mg, pastyl.twarde, 24 szt. w ilości 2 op.?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

53. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 95, czy czy Zamawiający dopuści wycenę Cilazaprilum 2,5mgx 30 tabl.powl. w ilości 3 op?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

54. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 96, czy czy Zamawiający dopuści wycenę Cilazaprilum 5mg x 30 tabl.powl. w ilości 5 op?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

55. Dotyczy pakietu nr 1, poz.103, czy zamawiający dopuści wycenę Heminevrin, 300 mg, kaps., 100 szt? Brak dostępnej dawki 192mgx100kps

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

56. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 111, czy Zamawiający dopuści wycenę Colecalciferol, 1000 IU, tabl., 30 szt. w ilości 60 op?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

57. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 134, 392, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.o przedł.uwaln.,20 szt?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

58. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 143, 231, 299, 300, 301, 460, 513, 514, czy Zamawiający dopuści wycenę dostępną postac tabl.o przedł.uwaln.?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

59. Dotyczy pakietu nr 1, poz 169, czy zamawiający dopuści wycenę Hemorigen, 50 mg, tabl., 30 szt,bl(3x10)?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

60. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 175, 441, 442, czy Zamawiający dopuści wycenę dostępną postac kaps.twarde,?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

61. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 176, 279, 284, 317, 343, 348, 443, 457, 458, 459, 479, 505, czy Zamawiający dopuści wycenę dostępną postac tabl.powl.?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

62. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 191, czy Zamawiający dopuści wycenę tabl.powl.o zmodyf.uwaln?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

63. Dotyczy pakietu nr 1, poz 221, czy Zamawiający dopuści wycenę Hepatil, tabl., 40 szt/dostępny na rynku supl.diety/ ?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

64. Dotyczy pakietu nr 1, poz 221, czy Zamawiający dopuści wycenę HepaDr., tabl.powl., 40 szt /supl.diety/
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
65. Dotyczy pakietu nr 1, poz 237, czy zamawiający dopuści wycenę Mononit 20, 20 mg, tabl.powl., 60 szt. w ilości 3 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
66. Dotyczy pakietu nr 1, poz 239, czy Zamawiający dopuści wycenę dostępne opakowania Mononit 20, 20 mg, tabl.powl., 60 szt w ilości 13 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
67. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 258, 259, czy zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+ levodopa w odpowiednich dawkach do pozycji?
Tak
68. Dotyczy pakietu nr 1, poz 260, czy zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+ levodopa 125, 100 mg+25 mg, kaps.,100 szt ?
Tak
69. Dotyczy pakietu nr 1, poz 270, czy zamawiający dopuści wycenę dostępne opakowania Trajenta, 5 mg, tabl.powl., 28 szt w ilości 10 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
70. Dotyczy pakietu nr 1, poz 278, czy zamawiający dopuści wycenę dostępne opakowania Xefo Rapid, 8 mg, tabl.powl., 20 szt,bl(2x10) w ilości 2 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
71. Dotyczy pakietu nr 1, poz 284, czy zamawiający dopuści wycenę Magnefar B6 Forte, tabl.powl., 60 szt. w ilości 5 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
72. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 299, czy zamawiający dopuści wycenę Glucophage XR, 500 mg, tabl. o przedł.uwaln.,30 szt,bl(2x15) ?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
73. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 301, czy zamawiający dopuści wycenę Glucophage XR, 500 mg, tabl. o przedł.uwaln.,30 szt,bl(2x15) w ilości 60 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
74. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 302, czy zamawiający dopuści wycenę Glucophage XR, 750 mg, tabl. o przedł.uwaln.,30 szt,bl(2x15) w ilości 80 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
75. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 304, czy zamawiający dopuści wycenę Trexan Neo, 2,5 mg, tabl., 100 szt,pojemnik w ilości 2 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
76. Dotyczy pakietu nr 1, poz 310, czy Zamawiający dopuści wycenę Metocard, 50 mg, tabl., 30 szt, blistry w ilości 56 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
77. Dotyczy pakietu nr 1, poz 398, czy Zamawiający dopuści wycenę Luteina 50, 50 mg, tabl.podjęz., 30 szt, blister?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
78. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 407, czy zamawiający dopuści wycenę Thyrosan, 50 mg, tabl., 90 szt w ilości 1 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

79. Dotyczy pakietu nr 1, poz.405, 406, 516, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
80. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 441, 442, czy zamawiający dopuści wycenę opak. x 28 tabl. z zaokr. w gore do pełnego opakowania?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
81. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 465, czy zamawiający ma na myśli wycene Sulfasalazin EN, 500 mg, tabl.dojelit.,100 szt?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
82. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 477, czy zamawiający dopuści wycenę postać kaps.o zmod.uwaln,tw.?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
83. Dotyczy pakietu nr 1, poz 519, czy zamawiający dopuści wycenę Original Tymianek i Podbiał, pastyl.twarde, 24 szt?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
84. Dotyczy pakietu nr 1, poz 526, czy zamawiający dopuści wycenę dostępnej dawki Valsartan+hydrochlorothiazid 80 mg+12,5 mg, tabl.powl., 28 szt w ilości 3 op? BRAK w Rejestrze dostępnej dawki 80mg+25mg. Lub prosimy o wykreślenie pozycji w arkuszu do wyceny.
Zamawiający wyraża zgodę na wycenę dawki 80mg+12,5mg
85. Dotyczy pakietu nr 1, poz 538, czy zamawiający dopuści wycenę Vinpocetine 5 mg, tabl., 50 szt w ilości 54 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
86. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 542, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.draż.?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
87. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 546, czy zamawiający miał na myśli wycenę Vildagliptinum 50mg x 28 tabl. w ilości 3 op?
Tak.
88. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 2, czy Zamawiający dopuści wycenę VICI, 500 mg/5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp(Zg.MZ) w ilości 12 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
89. Dotyczy pakietu nr 2, poz 22, czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
90. Dotyczy pakietu nr 2, poz 22, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp w ilości 5 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
91. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 29, czy zamawiający miał na myśli wycenę Ciprofloxacin 100 mg/50ml, roztw. do infuz.,20 but. w ilości 10 op?
Tak.
92. Dotyczy pakietu nr 2, poz 34, 35, czy zamawiający dopuści wycenę postać amp-strzyk.?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
93. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 55, czy zamawiający dopuści wycenę Esomeprazole, 40mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1fiol w ilości 3000 szt?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

94. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 75, czy Zamawiający miał na myśli wycenę dawki 20mg/1ml,rozt.d/wstrz,10amp w ilości 10 op?
Tak.
95. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 121, czy zamawiający dopuści wycenę Metamizole , 500 mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 250 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
96. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 122, czy zamawiający dopuści wycenę Metamizole , 500 mg/ml; 5ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 50 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
97. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 125, czy zamawiający miał na myśli wycenę Depo-Medrol, 40 mg/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 500 op?
Tak
98. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 137, czy zamawiający dopuści wycenę Noradrenaline 1 mg/ml;4ml,konc.d/sp.r.d/inf.,10amp w ilości 375 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
99. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 151, czy zamawiający dopuści wycenę Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp(Zg.MZ)?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
100. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 125, czy zamawiający miał na myśli wycenę Solu Medrol, 40 mg, prosz,rozp.ds.roztw.d/wstrz,1 fiol+rozp w ilości 500 op?
Nie. Zamawiający miał na myśli Depo-medrol 40mg
101. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 145, 147, czy zamawiający dopuści wycenę postać Fiolka?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
102. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 152, czy zamawiający dopuści wycenę Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp w ilości 90 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
103. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 168, czy zamawiający dopuści wycenę Somatex,3mg,pr.,rozp.d/sp.roztw.d/inf.,1fiol+1amp(Zg.MZ) w ilości 10 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
104. Dotyczy pakietu 2, poz. 174, czy zamawiający dopuści wycenę Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp(Zg.MZ)
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
105. Dotyczy pakietu 3, poz. 30, czy zamawiający dopuści wycenę postac kaps.tw.?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
106. Dotyczy pakietu 3, poz. 82, czy zamawiający dopuści wycenę Tiopental Panpharma,1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,10 fiol w ilości 50 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
107. Dotyczy pakietu 4,poz. 13, czy zamawiający dopuści wycenę Altazijaja, 10 mg/g, żel, 75 g, tuba w ilości 2 op? Brak dostępnej gramatury 15 g.
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
108. Dotyczy pakietu 4, poz. 24, czy zamawiający dopuści wycenę Askina Calgitrol Paste,pasta,do ran z algin.srebra,15g, 5szt w ilości 1 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

109. Dotyczy pakietu 4, poz 59, 106, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl. powl.?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
110. Dotyczy pakietu 4, poz 89, , czy zamawiający dopuści wycenę Primadex, krople do oczu, 5 ml lub odpowiednik? Brak w rejestrze kropli Dexamethazon+Neomycyna
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
111. Dotyczy pakietu 4, poz 96, czy zamawiający dopuści wycenę Hedrin, roztwór, p/wszawicy, 100 ml? Lub wskazanie przykładowej innej nazwy handlowej preparatu
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
112. Dotyczy pakietu 4, poz 96, czy zamawiający dopuści wycenę Hedrin Komfort, pianka, p/wszawicy, 100 ml?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
113. Dotyczy pakietu 4, poz 114, czy Zamawiający miał na myśli wycene Berodual N, (50mcg+21mcg)/daw.inh.,aer.inh, 200 dawek, 10 ml?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
114. Dotyczy pakietu 4, poz 134, 135, czy zamawiający dopuści wycenę postać amp-strz?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
115. Dotyczy pakietu 4, poz 158, czy Zamawiający dopuści wycenę Atecortin, krople do oczu, uszu, 5 ml?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
116. Dotyczy pakietu 4, poz 161, czy Zamawiający dopuści wycenę Pimafucort, maść, 15g
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
117. Dotyczy pakietu 4, poz 177, czy Zamawiający dopuści wycenę Multilac Baby, krople, synbiotyki, 5 ml?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
118. Dotyczy pakietu 4, poz 191, czy zamawiający dopuści wycenę postać fiołka?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
119. Dotyczy pakietu 4, poz 194, czy zamawiający dopuści wycenę Multilac, kaps., 10 szt?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
120. Dotyczy pakietu 4, poz 221, czy zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 4 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
121. Dotyczy pakietu 4, poz 198, czy zamawiający dopuści wycenę Maść propolisowa, 7%, 20 g w ilości 2 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
122. Dotyczy pakietu 4, poz 240, czy zamawiający dopuści wycenę Biatain Alginate Ag,opatr.algin.,n/przyl,10x10cm, 1szt(z op.10szt) w ilości po przeliczeniu 300 szt
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
123. Dotyczy pakietu 4, poz. 242, czy zamawiający dopuści wycenę Biatain Super Adhesive,opatr.hydrokap,10x10cm,1szt(z op.10szt) w ilości 100 szt?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
124. Dotyczy pakietu 4, poz. 243, czy zamawiający dopuści wycenę Biatain Super Adhesive,opatr.hydrokap,15x15cm,1szt(z op.10szt) w ilości 100 szt.?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

125. Dotyczy pakietu 4, poz. 248, czy zamawiający dopuści wycenę Aquacel Hydrofiber, opatr., 10x10cm, 10 szt w ilości 1 op?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
126. Dotyczy pakietu nr 4, poz. 280, czy zamawiający dopuści wycenę opatr. W opak. x 5 szt. 1 op. do wyboru śr. 5cm lub 6,5cm
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
127. Dotyczy pakietu nr 1, poz 109, 120, 121, 122, Prosimy o wydzielenie bądź wykreślenie pozycji z pakietu z powodu ograniczonej dostępności.
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie bądź wykreślenie
128. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 137. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką? Czy zamawiający wymaga zaofertowania preparatów od jednego producenta?
Zamawiający wymaga aby zaofertowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej.
129. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
130. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 115. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
131. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 12, 26, W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie bądź wykreślenie.
132. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp?
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
133. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 136. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką? Czy zamawiający wymaga zaofertowania preparatów od jednego producenta?
Nie. Zamawiający nie wymaga aby zaofertowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej.
134. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 113. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
135. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 145. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
136. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.
Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
137. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 195. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta

cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Tak. Zamawiający wymaga preparatu Fortrans.

138. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 371. Czy Zamawiający dopuści wycenę 9 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

139. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 70. Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

140. Dotyczy pakietu nr 4, poz. 194, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac kaps x 20?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

141. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 391. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

142. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 48. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

143. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 133. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer. inhal., 180 dawek?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

144. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 132. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer. inhal., 180 dawek?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

145. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 47. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

146. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 154. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

147. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 335. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy.

148. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 128. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon, 250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

149. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 365. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy.

150. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1, 4, 6, 10, 14, 16, W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie bądź wykreślenie

151. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 12 (wiersz nr 9 w formularzu asortymentowo - cenowym) dopuści preparat typu Velodes Soap, emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny? Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

152. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 14 (wiersz nr 11 w formularzu asortymentowocenowym) dopuści produkt o nazwie handlowej Velox Wipes NA, gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi? Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)- N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]- omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

153. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 7 (wiersz nr 17 w formularzu asortymentowocenowym) dopuści preparat typu Velodes Skin, płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w placówkach ochrony zdrowia, tj. szpitale, przychodnie, gabinety zabiegowe, stomatologiczne i inne? Do stosowania w chirurgii, na blokach operacyjnych oraz podczas zabiegów chirurgicznych w stomatologii. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Opakowanie: 500 ml, kompatybilne z dozownikiem typu Dermados.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

154. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 8 (wiersz nr 18 w formularzu asortymentowocenowym) dopuści preparat typu Velodes Skin, płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w placówkach ochrony zdrowia, tj. szpitale, przychodnie, gabinety zabiegowe, stomatologiczne i inne? Do stosowania w chirurgii, na blokach operacyjnych oraz podczas zabiegów chirurgicznych w stomatologii. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Opakowanie: 500 ml, kompatybilne z dozownikiem typu Dermados.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

155. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 7 (wiersz nr 17 w formularzu asortymentowocenowym) dopuści preparat typu Velodes Silk, płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu? Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

156. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 8 (wiersz nr 18 w formularzu asortymentowocenowym) dopuści preparat typu Velodes Silk, płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g:

63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu? Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

157. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 2 (wiersz nr 22 w formularzu asortymentowoceny) dopuści preparat typu Velox Foam Extra, gotową do użycia piankę do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi? Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)- N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]- .omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min. Op. 1l ze spryskiwaczem.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

158. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycji nr 1 (wiersz nr 26 w formularzu asortymentowoceny) dopuści preparat o nazwie handlowej Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Op. 1l z dozownikiem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

159. . Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 pozycji nr 1 dopuści produkt o nazwie handlowej MEDISEPT Dry Wipes, suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą? Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

160. Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 pozycji nr 2 dopuści produkt o nazwie handlowej MEDISEPT Dry Wipes – wkład, suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą? Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

161. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 1 dopuści preparat o nazwie handlowej Velodes Gel, żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk? Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5 ml, preparatu wcierać w dłonie

przez 90 sekund (2 x 45 s). Produkt biobójczy. Spektrum i czas działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Opakowanie: 500 ml, kompatybilne z dozownikiem łokciowym typu Dermados
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

162. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 2 dopuści preparat o nazwie handlowej Velodes Gel, żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk? Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5 ml, preparatu wcierać w dłonie przez 90 sekund (2 x 45 s). Produkt biobójczy. Spektrum i czas działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Opakowanie: 500 ml z pompką.
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

163. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 3 dopuści preparat o nazwie handlowej Velodes Silk, płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu? Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados.
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

164. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 4 dopuści preparat typu Velox Spray, gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni? Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARSCov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Op. 1l ze spryskiwaczem.
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

165. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 5 dopuści preparat typu Velodes Soap, emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny? Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Preparat kompatybilny z preparatami z pytań 11, 12 oraz 13. Opakowanie: 500 ml.
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

166. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 6 dopuści preparat typu Velodes Soap, emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny? Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Preparat kompatybilny z preparatami z pytań 11, 12 oraz 13. Opakowanie: 500 ml kompatybilne z dozownikiem łokciowym typu Dermados.
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

167. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 7 dopuści preparat typu Velox Foam Extra, gotową do użycia piankę do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi? Do

stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min. Op. 1l ze spryskiwaczem.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

168. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 8 dopuści preparat typu Velox Spray, gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni? Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARSCov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Op. 1l ze spryskiwaczem.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

169. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 9 dopuści produkt typu Quatrodes Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamonu. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Rota - 1% w 15 minut. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 1l z dozownikiem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

170. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 10 dopuści produkt typu Quatrodes Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamonu. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Rota - 1% w 15 minut. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 5L. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

171. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 11 dopuści preparat typu Velox Wipes NA, gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu? Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2- (didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

172. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 12 dopuści produkt typu Velox Duo Wipes, chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością? Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 19x15 cm, gramatura 50g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka z wkładem 100 szt. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

173. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 13 dopuści produkt typu Viruton Pulver, preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestetycznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych? Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Op. 1kg. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

174. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 15 produkt typu Viruton Extra, Koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Op. Kanister 5L.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

175. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 19 produkt typu Viruton Extra, Koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Op. Kanister 5L.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

176. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycji nr 20 produkt typu Viruton Extra, Koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Op. 1L z dozownikiem
Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
177. Pakiet 1, Pozycja 277, pakiet 3, Pozycja 41, 42, Loratadine 0,01gx30tabl.: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?
Odnosnie pakiet 1 poz.277 .Nie. Zamawiający nie wymaga podzielności tabletek.
178. Pakiet 1, Pozycja 277, Pakiet 3, Pozycja 41,42, Loratadine 0,01gx30tabl.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?
Odnosnie pakiet 3 poz. 41,42. Nie. Zamawiający nie wymaga wskazania w premedykacji.
179. Pakiet 2, Pozycja 19, 20, Bupivacainum h/ch. 0,5% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?
Nie. Zamawiający nie wymaga.
180. Pakiet 2, Pozycja 112, 113, 114, 115, Lignoc.hydrochl. 1 % 2ml x 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
Nie. Zamawiający nie wymaga.
181. Pakiet 2, Pozycja 121, 122, Metamizole Sodium 1 g/2 ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mgg/ml, przed podaniem pacjentowi?
Nie. Zamawiający nie wymaga.
182. Pakiet 2, Pozycja 179, 180, Tramadol 100mg/2 ml x 5 amp. 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?
Nie. Zamawiający nie wymaga.
183. Pakiet 3, Pozycja 28, 29, Fentanyl inj. 0,1mg/2m lx 50amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
Tak. Zamawiający wymaga.
184. Pakiet 3, Pozycja 45, 46, Midanium 0,05g/10ml x 5 amp.-10ml nie zamieniać: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?
Nie. Zamawiający nie wymaga.

185. Pakiet 3, Pozycja 50, 51, Morphinum sulf. 0,01g/ml x 10amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Nie. Zamawiający nie wymaga.

186. Pakiet 4, Pozycja 57, Ceftazidime 1g x 1 fiołka: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

Tak. Zamawiający wymaga.

187. Pakiet 4, Pozycja 57, Ceftazidime 1g x 1 fiołka: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Nie. Zamawiający nie wymaga.

DIREKTOR
SP ZOZ MSWiA w OPOLU
Jacek Baran

