



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Edmunda Biernackiego w Mielcu
ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec
KRS: 0000002538 NIP 817-17-50-893



centrala 17 78 00 100

tel/fax. 17 78 00 146

<http://www.szpital.mielec.pl>

email: przetargi@szpital.mielec.pl

SzP.ZP.271.100-1.18

Mielec, dnia 19.10.2018r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: SPRZEDAŻ I DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH DLA POTRZEB SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO IM. EDMUNDA BIERNACKIEGO W MIELCU

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu działając w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1,:

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych preparatów wyłącznie po zadaniu pytania do pozycji asortymentowej i określeniu rodzaju zamiany

Pytanie nr 2,:

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych? tj. wycenę zamiast tabletek -tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych preparatów wyłącznie po zadaniu pytania do pozycji asortymentowej i określeniu rodzaju zamiany

Pytanie nr 3, dot. Grupa 53, poz.1:

Czy w Grupie 53 pozycja 1 zamawiającemu poprzez określenie systemu „typu Quick-Fil” – chodzi o zamknięty , szczelny system wlewowy bez dodatkowych, nakręcanych elementów łączących butelkę z parownikiem ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4, dot. Grupa 53, poz.1:

Czy w Grupie 53 pozycja 1 zamawiający wymaga użyczenia parowników z wlewem do zamkniętego szczelnego systemu bez dodatkowych, nakręcanych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5, dot. Grupa 53:

W grupie 53 zgodnie z zapisem „Zamawiający wymaga użyczenia parowników oraz serwisu (oddzielna umowa).” W celu zaoferowania właściwego produktu spełniającego oczekiwania Zamawiającego prosimy o podanie niezbędnych parametrów dopasowujących oferowany produkt do aparatów znieczulających, których używa Zamawiający: Ilość aparatów do znieczulenia z uwzględnieniem parametrów granicznych:

- marka,
- model,
- typ mocowania parownika,

Brak wskazania powyższych informacji uniemożliwi złożenie i wycenę prawidłowej oferty co może skutkować naruszeniem art 7 ustawy PZP i nierówne traktować potencjalnych Wykonawców. Zamawiający ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia tak aby wszystkie niezbędne parametry umożliwiające złożenie prawidłowej oferty były dla Wykonawców znane i pozwalały właściwie oszacować środki i zasoby. Powyższy opis przedmiotu zamówienia nie wyczerpuje tych informacji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych preparatów po zadaniu pytania do pozycji asortymentowej i określeniu rodzaju zamiany

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ. Część II pkt 2 ppkt d. SIWZ wskazuje w jaki sposób należy przeliczyć ilość w przypadku oferowania opakowania handlowego danego produktu leczniczego innej wielkości niż wskazana w SIWZ.

Pytanie nr 8:

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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ. Część II pkt 2 ppkt d. SIWZ wskazuje w jaki sposób należy przeliczyć ilość w przypadku oferowania opakowania handlowego danego produktu leczniczego innej wielkości niż wskazana w SIWZ.

Pytanie nr 9:

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ. Część II pkt 2 ppkt c. SIWZ wskazuje w jaki sposób należy postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji oferowanego leku.

Pytanie nr 10, dot. Grupa nr 10, poz. 40 i 41:

Czy w grupie Nr 10 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5 mg/ml op. 5szt. 2ml i 0,25mg/ml x 20 amp. a 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11, dot. Grupa nr 10, poz. 40 i 41:

Czy Zamawiający w grupie Nr 10 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5 mg/ml op. 5szt. 2ml i 0,25mg/ml x 20 amp. a 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12, dot. Grupa nr 10, poz. 40 i 41:

Czy Zamawiający w grupie Nr 10 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5 mg/ml op. 5szt. 2ml i 0,25mg/ml x 20 amp. a 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13, dot. Grupa nr 10, poz. 40 i 41:

Czy w grupie Nr 10 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5 mg/ml op. 5szt. 2ml i 0,25mg/ml x 20 amp. a 2ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14, dot. Grupa nr 10, poz. 40 i 41:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 10 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5 mg/ml op. 5szt. 2ml i 0,25mg/ml x 20 amp. a 2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15, dot. Grupa nr 11, poz. 5:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 11 poz.5 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 11 poz.5 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 16, dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.7? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaofertuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17, dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający w par. 2.4. dopuści aby „pokwitowaniem” o którym mowa w tym przepisie była faktura VAT, którą Wykonawca będzie dostarczał każdorazowo wraz z dostawą?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza aby „pokwitowaniem” o którym mowa w par. 2.4. była faktura VAT, którą Wykonawca będzie dostarczał każdorazowo wraz z dostawą

Pytanie nr 18, dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający w par. 3.6 zmieni minimalny termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w terminie krótszym jest niemożliwe

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19, dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? przedkładanie faktury do zatwierdzenia jest dodatkowym, dolegliwym i czasochłonnym obowiązkiem, niezwiązanym w istotą umowy. Nadto, Wykonawca dostarcza fakturę wraz z dostawą, jako jedyny dowód dostawy, co w praktyce uniemożliwia jakiegokolwiek wcześniejsze uzgodnienia treści faktury. Wykonawca zwraca uwagę, że ewentualna błędna faktura nie rodzi żadnych ryzyk u Zamawiającego – wystarczy wystąpić o jej korektę, o czym mówi par. 5.9. Nadto par. 6.2 mówi wprost o dostarczaniu faktury wraz z towarem, zatem niejasne jest, kiedy i w jakim trybie miałyby być ona uprzednio „sprawdzana i zatwierdzana”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zapis dotyczy sytuacji, kiedy faktura nie jest dostarczana z towarem

Pytanie nr 20, dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 8.1.b z 2 % do wartości max. 0,2% oraz z 10% do wartości max. 0,5? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21, dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 8.1.e. z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 22, dot. Grupa 37, poz. 5 oraz poz. 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie w Pakiecie nr 37poz. 5 dostawy leku Dapsone do 3 tygodni, oraz poz. 24 leku Phenobarbitalu do 6 tygodni, gdyż są to leki sprowadzane w ramach importu docelowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zapisami wzoru umowy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie dostawy leku w ramach importu docelowego.

Pytanie nr 23, dot. Grupa 37, poz.28:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 37 poz. 28 wymaga węglanu sewelameru czy chlorowodoru sewelameru ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 37 poz. 28 wymaga chlorowodoru sewelameru

Pytanie nr 24, dot. Grupa 36, poz. 1-5:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 36 poz. 1-5 był zarejestrowany w Unii Europejskiej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza aby zaoferowany w Grupie 36 poz. 1-5 lek był zarejestrowany w Unii Europejskiej.

Pytanie nr 25, dot. Grupa 4, poz. 36:

Czy Zamawiający dopuści produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki x 2,5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i portu dożylnego jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 26, dot. Grupa 4, poz. 36:

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu Twin Pack, które zawiera dwie ampułko-strzykawki x 2,5ml zamknięte aseptycznie papier-folia z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27, dot. Grupa 3, poz.4:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28, dot. Grupa 3, poz.4:

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29, dot. Grupa 10, poz.105:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy.

Pytanie nr 30, dot. Grupa 10, poz.105:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy.

Pytanie nr 31, dot. Grupa 11, poz.6:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32, dot. Grupa 11, poz.8:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza produktu EnteroDr. będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierający w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce

Pytanie nr 33, dot. Grupa 66:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 66 aby porty opakowań z lekiem były bez zagłębień i krawędzi utrudniających dostęp do portów a tym samym ich skuteczną dezynfekcję za pomocą gazika nasączonego alkoholem oraz prawidłową identyfikację wyschnięcia środka do dezynfekcji? Konstrukcja obu portów opakowania z uwagi na ewentualną potrzebę dezynfekcji portu po jego pierwszym użyciu powinna umożliwiać dezynfekcję metodą przecierania (zgodnie z zaleceniami Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych zeszyt VIII). Najnowsze zalecenia Instytutu Roberta Kocha z 2017 wskazują iż do dezynfekcji wgłębionego punktu wstrzyknięcia samo jego przetarcie (np. gazikiem nasączonym alkoholem) nie wystarczy. W przypadku zanieczyszczenia wewnętrznej powierzchni dostępu jedna z możliwości dezynfekcji polega na jego spryskaniu i wytrząśnięciu z dostępu po upływie czasu reakcji pozostałości środka antyseptycznego. Z powyższego wynika, że procedura dezynfekcji zagłębionych powierzchni jest zarówno pracochłonna jak i może nie zapewnić poprawnego wykonania tejże procedury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza aby porty opakowań z lekiem były bez zagłębień i krawędzi utrudniających dostęp do portów.

Pytanie nr 34, dot. Grupa 66:

Czy Zamawiający wymaga aby opakowania w pakiecie 66 spełniały definicje opakowania w systemie zamkniętym tj. pojemnik był w pełni zapadalny bez potrzeby zewnętrznego napowietrzania jak też zapewniał równomierną podaż płynu bez użycia pompy a objętość resztkowa w pojemniku po podaniu zawartości nie przekraczała 5% nominalnej objętości? Pojemniki systemu otwartego wymagają odpowietrzania zewnętrznego umożliwiającego właściwe opróżnienie pojemnika, co z kolei daje dostęp bakteriom. Pojemniki systemu zamkniętego obejmują zapadające się pojemniki z tworzywa sztucznego, które nie wymagają odpowietrzania. Wykazano, że systemy zamknięte znacząco obniżają częstość występowania zakażeń krwi związanych z obecnością cewnika centralnego spowodowanych przedostaniem się powietrza z zewnątrz do pojemnika. Wprowadzenie zamkniętych systemów infuzyjnych nie tylko zmniejsza liczbę infekcji, ale również obniża powiązane koszty szpitalne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza aby opakowania w pakiecie 66 spełniały definicje opakowania w systemie zamkniętym.

Pytanie nr 35, dot. Grupa 66:

Czy opakowania płynów infuzyjnych w obrębie pakietu 66 powinny posiadać czytelną skalę (pojemności 250 ml, 500 ml) nie większą niż co 100 ml? Takie rozwiązanie daje możliwość dokładnej kontroli ile płynu otrzymał pacjent w czasie trwającej infuzji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza opakowania płynów infuzyjnych z czytelną skalą nie większą niż co 100 ml.

Pytanie nr 36, dot. Grupa 66, poz.1-9:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu grupa 66 w pozycji 1 – 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 37, dot. Grupa 3, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwbakteryjne i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 38, dot. Grupa 4, pozycja 31:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 4, pozycja 31 dopuszcza produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta

Pytanie nr 39, dot. Grupa 4, pozycja 32:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 4, pozycja 32 dopuszcza produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta

Pytanie nr 40, dot. Grupa 4, pozycja 36:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41, dot. Grupa 3, poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Grupy nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 42, dot. Grupa 4, poz. 31, 32, 36:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31- 32 oraz pozycji 36 z Grupy nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 43, dot. Grupa 52, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści w grupie 52 L.p. 9 również produkt 150 ml. op. Szpitalne x 20 sztuk, w przeliczeniu na ilość opakowań jednostkowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza produkt 150 ml. op. Szpitalne x 20, w przeliczeniu na ilość opakowań jednostkowych.

Pytanie nr 44, dot. Grupa 11, poz. 5

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania aktualnie stosowanego przez Zamawiającego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w takim stosunku ilościowym jak w preparacie opisanym w SIWZ, występującym w takiej samej postaci.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zaferowania preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w takim stosunku ilościowym jak w preparacie opisanym w SIWZ, występującym w takiej samej postaci

Pytanie nr 45, dot. Grupa 11, poz. 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 46:

Prosimy o podanie kodów SWIFT/IBAN do przelewu

Odpowiedź Zamawiającego:

BPKOPLPW

Pytanie nr 47:

Czy dozwolone są etykiety w języku angielskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, etykiety muszą być w języku polskim

Pytanie nr 48, dot. Grupa 81:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml? Zgoda na powyższe pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność ofert

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w Grupie 81 zaferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml

Pytanie nr 49:

Czy dozwolone są etykiety w języku angielskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, etykiety muszą być w języku polskim

Pytanie nr 50:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30 Dr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); przeznaczonego dla dzieci od 1. dnia życia oraz dorosłych; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ