



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ  
64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96  
tel. (067) 352 81 70, tel./fax (067) 352 81 71  
NIP 763-17-48-697 REGON 000308525



Czarnków, dnia 26.10.2017 r

## ZAWIADOMIENIE

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

### **Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych.**

Postępowanie opublikowane w Dzienniku Urzędowym UE z dnia 03.10.2017r. 2017/S 189 – 387842

Zamieszczono na stronie internetowej Szpitala :

[www.szpital.czarnkow.pl](http://www.szpital.czarnkow.pl)

Do Zamawiającego w toku postępowania złożono następujące zapytania:

#### **Pytanie nr 1**

##### **Grupa V ,poz. 68**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 68 z Grupy nr 5 i stworzy osobny pakiet?

##### **Odpowiedź:**

Nie ,Zamawiający nie wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawk x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawk CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 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) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawek chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiołki – 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-strzykawk CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawk aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

##### **Odpowiedź:**

Nie , Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie nr 3**

##### **Grupa IV, poz. 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w grupie IV pozycja 16 produktu równoważnego pakowanego po 20 ampułek, z przeliczeniem ilości?

##### **Odpowiedź:**

Tak , Zamawiający zgadza się na powyższe.

#### **Pytanie nr 4**

##### **Grupa IV, poz. 16**

Czy Zamawiający w grupie IV pozycja 16 wymaga zaferowania ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skaleczenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych? Jeśli tak, to zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie ww. pozycji do innego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza taki produkt ,ale nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 5****Grupa V, poz. 26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie V pozycja 26 produktu równoważnego pakowanego po 50 ampułek, z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Tak , Zamawiający zgadza się na powyższe.

**Pytanie nr 6****Grupa V, poz. 26**

Czy Zamawiający w grupie V pozycja 26 wymaga zaoferowania ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, lecz nie stawia wymogu.

**Pytanie nr 7****Grupa V, poz. 10,22,26**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z grupy V pozycji 10, 22, 26, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:**

Nie , Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie pozycji.

**Pytanie nr 8****Grupa XII, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie XII pozycji 3 preparatu Geloplasma 500 ml, roztwór do infuzji, zawierającego w 100 ml:

Żelatyna w postaci zmodyfikowanej płynnej żelatyny

- ilość wyrażona jako żelatyna bezwodna 3,0000 g
- Sodu chlorek 0,5382 g
- Magnezu chlorek sześciowodny 0,0305 g
- Potasu chlorek 0,0373 g
- Sodu (S)-mleczan, roztwór  
ilość wyrażona jako sodu (S)-mleczan 0,3360 g

w opakowaniu worek z dwoma portami?

**Odpowiedź:**

Tak , Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 9****Grupa XII, poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie XII pozycji 21 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego Kabiven o objętości 2053 ml?

**Odpowiedź:**

Tak , Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 10****Grupa XII, poz. 11**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w grupie XII pozycja 11 preparatu Mannitol 20% 100 ml – szkło? Opisany przez Zamawiającego produkt nie występuje w obrocie handlowym.

**Odpowiedź:**

Nie , Zamawiający nie zgadza się. Produkt proponowany również jest w formularzu poz.25.

### Pytanie nr 11

#### Grupa XII, poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie grupie XII pozycja 16 płynu wieloelektrolitowego przeznaczonego do stosowania u dzieci od pierwszego dnia życia, który zgodnie z European Consensus Statement on intraoperative fluid therapy in children (Europejski Konsensus okołooperacyjnej terapii płynowej u dzieci) posiada skład zbliżony do fizjologicznego składu osocza oraz zawiera glukozę o stężeniu 1 %.

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

### Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki? zamiast kapsułek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane

#### Odpowiedź:

Nie. Możliwa pozytywna odpowiedź przy zapytaniu o konkretne pozycje.

### Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych leków z ampułki na fiolki i odwrotnie ?

#### Odpowiedź:

Nie. Możliwa pozytywna odpowiedź przy zapytaniu o konkretne pozycje.

### Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści złożenie ofert na leki pakowane wg innej ilości sztuk, gramów, mililitrów w opakowaniu, jeśli jest to uzasadnione względami ekonomicznymi – jeśli tak, to w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań – czy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

#### Odpowiedź:

Zaokrąglić w górę.

### Pytanie nr 15

#### Grupa I, poz. 25

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25 Citra Fleet x 50 saszetek - czy Zamawiający dopuszcza w wycenę preparatu Makrogol **74 g x 48 saszetek**, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

#### Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Dodatkowym potwierdzeniem jakości i skuteczności leku są wytyczne Europejskiego Towarzystwa Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) z 2013 roku dotyczące przygotowania pacjentów do kolonoskopii, w których zaleca się połączenie pikosiarczanu sodu i cytrynianu magnezu jako alternatywy dla makrogoli (3). Podsumowując należy podkreślić, że **CitraFleet jest jedynym lekiem stosowanym w przygotowaniu do kolonoskopii zawierającym dwie substancje czynne działające synergistycznie. Wygodne dawkowanie wymagające przyjęcia leku rozpuszczonego jedynie w 300 ml (2x150 ml) wody wykazuje istotne przewagi nad aktualnie stosowanymi preparatami.** Badania kliniczne potwierdzają jego skuteczność i doskonałą, tolerancję przez pacjentów. Powyższe cechy przeważają się na jego użyteczność w przygotowaniu do kolonoskopii. Nie tylko niezwykle skutecznie oczyszcza jelito grube, ale jednocześnie zapewnia pacjentowi komfortowe warunki przygotowania do badania.

---

**Pytanie nr 16****Grupa II, poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1 Rectanal 150 ml – czy ze względu na brak produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Enema ?

**Odpowiedź:**

Tak , Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 17****Grupa II, poz. 72**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 72 Zafiron x 60 kaps. - czy Zamawiający dopuści lek Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

**Odpowiedź:**

Nie ,Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 18****Grupa II, poz.77**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 77 Foradil 0,012mgx 60 kaps - czy Zamawiający dopuści lek Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

**Odpowiedź:**

Tak , Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 19****Grupa II, poz. 90**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 90 Acenocumarol x 60 tabl. – prosimy o doprecyzowanie dawki

**Odpowiedź:**

4 mg.

**Pytanie nr 20****Grupa III, poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1 Argosulfan krem 2% 40 g – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu 400 g ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie zgadza się.

**Pytanie nr 21****Grupa VII, poz. 21**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 21 Fortrans 74g saszetki x 50 szt. - czy Zamawiający wymaga aby w tej pozycji był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 22****Grupa X, poz. 6**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 6 Glypressin 1mg/8,5ml x 5 amp – Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst x 5fiolek ?

**Odpowiedź:**

Nie , Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 23****Grupa X, poz. 12**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 12 Gamma anty HBS 200 j.m.x 1 amp. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Uman Big 180j.m./ml ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 24**

- Dotyczy

Nr pakietu	L.p	Nazwa
2	20	Vagothyl, 36%, płyn, do stos. zewn., 50 g
3	6	Cocarboxylasum Jelfa, 50mg, pr, rozp. d/s. roz. d/wst, 5amp
4	50	Sorbonit, 10 mg, tabl., 60 szt
7	24	Fleet Phospho Soda, 45 ml, roztw. doust., 2 butelki
10	8	Streptase, 1.500.000jm, prosz. ds. rozt. d/wst, inf, 1fiol
10	9	Gastrotrombina, 5000jm, prosz, 2fiol(s.s.)+rozp
12	16	Płyn pediatr. wyrównawczy(Baxter), 250 ml, but. PE
12	24	Theophyllinum Baxter, 1,2 mg/ml, roztw. d/inf, 250 ml, but. PE

Brak produkcji w/w leków – czy należy wycenić leki podając ostatnią cenę zakupu czy nie należy wycenić wcale ?

**Odpowiedź:**

Należy wycenić leki podając ostatnią cenę zakupu.

**Pytanie nr 25**

- Dotyczy

Nr pakietu	L.P	Nazwa
2	41	Thyrozol, 20 mg, tabl. powl., 50 szt
2	78	Hydroxyzinum Teva 50 mg/ml; 2ml, rozt. d/wstrz, 5amp
3	5	Chlorsuccillin, 200mg, pr. d/sp. roztw. d/wstrz, 10fiol
4	34	Vitacon, 10 mg/1 ml, roztw. do wstrz., 10 amp
7	13	Polstigminum, 0,5 mg/ml; 1ml, roztw. d/wstrz, 10amp
7	14	Vit. B 1 Teva (Vit. B 1 Pliva), 25mg/1ml, inj, 10amp
7	15	Vit. C Teva (Vit. C Pliva), 100mg/ml; 5ml, inj., 10amp
7	17	Ornithine Teva, 100mg/ml; 5ml, roztw. d/inf, 10 amp
10	13	Celestone, 4 mg/ml; 1 ml, roztw. do wstrz., 1 amp
16	12	Konakion MM Paediatric, 2mg/0,2ml, dous, d/wst, 5 amp.

Obecnie brak produkcji w/w leków oraz informacji o terminie ich wznowienia – czy należy podać ostatnią cenę z informacją pod pakietem ?

**Odpowiedź:**

Tak ostatnia cena zakupu.

**Pytanie nr 26****Grupa II, poz. 67**

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania spełniającego te same cele, aktualnie stosowanego przez Zamawiającego preparatu o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego najlepiej przebadany pod względem

---

klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu  $2 \times 10^9$  CFU/kapsułkę i w takim samym stosunku ilościowym jak w preparacie opisanym w SIWZ w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu do pełnych opakowań w górę

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 27**

**Grupa II, poz. 67**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym 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  $6 \times 10^9$  CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu do pełnych opakowań w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 28**

**Grupa VII, poz. 16**

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, uprzejmie prosimy o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu, zawierającego w swoim składzie asparaginian ornityny (100 mg) i cholinę (35 mg), występującego w postaci tabletek powlekanych.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 29**

**Grupa X, poz.32**

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, uprzejmie prosimy o dopuszczenie zaoferowania równoważnego preparatu LactoDr. krople, z takim samym statusem rejestracyjnym, zawierającym w składzie identyczny szczep bakterii probiotycznych w identycznym stężeniu, w takiej samej postaci i w takiej samej wielkości opakowania.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 30**

**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.2.? Pozostawienie tego zapisu w umowie może spowodować rażące straty dla Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśli wskazanego zapisu.

**Pytanie nr 31**

**Dotyczy umowy.**

W związku z treścią par. 4.1, gdzie wymaga się podania numeru telefonu do przyjmowania zamówień, Wykonawca informuje, że zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Odpowiedź:**

Podanie tego numeru nie służy celowi składania zamówienia telefonicznego, lecz ewentualnej weryfikacji faktu przesłania zamówienia pocztą elektroniczną – w przypadku braku możliwości podania takiego numeru nie jest on wymagany.

**Pytanie nr 32****Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 5.2. zmieni 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 ciągu 3 dni jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 33****Dotyczy umowy**

Do §1 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę przedmiotu zamówienia do godziny 12.00?

**Odpowiedź:**

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 34****Dotyczy umowy**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.4,5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje zapisy § 2 ust 4,5 umowy w następujący sposób:

4. Zamawiający zastrzega możliwość przesunięć ilościowych zamawianego towaru w ramach ogólnej wartości umowy- wartość przesunięć w danym pakiecie nie będzie przekraczała 20% jego całkowitej wartości
5. Wykonawca oświadcza, iż w sytuacji określonej w § 2 ust 3 pkt a), a także w przypadku braku wykorzystania przez Zamawiającego całej wartości umowy ( dopuszcza się nie wykorzystanie maksymalnie 20% wartości danego pakietu) nie będzie zgłaszać jakichkolwiek roszczeń wobec Zamawiającego.

**Pytanie nr 35****Dotyczy umowy**

Ponieważ treść §3 ust.2 projektu umowy, dotycząca znacznego ograniczenia prawa do naliczania odsetek w wysokości ustawowej za opóźnienie w spełnieniu świadczenia pieniężnego, jest sprzeczna z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, a co za tym idzie jest nieważna w rozumieniu art. 58 k.c. jako sprzeczna z prawem, prosimy o zmianę przedmiotowego zapisu. W związku z powyższym wnosimy o zmianę treści wzoru umowy w zakresie §3 ust.2 poprzez nadanie mu brzmienia:

„2. W razie opóźnienia w zapłacie Wykonawca jest uprawniony do naliczania odsetek w wysokości ustawowej.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmieni treści powyższego zapisu umowy – zapis nie ogranicza możliwości naliczania odsetek, lecz warunkuje tą czynność czasowo.

**Pytanie nr 36**

**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 ppkt a) myślnik pierwszy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe modyfikując w taki sam sposób zapisy §7 ust.1 ppkt b)

**Pytanie nr 37**

**Grupa XIII, poz. 1**

Czy w **poz 1 Grupa 13** Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę mleka początkowego dla niemowląt NAN OptiPro 1 350g?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 38**

**Grupa XIII, poz. 2**

Czy w **poz. 2 Grupa 13** Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę mleka następnego dla niemowląt NAN OptiPro 2 350g?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 39**

**Grupa X, poz. 32**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos krople (5ml) o równoważnym działaniu?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 40**

**Grupa V, poz. 68**

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:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 41**

**Grupa V, poz. 68**

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

**Odpowiedź:**

Tak, zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.

**Pytanie nr 42**

**Grupa II, poz. 68**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?



---

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 43****Grupa II, poz. 68**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 44****Grupa II, poz. 68**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 68 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 45****Grupa XVI, poz. 6**

Czy w poz. 6 zamawiający dopuszcza wycenę produktu Bebilon HA 1 ProExpert płyn, konfekcjonowanego w opakowaniu 90ml (opakowanie zbiorcze 24 sztuki)?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 46****Grupa XVI, poz. 7**

Czy w pozycji nr 7 zamawiający dopuszcza wycenę produktu Bebilon 1 z Pronutra płyn, konfekcjonowanego w opakowaniu 90ml (opakowanie zbiorcze 24 sztuki)?

Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie 45 i 46 ilość opakowań jednostkowych pozostawić bez zmian?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Tak ilość opakowań pozostawić bez zmian.

**Pytanie nr 47****Grupa X, poz. 17**

Czy w grupie 10 pozycja nr 17 (Sevofluranum 250 ml – 35 butelek) Zamawiający wymaga Sevofluranu do parowników będących aktualnie na wyposażeniu Szpitala tj. w butelce z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika – bez używania dodatkowych nakręcanych, nakładanych elementów (adapterów, kluczy) łączących butelkę z parownikiem, co zapewni bezpieczeństwo na bloku operacyjnym?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 48**

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:**

Nie. Możliwa pozytywna odpowiedź przy zapytaniu o konkretne pozycje.

**Pytanie nr 49**

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:**

Zaokrąlać w górę.

**Pytanie nr 50**

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:**

Zaokrąlać w górę.

**Pytanie nr 51**

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:**

Tak, ostatnia cena.

**Pytanie nr 52****Grupa VIII, poz. 6**

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat IPP 40 mg fiołki w opakowaniu x 10 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 53****Grupa VIII, poz. 13**

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Beto 50 ZK w opakowaniu x 30 tabletek? Czy oferowana ilość opakowań ma być przeliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, czy zaokrąglona do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści – zaokrąglana do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 54****Grupa VIII, poz. 24**

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Beto 100 Zk w opakowaniu x 30 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 55****Grupa II, poz. 67**

Czy w Grupa 2, w pozycji 67 dotyczącej „Lacidofil x 200 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 56**

**Grupa X, poz. 32**

Czy w Grupa 10, w pozycji 32 dotyczącej „Dicoflor krople 5 ml” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 57**

**Grupa XIV, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 5 z pakietu XIV (Fraxiparine 0,3 ml)?

**Odpowiedź:**

Prosimy nie wyceniać tej pozycji.

**Pytanie nr 58**

**Grupa XIV, poz. 5**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr XIV poz. 5, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 50 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 3 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml + igła 25G x100 (w ilości 3 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt. (w ilości 30 szt.)

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie zgadza się.

**Pytanie nr 59**

**Grupa VIII, poz. 21**

Czy Zamawiający, w pakiecie 8 wymaga aby, Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 60**

**Grupa V, poz. 64,65**

Czy w pakiecie 5 pozycja 64, 65 Zamawiający wymaga, aby Bikofuroksym występujący w kilku dawkach i postaciach pochodził od jednego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta przed możliwymi interakcjami występującymi przy przechodzeniu na inne dawki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 61**

**Grupa V, poz. 72**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 5 pozycja 72 leku Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz.dożylnych?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający zgadza się.

**Pytanie nr 62**

**Grupa V, poz. 35**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 35 wymaga, aby METAMIZOLUM NATRICUM 0,5G/1ML 2ML X 5 AMP. miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 63**

**Grupa V, poz. 36**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 36 wymaga, aby METAMIZOLUM NATRICUM 2,5G/5ML X 5 AMP. miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga

**Pytanie nr 64**

**Grupa V, poz. 35**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Pyralgin 0,5g/ml roztwór do wstrzykiwań pakiet 5 pozycja 35 miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z Poltramem?

**Odpowiedź:**

Dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 65**

**Grupa V, poz. 71**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy V poz. 71?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 66**

**Grupa XII, poz. 11**

W związku z zaprzestaniem produkcji Mannitolu 20% w worku zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści preparat Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 250ml?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 67**

**Grupa V, poz. 69**

Czy Zamawiający w Grupie nr V poz. 69 (Marcaina spinal heavy 0,5 % x 5 amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 68**

**Grupa XII, poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z grupy XII, poz. 21 do osobnej grupy?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Zamawiający informuje jednocześnie wszystkich zainteresowanych oferentów, iż w związku z zadanymi pytaniami i udzielonymi odpowiedziami oraz modyfikacją SIWZ nie ulega zmianie termin złożenia i otwarcia ofert.**

Sporządził:  
Maciej Wawrzyniak

**DYREKTOR**  
Zespołu Zakładów Pielieki Zdrowotnej  
w Czankowie

Krzysztof Wywrot