



POWIATOWY ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ

ul. Szpitalna 40, 41-250 Czeladź
NIP 625 22 47 223, REGON 278209300, KRS 0000203274
Tel. +48 32 265 16 44, fax +48 32 265 14 30
sekretariat.czeladz@pzzoz.bedzin.pl

pzzoz.bedzin.pl

Czeladź, dnia 30 kwietnia 2019 r.

Znak sprawy: DZA.381.11.2.2019

**Do wszystkich
Wykonawców**

Dot. Postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia równej lub przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 – ustawy Prawa zamówień publicznych – na dostawę leków, płynów infuzyjnych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Powiatowy Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej informuje, że zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm) Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie 1

Pakiet III, pozycja 100

Czy Zamawiający dopuści dawkę 75mg + 650mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.

Pytanie 2

Pakiet IV, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dawkę 750mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.

Pytanie 3

Pakiet VI, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści dawkę 47,5mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 72 oraz pozycji 74 z Pakietu nr I i stworzy osobny pakiet?



wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu I pozycji 72, 74.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 45 z Pakietu nr III i stworzy osobny pakiet?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu III pozycji 45.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 100 z Pakietu nr III i stworzy osobny pakiet?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu III pozycji 100.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7-9 z Pakietu nr IV i stworzy osobny pakiet?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu IV pozycji 7, 8, 9.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 23 z Pakietu nr VI i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu VI pozycji 23.

Pytanie 9

Dot. Pakietu nr II

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 11 do 13 i utworzy nowy pakiet IIA umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu II pozycji 11, 12, 13.

Pytanie 10

Dotyczy Pakietu nr XXIV

Zamawiający w Pakiecie nr XXIV Wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONUM w trzech różnych dawkach.

Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: RispoleptConsta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum).

Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydonpalmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu.

Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Zarówno lek Xeplion (paliperydonpalmitate) jak i RispoleptConsta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperydonpalmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu.

W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaoferowania dwóch produktów leczniczych i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. pakietu XXIV o pozycje dopuszczające możliwość zaoferowania paliperidonepalmitate, w trzech różnych dawkach: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane produkty.

Pytanie 11

Dotyczy zapisów umowy

W związku z niejednoznacznymi zapisami umowy, proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

wyjaśniamy:

Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności wskazanych w pytaniu zastosowanie znajdzie § 7 ust. 6 lit. c Umowy, który przewiduje automatyczne rozwiązanie Umowy.

Pytanie 12

Dotyczy Rozdz. IV pkt. 5 Formularza ofertowego, Rozdz. I pkt. 5 SIWZ oraz § 2 ust. 10 wzoru umowy – termin dostawy i dostawy „na cito”

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr XXIV nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o przedłużenie terminu realizacji zamówienia dla pakietu nr



XXIV do 48 godzin a zamówienia w trybie pilnym do 24 godzin lub potwierdzenie, że zapisy Rozdz. IV pkt. 5 Formularza ofertowego, Rozdz. I pkt. 5 SIWZ oraz § 2 ust. 10 wzoru umowy dotyczące zamówień na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr XXIV.

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ oraz § 2 ust. 10 Wzoru Umowy.

Pytanie 13

Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy na zmianę wartości wynagrodzenia netto (za daną część zamówienia) określonego w § 3 ust.1 umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej, na wartość netto niezrealizowanej części umowy (za daną część zamówienia)?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Dodatkowo Zamawiający stosując taki zapis wysokich kar wraz z krótkimi terminami dostawy naraża się na późniejszym etapie na sądowe miarkowanie kar umownych.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 5 ust. 1 lit. d Wzoru Umowy.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie I pozycji 53 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie I pozycji 53 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.



Pytanie 16

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pozycji 71 w pakiecie VII ZinoDr. A (op. 125 g)?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.

Pytanie 17

Czy Zamawiającemu w pakiecie XXXII w pozycji 14 chodziło o opakowanie butelka z dwoma portami?

wyjaśniamy:

Zamawiający wymaga Paracetamol 10 mg/ml, roztwór do infuzji x 1 fiolka a 50 ml.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie XXXII w pozycji 18 i 19 wymaga butelki stojącej z dwoma sterylnymi, równymi portami?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na proponowane produkty.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w Pakiet III., poz. 18 (Bupivacaine hydrochloride spinal 0,5% inj. 4ml x 5 amp. (każda ampulka nie jest pakowana w jałowe opakowanie pośrednie)) **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)

wyjaśniamy:

Zamawiający wymaga Bupivacaine hydrochloride spinal 0,5% inj. 4ml x 5 amp. (każda ampulka nie jest pakowana w jałowe opakowanie pośrednie).

Pytanie 20

Czy Zamawiający w Pakiet V., poz. 5 (Bupivacaine hydrochloride spinal 0,5% inj. 4ml x 5 amp. (każda ampulka nie jest pakowana w jałowe opakowanie pośrednie)) **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)



wyjaśniamy:

Zamawiający wymaga Bupivacaine hydrochloride spinal 0,5% inj. 4 ml x 5 amp.(każda ampulka pakowana w jałowe pośrednie opakowanie).

Pytanie 21

Pakiet nr XXXII poz. nr 4,15,16,17,21,22,23,25

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr XXXII poz. nr 4,15,16,17,21,22,23,25 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na proponowane produkty.

Pytanie 22

Do treści §2 ust.5 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust.5 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 2 ust. 5 Wzoru Umowy.

Pytanie 23

Do §2 ust.10 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę przedmiotu zamówienia w trybie "cito" do 8 godzin od jego złożenia?



wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 2 ust. 10 Wzoru Umowy.

Pytanie 24

Do treści §4 ust.6 i §5 ust.1 pkt c) wzoru umowy. Prosimy o zrezygnowanie z naliczenia kar przy zamówieniu zastępczym, gdyż Zamawiający we wcześniejszym zapisie umowy zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w kosztach przy dokonaniu zamówienia zastępczego.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 5 ust.1 pkt lit. c Wzoru Umowy.

Pytanie 25

Do §5 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 5 ust.1 pkt lit. b Wzoru Umowy.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.1 pkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ za daną część zamówienia?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 5 ust.1 pkt lit. d Wzoru Umowy.

Pytanie 27

Czy Zamawiający w Pakiecie XXIII w poz. 1, wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana, w butelce zintegrowanej z adapterem i bez nakręcanych adapterów?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

wyjaśniamy:

Zamawiający wymaga Sevoflurane płyn wziewny o zawartości wody od 0,03% do 0,1% poj. 250 ml opakowanie kompatybilne z parownikiem firmy Abbott.

Pytanie 28

Wnosimy o usunięcie zapisu w § 2 ust. 13 „~~ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy~~”.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 2 ust.13 Wzoru Umowy.



Pytanie 29

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 4 ust.2 Wzoru Umowy.

Pytanie 30

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust.1 pkt a), b), c):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,1% wartości netto danego zamówienia częściowego, za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w zrealizowaniu dostawy częściowej, względem terminu określonego w § 2 ust. 10 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej;**
 - b) w wysokości 0,5 % wartości netto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 3 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej;**
 - c) w wysokości **0,5 %** wartości netto danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup produktów od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 6 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktów zakupionych od podmiotu trzeciego.**

wyjaśniamy:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 5 ust.1 lit. a, b, c Wzoru Umowy.

Pytanie 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3, pozycja nr 55, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego Lignocainum 2% 20ml w bezpiecznych i prostych w obsłudze, nie narażonych na rozbicie, plastikowych ampulkach w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.

Pytanie 32

Ze względu na fakt, że preparaty propofolu nie zawierają środków konserwujących przeciwko drobnoustrojom i opakowanie z preparatem propofolu należy traktować jako jednorazowego użytku i jedno dawkowe, co gwarantuje tylko konfekcjonowanie w/w preparatu w ampulkach. Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający w zadaniu nr 3, pozycja nr 82 oczekuje zaoferowania Propofolum 1% 200mg 20ml. konfekcjonowanego w ampulkach?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na proponowany produkt.



Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 5, pozycja nr 8, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, ale nowszej generacji Etomidat – Lipuro 20mg/10ml inj.x10 amp. w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na proponowany produkt.

Pytanie 34

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w zadaniu nr 5, pozycja nr 8, (Etomidate inj. 0,02/10 ml), preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsmol/l, który podczas iniekcji wywołuje u pacjentów udokumentowany w pracach klinicznych dużo mniejszy miejscowy efekt bólowy?

wyjaśniamy:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza.

Pytanie 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11, pozycja nr 1, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji-RTU Amikacinum inj. 500mg a 100ml, w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, którą wykonuje tylko farmaceuta, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU nie wymaga obecności farmaceuty), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

wyjaśniamy:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany produkt.

Pytanie 36

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 11, pozycja nr 1, preparat Amikacyny inj., który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

wyjaśniamy:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 37

Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 32, pozycja nr 13,14, (Paracetamolum), Zamawiający oczekuje zaoferowanie w/w preparatu w opakowaniu flakon-butelka z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (opakowanie szklane typu fiolka, wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.



wyjaśniamy:

Zamawiający wymaga Paracetamol 0,01g/ml x 100 ml r-r do infuzji x 1 szt. oraz Paracetamol 10 mg/ml, roztwór do infuzji x 1 fiolka a 50 ml.

Pytanie 38

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy należy zaoferować w pakiecie nr 32, pozycja nr 19, 20, preparat koloidowy (6% i 10% Hydroksyetyloskrobi), który posiada osmolarność zbliżoną do osmolalności osocza - norma 290 – 300 mOsm/l, odpowiedni układ buforujący oraz zawieszony jest w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów zawierający jony Na, Cl, K, Ca, Mg?.

wyjaśniamy:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 39

Z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 32, pozycja nr 23 należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforującym składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

wyjaśniamy:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 40

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 32, pozycja nr 24, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, który nie jest metabolizowany w schorzeniach wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami powoduje fakt, braku wykorzystania mleczanów jako markera hipoksji tkankowej?.

wyjaśniamy:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

[Handwritten signature and stamp]