



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



centrala (017) 78 00 100

fax. (017) 78 00 273

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

email: poczta@szpital.mielec.pl

Mielec, dnia 13.12.2017r.

SzP.ZP.271.87-1.17

Wszyscy uczestnicy postępowania przetargowego

Dotyczy: przetarg nieograniczony na sprzedaż i dostawę produktów leczniczych do Apteki Szpitala Powiatowego w Mielcu

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

Pytanie nr 1, dot. Gr. 78 poz.5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 78 pozycji nr 5 (wosk kostny)? Wydzielenie powyższej pozycji umożliwi przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2, dot. Gr. 8 poz.40 i 41:

Czy w grupie Nr 8 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5mg/2ml op. 5szt x 2ml i zaw. do nebulizatora 0,25 mg/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:

Dopuszczamy

Pytanie nr 3, dot. Gr. 8 poz.40 i 41:

Czy Zamawiający w grupie Nr 8 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5mg/2ml op. 5szt x 2ml i zaw. do nebulizatora 0,25 mg/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:

Dopuszczamy

Pytanie nr 4, dot. Gr. 8 poz.40 i 41:

Czy Zamawiający w grupie Nr 8 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5mg/2ml op. 5szt x 2ml i zaw. do nebulizatora 0,25 mg/ml x 20 amp a 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 5, dot. Gr. 8 poz.40 i 41:

Czy w grupie Nr 8 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5mg/2ml op. 5szt x 2ml i zaw. do nebulizatora 0,25 mg/ml x 20 amp a 2ml) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 6, dot. Gr. 8 poz.40 i 41:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 40 i 41 (BUDESONIDUM zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5mg/2ml op. 5szt x 2ml i zaw. do nebulizatora 0,25 mg/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:

Nie wymaga, ale dopuszcza

Pytanie nr 7, 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 zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8, 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9, 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 10, dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 9.1.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 11, dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 9.1.e. z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12, dot. Gr. 36 poz.4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie w pakiecie nr 36 poz. 4 dostawy leku Dapsone do 3 tygodni, oraz poz. 23 leku Phenobarbitaul do 6 tygodni, gdyż są to leki sprowadzanie w ramach importu docelowego na wniosek Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13, dot. Gr. 9 poz.8:

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr SzP.ZP.271.87.17 w pakiecie (zadaniu) GRUPA 9 - Probiotyki, żelazo w tabletkach, w pozycji 8 dotyczącej „Saccharomyces boulardii 250 mg x 20 kaps.” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Preparat	Floractin Enteric
Postać	Kapsułki
Status rejestracyjny	Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego
Dawkowanie	Niemowlęta i dzieci w wieku do 3 roku życia - 1 kapsułka dziennie Dzieci w wieku powyżej 3 lat oraz osoby dorosłe – 2 kapsułki
Ilość w opakowaniu	15 kapsulek
Długość kuracji	Dzieci w wieku do 3 roku życia – 15 dni Dzieci w wieku powyżej 3 lat oraz osoby dorosłe – 7 dni
Substancje czynne w 1 porcji	1 kapsułka
Kultura drożdżowa Saccharomyces boulardii	2,5 x 10 ⁹ CFU (jednostki tworzące kolonię)
Przechowywanie	Preparat nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, sacharozy oraz glutenu Temperatura pokojowa

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 14, dot. Gr. 3, ilość pozycji 10, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy 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 i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15, dot. Gr. 69, ilość pozycji 2, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 46,7% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy 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 i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni), zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16, dot. Gr. 70, ilość pozycji 2, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% 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 z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 17, dot. Gr. 70, ilość pozycji 2, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% 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 z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 18, dot. Gr. 3 poz.4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Grupy nr 3 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19, dot. Gr. 69 poz.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Grupy nr 69 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20, dot. Gr. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy 10 poz. 2, 3, 4, 8, 9, 12, 13, 14, 15, 16, 26, 27, 28, 29, 35, 36, 37, 40, 42, 43 i utworzenie z tej pozycji nowego, odrębnego pakietu, celem zwiększenia konkurencyjności i uzyskania dla Szpitala korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21, dot. Gr. 64, poz. 1-5:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22, dot. Gr. 59:

Czy zamawiający w pakiecie 59 wymaga płynów infuzyjnych w opakowaniach nie wymagających dezynfekcji przed pierwszym użyciem np. Dostrzyknięciem leku do butelki ? – regulowane przez charakterystykę produktu leczniczego. Uzasadnienie: rozwiązanie powyższe wpływa na znaczne ograniczenie znacznych kosztów związanych z dezynfekcją w szpitalu, a także wpływa na wygodę pracy personelu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 23, dot. Gr. 59:

Czy w pakiecie 59 opakowania płynów infuzyjnych powinny mieć możliwość ponownej wielokrotnej dezynfekcji niewglębionego portu infuzyjnego? Zwracamy się z prośbą o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 24, dot. Gr. 59, poz. 2, 3, 4, 6, 7, 10:

Czy zamawiający w pakiecie 59 w pozycjach 2, 3, 4, 6, 7, 10 z uwagi na wygodę transportu , przenoszenia i przechowywania wymaga płynów infuzyjnych w opakowaniach zbiorczych mieszczących nie więcej niż 10 butelek o pojemności 500 ml ? Uzadnienie: Opakowanie mieszczące więcej niż 10 butelek 500 ml w opakowaniu zbiorczym są niewygodne w transporcie i przenoszeniu często przez personel pielęgniarski. Przechowywanie opakowań znacznie większych jest trudniejsze i wpływa negatywnie na wygodę pracy w warunkach zarówno oddziału jak i apteki szpitalnej. Ponadto karton mieszczący 20 i więcej butelek 500 ml waży powyżej 12 kilo (12 kilo do przenoszenia - transportu jest wartością graniczną dla kobiet co warunkują zasady bhp) co może znacznie utrudnić pracę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 25, dot. Gr. 59:

Czy zamawiający w pakiecie 59 wymaga płynów infuzyjnych wyposażonych w porty infuzyjne umożliwiające wklucie do każdego z portów zarówno igły jak i aparatu do przetoczeń – takie rozwiązanie ułatwia pracę personelu – brak konieczności wyboru portu do wymaganej czynności. Zastosowanie równocennych portów daje możliwość użycia obydwu portów w butelce do tej samej czynności : np. wklucia aparatu do przetoczeń?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 26, dot. Gr. 59:

Czy opakowania płynów infuzyjnych w pakiecie 59 powinny posiadać czytelną skalę na opakowaniach 1000 ml i 500 ml nie większą niż co 100 ml?. Takie rozwiązanie daje możliwość dokładną kontrolę ile płynu otrzymał pacjent w czasie trwającej terapii infuzyjnej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 27, dot. Gr. 59:

Czy w związku z licznymi zgłoszeniami zamawiający w pakiecie nr 59 wymaga płynów opróżniających się całkowicie i nie powodujących cofania się krwi do zestawu w warunkach systemu zamkniętego (zamknięty ospowietrznik w aparacie do przetoczeń)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 28, dot. Gr. 26:

Czy Zamawiający w grupie nr 26 dopuści lek CefazolinMIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29, dot. Gr. 9, poz. 5:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele 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 takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 30, dot. Gr. 9, 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, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu wyniku w górę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 31, dot. Gr. 9, poz. 6:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania 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, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 32, dot. Gr. 9, poz. 8:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg).

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 33, dot. Gr. 26:

Czy Zamawiający wymaga aby cefazolin pakiet 26 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze także powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 34, dot. Gr. 24, poz. 1, 2:

Czy Zamawiający wymaga aby Cefuroxime w pakiecie 24 pozycja 1, 2 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35, dot. Gr. 28:

Czy Zamawiający w pakiecie 28 wymaga, aby zaoferowany Ceftazidime był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36, dot. Gr. 58, poz. 3, 4, 5:

Czy zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 58 pozycja 3, 4, 5 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 37, dot. Gr. 58, poz. 3, 4, 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 58 pozycja 3, 4, 5 Midazolamum miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 38, dot. Gr. 3, poz. 5:

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 3 poz. 05 Wykonawcy zaoferowali ampułki Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 39, dot. Gr. 3, poz. 6:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 6 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40, dot. Gr. 3, poz. 5, 6:

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 3 pozycja 5 i 6 Wykonawcy zaoferowali ampułki Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 41, dot. Gr. 6, poz. 12:

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz. 12 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 42, dot. Gr. 6, poz. 12:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 6 poz. 12 produkt leczniczy propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 43, dot. Gr. 6, poz. 15:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 poz. 15 produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 44, dot. Gr. 59:

Prosimy o doprecyzowanie czy w pakiecie 59 należy zaoferować płyny infuzyjne w opakowaniach w opakowaniach z dwoma jałowymi portami różnej wielkości, nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem. W przypadku portów niejądowych Zamawiający ponosi dodatkowe koszty związane z gazikami do dezynfekcji oraz czas pracowników (15 sek. powinna trwać dezynfekcja portu)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 45, dot. Gr. 59:

Czy w pakiecie nr 59 Zamawiający wymaga stosowanych w szpitalu opakowań płynów infuzyjnych typu butelka z dwoma jałowymi portami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 46, dot. Gr. 59:

Czy w pakiecie nr 59 Zamawiający wymaga aby asortyment płynów infuzyjnych był oznaczony kolorami, co zdecydowanie zwiększy bezpieczeństwo ich użycia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 47, dot. Gr. 63, poz. 1:

Czy w pakiecie nr 63 poz. 1 zgodnie z wytycznymi ESPEN i POLSPEN należy zaoferować worek 3-kom. do żywienia pozajelitowego. Podawany obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową z olejem rybnym, azot 9,8g; energia niebiałkowa 1040-1200 kcal, obj. 1904-2000 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 48, dot. Gr. 63, poz. 2:

Czy w pakiecie nr 63 poz. 2 zgodnie z wytycznymi ESPEN i POLSPEN należy zaoferować worek 3-kom. do żywienia pozajelitowego. Podawany obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową z olejem rybnym, azot 7,4 g; energia niebiałkowa 520-900 kcal, obj. 1000-1448 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 49, dot. Gr. 63, poz. 3:

Czy w pakiecie nr 63 poz. 3 zgodnie z wytycznymi ESPEN i POLSPEN należy zaoferować worek 3-kom. do żywienia pozajelitowego. Podawany centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową z olejem rybnym, azot 16g; energia niebiałkowa 1600-1800 kcal, obj. 1500-2053 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 50, dot. Gr. 63, poz. 4:

Czy w pakiecie nr 63 poz. 4 zgodnie z wytycznymi ESPEN i POLSPEN należy zaoferować Worek 3-kom. do żywienia pozajelitowego. Podawany centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową z olejem rybnym, azot 12g; energia niebiałkowa 1200-1320 kcal, obj. 1477-1540 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 51, dot. Gr. 63, poz. 5:

Czy w pakiecie nr 63 poz. 5 zgodnie z wytycznymi ESPEN i POLSPEN należy zaoferować Worek 3-kom. do żywienia pozajelitowego. Podawany centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową z olejem rybnym, azot 8g; energia niebiałkowa 800-1040 kcal, obj. 986-1026 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 52, dot. Gr. 13, poz. 32:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 32 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu butelka z dwoma portami różnej wielkości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 59, dot. Gr. 43:

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 43 produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie wymaga

Pytanie nr 53, dot. Gr. 60, poz. 2:

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz. 2 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 54, dot. Gr. 60, poz. 3:

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz. 3 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 55, dot. Gr. 12, poz. 23, 24:

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 56, dot. Gr. 12, poz. 23, 24:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.