**SAMODZIELNY PUBLICZNY**

**ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W ŁAPACH**

**18-100 ŁAPY, UL. KORCZAKA 23**

**NIP: 966-13-19-909 REGON:050644804**

Łapy 21.01.2019 r.

DAO.261.1.ZP/11/2018/PN

**Wszyscy wykonawcy / Uczestnicy**

**postępowania**

**TREŚĆ PYTAŃ Z UDZIELONYMI ODPOWIEDZIAMI   
Dotyczy: postępowania nr ZP/11/2018/PN**

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Łapach, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawy Prawo zamówień Publicznych   
(tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w odpowiedzi na wniosek Wykonawców o wyjaśnienie treści SIWZ   
w Przetargu nieograniczonym dotyczącym dostawy „Zakup i dostawa produktów farmaceutycznych – leków dla SP ZOZ w Łapach”, (Znak postępowania: ZP/11/2018/PN) przekazuje poniżej treść pytań wraz z odpowiedziami:

**Pytanie nr 1** – Czy w Pakiecie nr 36, pozycja 1 - Sevofluranum 100% płyn wziewny a 250 ml   
w opakowaniach nietłukących się bez dodatkowych nakręcanych elementów łączących butelkę   
z parownikiem – 35 op. - Zamawiający wymaga dostarczenia produktu w przezroczystej butelce? Przezroczysta butelka zapewnia możliwość wzrokowej oceny jakości i ilości płynu w opakowaniu, ponadto przezierność butelki umożliwia ocenę płynu w celu wyeliminowania jakichkolwiek wad jakościowych (zmętnień, wytrąceń) produktu wlewanego do parownika i następnie podawanego wziewnie pacjentowi, co przekłada się na bezpieczeństwo znieczulenia.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opakowania leku umożliwiającego ocenę wzrokową jego zawartości.**

**Pytanie nr 2** - Czy w Pakiet nr 36, pozycja 1- Sevofluranum 100% płyn wziewny a 250 ml   
w opakowaniach nietłukących się bez dodatkowych nakręcanych elementów łączących butelkę   
z parownikiem – 35 op., Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym   
i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia 4 parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 3** – Pakiet nr 6 - Czy zamawiający wyraża zgodę na utworzenie odrębnego pakietu z pozycji 11 (Amoxicillinum + Ac.clavulanicum pr. do sp. roztw. do wstrz./infuzji 500 mg +100 mg) oraz 12 (Amoxicillinum + Ac.clavulanicum pr. do sp. roztw. do wstrz./infuzji 1,0 g +200 mg ) z pakietu 6   
i przeliczeniu opakowania na pakowane po 1 szt.? Informujemy, że utworzenia odrębnego pakietu   
z pozycji 11 oraz 12 z pakietu 6 umożliwi wielu oferentom (hutowniom, dystrybutorom) złożenie ważnych ofert a co za tym idzie uzyskanie przez Szpital bardziej korzystnej ceny a taki jest cel przetargów publicznych. Amoxicillinum + Ac.clavulanicum pr. do sp. roztw. do wstrz. to najczęściej stosowany antybiotyk w szpitalu także cena właśnie tego leku jest jedna z ważniejszych jeśli chodzi   
o przetarg, zatem Zamawiający winien wydatkować środki publiczne w sposób celowy i oszczędny zgodnie z art. 44 ustawy z dnia 27 sierpnia 2009r. o finansach publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.**

**Pytanie nr 4** – Pakiet 56 – Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe o parametrach zgodnych   
z wytycznymi aktualnie obowiązującej normy EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.**

**Pytanie nr 5** – Pakiet 56 - Czy Zamawiający dopuści paski testowe przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.**

**Pytanie nr 6 -** Pakiet 56 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów (paski nierefundowane nie przechodzą takiej weryfikacji)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 7** – Pakiet 56 - Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w pakiecie 56 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego   
w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności – jest to szczególnie ważne   
w okresie zimowym, przy bardzo niskich temperaturach, w których paski mogą ulec inaktywacji?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 8** – Pakiet 56 - Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 9** – Pakiet 56 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe mogły być stosowane jako jedyny instrument do pomiaru stężenia glukozy u pacjentów poważnie chorych (ewentualnie z nielicznymi wyjątkami od tej zasady)? Zwracamy uwagę na fakt, że określenie „poważnie chory” może być dowolnie interpretowane, oznaczając w praktyce każdego pacjenta leczonego w Szpitalu Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.**

**Pytanie nr 10 -** Dotyczy pakietu nr 7 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml, rozt. d/wst,5f ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11 -** Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym   
z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ. (1. i 2.)**

**Pytanie nr 12 -** Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 13 -** Dotyczy pakietu nr 26 poz. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 14 -** Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny   
w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 15 -** Dotyczy pakietu nr 55 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16 -** Dotyczy pakietu nr 58 poz. 1. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana,1g/ml, zaw,200ml, but. 240ml.

**Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17 -** Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 19, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 18 -** Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 27 i 28, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych   
i infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji.**

**Pytanie nr 19 -** Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 27 i 28, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 20 -** Czy, w pakiecie 3 pozycja 29 i 30 oraz pozycja 31 i 32, Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 21 –** Czy zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 30, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji.**

**Pytanie nr 22** - Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 3 pozycja 30 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 23** – Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 3 pozycja 29 i 30 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

a. -0,9% w/v roztwór chlorku sodu

b. -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

c. -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

d. -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

e. -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

f. -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

g. -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

h. -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

i. -roztwór Ringera do wstrzykiwań

j. -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

k. -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

l. -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 24** – Czy w pakiecie 3 pozycja 33 i 34 oraz 35 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj.   
w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje   
w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 25** – Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycja 33 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek   
i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 26** – Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 pozycji nr 59, 60 i 61 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 27** – Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 65 i 66 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp. i 2,5g/5ml x 5 amp.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadoli hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 28** – Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 3 pozycja 90 (Propofolinj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości   
u pacjentów poddawanym zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 29** – Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycja 90 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.**

**Pytanie nr 30** – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 3 pozycja 102 i 103 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 31** – Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 12 pozycja 8, 9 i 10 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: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 32** – Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 9 i 10 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 33** – Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 12 pozycji nr 5 i 6 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo   
i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ.**

**Pytanie nr 34** - Dotyczy pakietu 56 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

• Enzym – dehydrogenaza glukozy

• Zakres pomiarowy: 20-500mg/dl

• Wielkość próbki 0,6µl

• Temperatura przechowywania pasków 4-30 st. C.

• Refundacja – tak

Współpracujące z glukometrem o poniższych parametrach:

Funkcje glukometru:

• Pomiar stężenia glukozy we krwi

• Pomiar stężenia ciał ketonowych we krwi

• Czujnik minimalnej objętości próbki krwi

• Możliwość dokroplenia zbyt małej próbki krwi

• Pamięć pomiarów (do 450 zdarzeń)

• Uśrednianie wyników z ostatnich 7, 14 i 30 dni

• Podświetlany ekran

• Alarmy dźwiękowe

• Możliwość podłączenia do komputera przez kabel USB

Dane techniczne glukometru

• Wymiary: 7,47mm x 5,33mm x 1,63mm

• Masa: 45g

• Bateria litowa CR2032 (pastylkowa), wystarczy średnio na 1000 pomiarów

• Glukometr nie wymaga kodowania

• Jednostka miary - mg/gl (miligramy na decylitr)

• Zakres hematokrytu - 30%-60%

• Kalibrowany do osocza krwi

• Glukometr z automatycznym wyrzutem paska – nie, przy czym paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 35** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu 56, zapisu projektu umowy – par. 3 ust. 1 - dotyczącego terminu dostaw „na cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczanymi na ratunek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 36 -** Czy Zamawiający w par. 3.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej 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.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych.**

**Pytanie nr 37 -** PAKIET 3, pozycja 54 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 38 -** PAKIET 11, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 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 i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta   
i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 39 -** PAKIET 11, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 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 i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 40 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie 54 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 54 z Pakietu nr 3.**

**Pytanie nr 41 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie 1 oraz pozycji 3 z Pakietu nr 11   
i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 i 3 z Pakietu nr 11.**

**Pytanie nr 42 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie 4-5 z Pakietu nr 11 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 4 i 5 z Pakietu nr 11.**

**Pytanie nr 43 -** Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych poprzez wprowadzenie następującego zapisu w § 5 ust. 1 wzoru umowy:

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną:

a) w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, określonej w § 1 ust. 2, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

b) w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, określonej w § 1 ust. 2, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej winy lub woli;

c) w wysokości 0,1 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części przedmiotu umowy, określonej w § 1 ust. 2, za każdy dzień opóźnienia w terminowej realizacji umowy, w tym   
w szczególności w zakresie dostawy towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowego w zrealizowaniu przedmiotu umowy,

d) w wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu brakującego towaru zgodnie z terminem określonym w § 3 ust. 6 oraz za każdy dzień opóźnienia w dostarczaniu towaru wolnego od wad zgodnie z terminem określonym w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie wskazanego zapisu.**

**Pytanie nr 44 -** pakiet 3 pozycja 54 - 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: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 45 -** pakiet 3 pozycja 54 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 46 -** Pakiet 17 poz. 13 - Czy Zamawiający wymaga, aby zawartość bakterii w zaoferowanym produkcie była potwierdzona badaniem Narodowego Instytutu Leków?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 47 - Pakiet nr 83 -** Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 48 -**  **Pakiet nr 83 -** Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 49** - Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

1. Kapsułek na kapsułki miękkie

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

1. Kapsułek na kapsułki twarde

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

1. Kapsułek na tabletki

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

1. Kapsułek na tabl powl.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

1. Tabletek na kapsułki

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

1. Tabletek na tabletki drażowane

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

1. Drażetek na tabletki drażowane

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

1. Tabletek na tabletki dojelitowe-

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 50 -** Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**Pytanie nr 51 -** Czy w przypadku braku produkcji i braku zamiennika na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny z dostawy i podaniu informacji pod pakietem ‘’Brak produkcji’’.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

**Pytanie nr 52 -** Czy Zamawiający w pozycji 10 w pakiecie 84 dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 53 -** Czy Zamawiający w pozycji 10 z pakietu 84 dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 54 -** Czy Zamawiający w pozycji 10 z pakietu dopuści igły konfekcjonowane po 100 szt. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 55 -**  Czy Zamawiający w pakiecie nr 64, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu **„worek”**, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**DYREKTOR**

Samodzielnego Publicznego

Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łapach

**Urszula Łapińska**