



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Siemiatyczach

♦ 17-300 Siemiatycze, ul. Szpitalna 8 ♦ tel. +48 85 655 28 25 ♦ email: sekretariat@spzozsiemiatycze.pl ♦

Zestaw pytań od 1 do 24

Siemiatycze 18.09.2019 r.

ZAMAWIAJĄCY:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Szpitalna 8
17-300 Siemiatycze

UCZESTNICY POSTEPOWANIA

Dotyczy przetargu nieograniczonego na „DOSTAWĘ LEKÓW DLA SP ZOZ W SIEMIATYCZACH”

Numer sprawy: SP ZOZ ZP/10/19

ZESTAW PYTAŃ NR 1

1. Czy Zamawiający dopuści roztwór 1% Morfiny do wstrzykiwań, *Morphini hydrochloridum* (10mg/1ml), pakiet 35 pozycja 10, który nie zawiera w przeciwieństwie do *Morphini sulfas* - konserwantu E 223, który wg CHPL może być przyczyną reakcji alergicznych ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści 2% roztwór Morfiny, *Morphini hydrochloridum* (20mg/ml), pakiet 35, pozycja 9, który może być wg CHPL:

- podawany zewnątrzoponowo (nadtwardówkowo),
- może być według CHPL podany we wstrzyknięciu oraz w infuzji
- nie zawiera w przeciwieństwie do *Morphini sulfas* - konserwantu E 223, który wg CHPL może być przyczyną reakcji alergicznych ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Bupivacainy z pakietu 56 , pozycja 1, był zgodnie z CHPL - szczególnie zalecany w przypadku, gdy użycie adrenaliny jest przeciwwskazane?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

4. Czy Zamawiający dopuści 2% roztwór Lidocainy z pakietu 58 , pozycja 1, mógł być pakowany po 10 amp i miał według CHPL rejestrację do podawania zewnątrzoponowego (nadtwardówkowego), był dostarczany w 5 ml fiolkach szklanych oraz posiadał 5 letni okres ważności.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Oksytocyny 5IU/ml - nie wymagał według CHPL przechowywania w lodówce (temp. 2-8 stopni Celsjusza)

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

6. Czy Zamawiający dopuści preparat metamizolu do pakietu 62 pozycja 1, pakowany po 10 amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający dopuści preparat metamizolu do pakietu 62 pozycja 2, pakowany po 10 amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

Pakiet nr 60

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr. 60 w poz.2 jałowy, antyseptyczny żel z lidokainą i chlorhexydyną przeznaczony do podania docewkowego; w jednorazowej ampułko-strzykawce o poj. 12 ml w ilości 50 sztuk?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW PYTAŃ NR 3

1. Czy Zamawiający w pakiecie 107 poz. 1-2 wymaga stabilności fizyko-chemicznej po rozcieńczeniu przez 24-godziny w temperaturze 25°C, **potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL**, gwarantując tym samym bezpieczeństwo terapii pacjenta?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

ZESTAW PYTAŃ NR 4

1. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 33 poz. 2 wycenę Trilacu produktu leczniczego 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?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 5

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

Odp.: Za wyjątkiem pozycji nr 3 w pakiecie nr 181 zamawiający wyraża zgodę na taką zmianę

2. 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)?

Odp.: Ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku opakowań wyrażonych w jednostkach masy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wielkości opakowań nieprzekraczającej 100% in plus.

3. 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)?

Odp.: Ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

4. 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?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

5. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 6

1. Czy zamawiający dopuści w pak. 108 poz. 1 Nebbud 0,5mg/ml a 2ml x 20, Nebbud 0,5mg/ml x 10, aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy zamawiający dopuści w pak. 108 poz. 1 Nebbud 0,5mg/ml a 2ml x 20, Nebbud 0,5mg/ml x 10, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 7

1. 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?

Odp.: Nie. Oferowany produkt nie spełnia warunków odpowiednika.

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

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 8

Pakiet nr 103

1. Czy Zamawiający wymaga gąbki hemostatycznej z żelatyny wieprzowej , która osiąga hemostazę w ciągu 3-6 minut, upływnia się w ciągu 3-5 dni i ulega całkowitemu wchłonięciu w 3-4 tygodnie oraz posiada w instrukcji użytkowania potwierdzenie do stosowania w neurochirurgii?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

ZESTAW PYTAŃ NR 9

1. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.2.1. termin dostaw „na ratunek życia” z 10 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio modyfikuje załącznik nr 3 do SIWZ.

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.5, względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub

ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający w par. 3.7 oraz 3.8 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.14 oraz 3.15? Przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa towarów przez Wykonawcę, a nie najem leków, ich zakup na próbę czy użyczenie. Z chwilą dostawy własność towaru przechodzi na nabywcę i KC nie zna instytucji „anulowania” takiego zakupu. Zamówienia zależą przecież wyłącznie od decyzji Zamawiającego, nie są niczym wymuszone. „Zwrot” towaru po „anulowaniu” zakupu oznacza w istocie sprzedaż hurtową leków przez Zamawiającego na rzecz Wykonawcy, do czego trzeba posiadać koncesję na handel hurtowy produktami leczniczymi. Przyczyny wskazane w par. 3.16 nie uzasadniają czynności „anulowania” zakupu – w razie śmierci pacjenta lek może być przechowywany i przeznaczony dla innej osoby. Przyczyna dotycząca „błędu w treści recepty” jaskrawo narusza zasady współzycia społecznego, przerzucając na Wykonawcę finansowe skutki błędów Wykonawcy.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający zmieni zapis par. 8.1 w ten sposób, że podwyższenie stawki VAT wchodzić będzie w życie z dniem zmiany odpowiednich przepisów, a nie po 12 miesiącach? Obecnie umowa zawarta jest na 12 miesięcy, więc w tym okresie ceny nie mogą być podniesione (bo umowa nie jest wykonywana przez okres ‘przenoszący 12 miesięcy’). Zatem jedynym realnym terminem podwyższenia cen jest okres po 12 miesiącach, nie wcześniej. Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

6. Czy Zamawiający przewiduje zmianę zapisów par. 9.1.1 umowy z ten sposób, że zamiast wartości 2% wpisze wartość max. 0,2%? Przewidywana w tym punkcie kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

7. Czy Zamawiający przewiduje zmianę zapisów par. 9.1.2 umowy z ten sposób, że zamiast wartości 2% wpisze wartość max. 0,2%? Przewidywana w tym punkcie kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

8. Czy Zamawiający przewiduje zmianę zapisów par. 9.1.3 umowy z ten sposób, że zamiast wartości 0,05% wpisze wartość max. 0,02%, a także naliczać będzie ją od wartości danego zamówienia, a nie od wartości umowy określonej w par. 4.1? Przewidywana w tym punkcie kara umowna jest **rażąco wygórowana**. Nie ma nadto uzasadnienia, aby karę naliczać od wartości całej umowy, a nie kwestionowanej dostawy.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pak. 188 poz. 7 oraz poz.29 insuliny w postaci wstrzykiwaczy?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

10. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 88 poz. 1-5 oraz w Pakiecie 89 poz 1-2 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp.: Zamawiający wymaga.

11. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 88 poz. 1-5 oraz w Pakiecie 89 poz 1-2 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

12. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 88 poz. 1-5 oraz lek w Pakiecie 89 poz 1-2 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególniego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie opisu/kart charakterystyki/... oferowanych leków *oświadczeniem* o ich posiadaniu wraz z adnotacją o dostarczeniu wymaganych dokumentów na każde żądanie Zamawiającego?

Odp.: W postępowaniu przetargowym startuje wielu Wykonawców, wymóg złożenia dokumentów przewidzianych przez Zamawiającego z Rozdziału VIII ust 8.3 pkt c) SIWZ wynika ze zweryfikowania Wykonawcy odnośnie oferowanego produktu oraz jego zgodności z SIWZ (w tym załącznikiem nr 1)

14. Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisów SIWZ pkt 8.3 podpunkt c) dotyczących dostarczania próbek na wezwanie Zamawiającego , albowiem zapis ten jest sprzeczny z zapisami ustawy Prawo Farmaceutyczne. Zgodnie z art. 52 ust 2 pkt 4 ustawy dostarczanie próbek produktów leczniczych stanowi reklamę produktu leczniczego i jest dostępne tylko pod warunkami zdefiniowanymi w ustawie. Warunki te określono w art. 54 ust 3.

Odp.: Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia próbek (Rozdziału VIII pkt 8.3 ppkt c) O ile poweźmie wątpliwości o tym, iż zaoferowany asortyment nie spełnia wymagań opisanych w SIWZ oraz nie będzie to wynikać z dokumentów przedłożonych przez Wykonawcę. Powyższy zapis jest uprawnieniem Zamawiającego, nie wymogiem bezpośrednim wobec Wykonawcy (zamawiający jedynie zastrzegł możliwość żądania).

ZESTAW PYTAŃ NR 10

1. Do treści §1 ust. 2 pkt 2) oraz §7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy”.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

2. Do treści §3 ust. 7, 8 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie jednolitego terminu na uzupełnianie braków ilościowych, rozpatrywanie reklamacji i dostarczanie towaru wolnego od wad, niezależnie od trybu zamówienia, wynoszącego 48 godzin?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

3. Do treści §3 ust. 10 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu."

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

4. Do treści §3 ust. 14 wzoru umowy. Prosimy o skrócenie terminu, w którym Zamawiający może dokonać zwrotu dostarczonego towaru do 7 dni od dnia dostawy.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

5. Do treści §7 ust. 1 pkt 6) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej?

Odp.: Zmiany okoliczności umowy wymagają formy pisemnej oraz zgody obu stron. Art. 144 ma charakter umożliwiający zmianę umowy zawartej w toku udzielenia zamówienia publicznego. W związku z powyższym Zamawiający przewidział taką przesłankę. Jednakże nie wyraża zgody na samodzielną zmianę zaoferowanego produktu przez Wykonawcę.

6. Do treści §9 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie zwykłej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

7. Do treści §9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru dziennie?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

8. Do treści §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie dostawy „na ratunek życia” lub „cito” w wysokości 0,05% wartości brutto niedostarczonego towaru za godzinę?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

9. Do treści §9 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy brutto?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

ZESTAW PYTAŃ NR 11

Pakiet 60, pozycja 1,2

1. Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pakiet 60, pozycja 1,2

2. W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odp.: Zamawiający nie wymaga przedstawienia takich badań.

Pakiet 60, pozycja 1,2

3. Czy Zamawiający wymaga żel z aplikaturze w formie ampułkostrzykawki umożliwiający pełne wykorzystanie żelu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

ZESTAW PYTAŃ NR 12

1. Dotyczy zapisów umowy § 9 pkt.1 ust.3 Prosimy o zmianę zapisów umowy 05 % wartości Umowy brutto określonej w § 4 ust. 1, za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w dostarczeniu Towarów zamówionych na „CITO” lub „Ratunek Życia”; na zapis 0,05 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru, za każdą godzinę opóźnienia w dostarczeniu Towarów zamówionych na „CITO” lub „Ratunek Życia”;

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

2. Dotyczy zapisów umowy § 2 ust 6 Prosimy o wykreślenie zapisów umowy, z uwagi na to, iż Wykonawca nie jest w stanie z tak dużym wyprzedzeniem pozyskać informacji od producentów wymaganych przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

3. Dotyczy zapisów umowy § 9 pkt. 1 ust 4 Prosimy o wykreślenie zapisów umowy.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis.

ZESTAW PYTAŃ NR 13

1. Dotyczy: pakiet 33, pozycja 1

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu? Diflos 30 posiada w swoim składzie **mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG** (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy: pakiet 33, pozycja 2

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 ?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy: pakiet 183, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu Innofer baby w postaci zawiesiny żelaza elementarnego w oleju MCT (pojemność 50 ml), będącego żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego? Czy w związku ze zmianą przez producenta objętości produktu jednostkowego Innofer baby (zawiesina żelaza elementarnego) na 50 ml (dotychczas 100 ml) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Innofer baby w objętości 50 ml w równoważnej ilości opakowań?

Preparat w 1 ml zawiera 10 mg żelaza (tym samym 10ml zawiera 100 mg żelaza), daje możliwość precyzyjnego dawkowania co 0,1 ml, z możliwością przeliczenia na masę ciała pacjenta. Produkt jest przeznaczony do profilaktyki niedoboru żelaza i niedokrwistości z niedoboru żelaza u noworodków i niemowląt, nie zawiera żadnych dodatków w postaci konserwantów, barwników i aromatów, a samo żelazo elementarne posiada status bezpieczeństwa GRAS i wg badań nie wywołuje działań niepożądanych takich jak bóle brzucha, wymioty, biegunki czy zaparcia. Opakowanie zawiera dozownik pozwalający precyzyjnie odmierzyć ilość zawiesiny do podania.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 14

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 56, poz. 2 (Bupivacainum Spinal Heavy 0,5%/4ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkty Atracurium inj. 50mg/5ml x 5 i Atracurium inj. 25mg/2,5ml x 5 w Pakiecie nr 53 poz. 5 i 6 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

ZESTAW PYTAŃ NR 15

1. Czy Zamawiający w Pakiet nr 174 poz.5,6,7 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Dexak w podanych dawkach i ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 16

1. Pakiet 137 pozycja 15,17,18,19,20,22,23,24,25,28

Czy zamawiający w Pakiecie 137 pozycja 15,17,18,19,20,22,23,24,25,28 zgodzi się na sukcesywną wymianę ,podczas trwania umowy opakowań diet z typu worków na opakowania typu butelka? Jest to związane z e stopniowym wycofywaniem diet w dotychczasowych opakowaniach (workach) i zastępowaniem ich dietami w butelkach o takich samych objętościach, wartościach odżywczych oraz kompatybilnych z takimi samymi systemami żywienia dojelitowego.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW PYTAŃ NR 17

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 32 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 33 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, które nie zawierają potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 169 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

Odp.: Zamawiający wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku? Wyrzutnik paska zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy każdorazowym usuwaniu paska z glukometru oraz zapobiegając przenoszeniu chorób zakaźnych. W warunkach pracy Pogotowia wyrzut paska przyspiesza i ułatwia wykonywanie pomiarów.

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczepku urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że występują okresowe braki dostępności i możliwości zakupu pasków nierefundowanych, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

6. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie nr 169 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

8. Prosimy o podanie minimalnego terminu przekazywania Wykonawcom należności za realizowane dostawy, licząc od daty wystawienia faktury

Odp.: Minimalny termin przekazania Wykonawcy należności za zrealizowane dostawy jest podawany przez Wykonawcę jako jedno z kryterium oceny ofert. Zgodnie z SIWZ minimalny termin jaki może zaproponować Wykonawca to 30 dni, a maksymalny 50 dni, zgodnie z formularzem ofertowym oraz SIWZ rozdział XVIII pkt. 18.6.

ZESTAW PYTAŃ NR 18

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 pozycji 1 produktu leczniczego Ceftazidimum 1 g w opakowaniu fiolka x 10 sztuk?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 pozycji 2 produktu leczniczego Ceftazidimum 2 g w opakowaniu butelka x 10 sztuk?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 133 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Solvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy w związku z wycofaniem z produkcji płynu pediatrycznego Zamawiający w pakiecie 149 będzie wymagał płynu o nazwie Benelyte - jest to obecnie jedyny płyn z przeznaczeniem dla dzieci od 1 dnia życia?

Charakterystyka płynu:

1. Glukoza stężenie 1-2,5% - zapobiega hipoglikemii i hiperglikemii, pomaga utrzymać

prawidłowy poziom glikemii u dzieci.

2. Wszystkie jony osoczowe - ze szczególnym uwzględnieniem prawidłowego, osoczowego poziomu jonów Na, aby zapobiegać powikłaniom neurologicznym spowodowanym zbyt niskim poziomem sodu w osoczu, co prowadzi do obrzęków mózgu i ryzyka śmierci.

3. Fizjologiczna osmolarność – infuzja roztworów hipotonicznych powoduje znaczącą hiperglikemię, a także może powodować hiponatremię, dlatego ważne jest, aby roztwór miał osmolarność fizjologiczną lub delikatnie wyższą.

Nadmieniamy, iż płyn spełnia Rekomendacje Konsensusu Płynoterapii Okołooperacyjnej u dzieci.

Odp.: TAK

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 149 opakowań 250ml pakowanych x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 144 pozycja 5, 7, 8, 12 oraz 15 produktów w opakowaniu butelka stojąca wykonana z polietylenu, spełniając pozostałe zapisy? Powyższe pozycje opisane przez Zamawiającego nie są produkowane w opakowaniu z polipropylenu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 152 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w ampułkach x 50 sztuk?

Odp.: Proponowany produkt znajduje się w pakiecie nr 153

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 64 pozycja 1 i 2 produktu leczniczego Paracetamol 100ml, 50ml w opakowaniu typu fiolka x 10 sztuk?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poniższych leków pakowanych po 10 sztuk:

- Linezolid – 10 x KabiPac (pakiet 7, pozycja 4)
- Levofloxacin – 10 x KabiPac (pakiet 8, pozycja 1)
- Imipenem/Cilastatin – 10 fiolek (pakiet 9, pozycja 1)
- Piperacillin/Tazobactam – 10 fiolek (pakiet 10, pozycja 1, 2)
- Cefepim – 10 fiolek (pakiet 12, pozycje 1, 2)
- Meropenem – 10 fiolek (pakiet 12, pozycje 3, 4)
- Fluconazol – 10 x KabiPac (pakiet 23, pozycja 1)
- Metamizol – 10 ampułek (pakiet 62, pozycja 1, 2)

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy w pakiecie 7 poz. 1-3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ciprofloxacyn pakowanego x 20 szt.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Czy w pakiecie 14 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Metronidazol pakowanego x 40 butelek?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy w pakiecie 131 poz. 1, 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów pakowanych x 6 szt.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Czy w pakiecie 131 poz. 2, 3, 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20 produktów pakowanych x 4 szt.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy w pakiecie 131 poz. 12 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów pakowanych x 3 szt.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Czy w pakiecie 138 poz. 2 Zamawiający ma na myśli Fresubin energy drink, płyn 200ml (mix smaków)?

Odp.: TAK.

16. Czy w pakiecie 144 poz. 15 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów pakowanych x 10 szt.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW PYTAŃ NR 19

Pytanie 1 dot pakietu 18 poz.14 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i dostępności na rynku

Odp.: Zamawiający usuwa pozycję i odpowiednio modyfikuje załącznik nr 1 do SWIZ .

Pytanie 2 dot pakietu 155 poz. 54 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i dostępności na rynku

Odp.: Zamawiający usuwa pozycję i odpowiednio modyfikuje załącznik nr 1 do SWIZ .

Pytanie 3 dot pakietu 170 poz. 14 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i dostępności na rynku

Odp.: Zamawiający usuwa pozycję i odpowiednio modyfikuje załącznik nr 1 do SWIZ .

Pytanie 4 dot pakietu 170 poz. 80 Prosimy o doprecyzowanie dawki , czy Zamawiający miał na myśli dawkę 4mg/5ml tj 0,8mg/ml, podana dawka nie istnieje

Odp.: Zamawiający miał na myśli dawkę 4mg/5ml.

Pytanie 5 dot. Pakietu 170 poz.82 Czy Zamawiający dopuści wycenę Syrop tymiankowy złożony 1250g AMARA w ilości 3 op.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 dot. pakietu 182 poz. 11 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na brak produkcji i dostępności na rynku

Odp.: Zamawiający usuwa pozycję i odpowiednio modyfikuje załącznik nr 1 do SWIZ .

Pytanie 7 dot. Pakietu 182 poz. 12 czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci żelu , wymagana postać zakończona produkcja

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 20

Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 104

Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml Roz. do inf., dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 104 pozycja 1 Theophyliny pod nazwą THEOSPIREX 20 mg/ ml 10ml x 5 amp. Roz. do wst. i inf., w łącznej ilości 151 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 94

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 94

Czy Zamawiający w trosce o jak najwyższą efektywność używanego preparatu wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny wykazywał się skutecznością działania wyrażoną zawartością białka całkowitego, która ma bezpośredni wpływ na poziom aktywności preparatu, zawierającego substancje czynne (czynniki krzepnięcia oraz białka C i S) i zawierał średnio co najmniej 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiolece?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 94

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał zbalansowany skład czynników krzepnięcia, był czysty fizyko-chemicznie tj. bez zawartości albuminy i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odp.: Zamawiający wymaga.

ZESTAW PYTAŃ NR 21**Pytanie 1**

Czy w pakiecie nr 47 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu sewofluran płyn 250 ml w butelce aluminiowej ze szczelnym, zintegrowanym systemem napełniania parownika?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW PYTAŃ NR 22

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie nr 56 pozycja nr 1 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odp.: Zamawiający wymaga.

2. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 35 pozycje nr 3 i 4 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odp.: Zamawiający wymaga.

3. Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 98 poz. nr 1 Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 37 pozycje nr 13,14 i 15 i 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?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

5. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 48 pozycja nr 1 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie nr 63 pozycje nr 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 62 pozycje nr 1 i 2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odp.: Zamawiający wymaga.

8. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 57 pozycji nr 1,2,4 i 5 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odp.: Zamawiający wymaga.

9. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie nr 4 pozycje nr 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

ZESTAW PYTAŃ NR 23

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp.: Zapis pozostaje bez zmian.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

- 1) **0,5 %** wartości brutto niedostarczonego terminowo zamówionego towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie towaru, z zastrzeżeniem pkt. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego terminowo zamówionego towaru;**
- 2) **0,5 %** wartości brutto zareklamowanego towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu brakującego towaru lub towaru wolnego od wad, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru;**
- 3) 0,05 % wartości brutto **niedostarczonego terminowo zamówionego towaru**, za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w dostarczeniu towarów zamówionych „NA CITO” lub „Ratunek Życia”, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionych w dostarczeniu towarów „NA CITO” lub „Ratunek Życia”;**
- 4) **0,5 %** wartości **niezrealizowanej części** Umowy brutto określonej w § 4 ust. 1, w przypadku niepoinformowania Zamawiającego w terminie o okolicznościach określonych § 2 ust. 6 lub niezrealizowania dostaw w okolicznościach tam wskazanych, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;**

10 % wartości brutto **niezrealizowanej części umowy**, o której mowa w § 4 ust. 1, w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odp.: Zapis pozostaje bez zmian.

ZESTAW PYTAŃ NR 24

Pytanie 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 143 w pozycjach 1,2,3,4,5,6,7,9,10,11,12,15,16 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 jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 143 w pozycjach 13 i 14 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 143 pozycji 8,20,21,24,25 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4

Czy *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 143**, pozycja 22 i 23 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml i 1000ml typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Czy *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 143**, pozycja 18 i 19 preparatu: woda do irygacji – przepłukiwania 500 ml i 1000ml typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 6

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 146 w pozycjach 1 i 2 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 jako jedyne umożliwiają

podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

UWAGA! WYKONAWCA, KTÓRY SKŁADA OFERTĘ PO DOPUSZCZENIACH JEST ZOBOWIĄZANY DO WSKAZANIA W FORMULARZU, ZESTAW PYTAŃ NA KTÓRYM OPIERA SIĘ DOPUSZCZENIE, A JEŚLI TO NIEZBĘDNE POWINIEN PRZELICZYĆ ILOŚĆ SZT. W STOSUNKU DO POAKOWAŃ.

*Dyrektor SP ZOZ
Andrzej Szewczuk
/podpis w oryginale/*