



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
SZPITAL ZACHODNI im. św. JANA PAWŁA II
05-825 Grodzisk Mazowiecki ul. Daleka 11



International Network of
HHealth
Promoting
Hospitals & Health Services

Dział Zamówień Publicznych
SPS – V.262.67.2018

Grodzisk Maz., dn. 25.10.2018 r.

Wg rozdzielnika

Dot. postępowania na dostawę leków (Nr procedury SPSSZ/43/D/2018)

Otrzymaliśmy zapytania dotyczące zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia powyższego postępowania.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prześle treść wyjaśnień wszystkim zainteresowanym wykonawcom.

1. Dotyczy pakietu nr 22, pozycje nr 1 oraz 2

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 12 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Doxorubicin 25ml (pozycja nr 1)

- Doxorubicin 5 ml (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

2. Dotyczy pakietu nr 22, pozycje nr 1 oraz 2

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Doxorubicin 25ml (pozycja nr 1)

- Doxorubicin 5 ml (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

3. Dotyczy pakietu nr 22, pozycje nr 6 oraz 7

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, w którego składzie nie znajduje się alkohol ?

- Gemcitabinum 0,2g (pozycja nr 6)

- Gemcitabinum 1g (pozycja nr 7)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

4. Dotyczy pakietu nr 22, pozycje nr 6 oraz 7

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 12 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Gemcitabinum 0,2g (pozycja nr 6)

- Gemcitabinum 1g (pozycja nr 7)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

5. Dotyczy pakietu nr 22, pozycje nr 8 oraz 9

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Docetaxel 20mg (pozycja nr 8)

- Docetaxel 80mg (pozycja nr 9)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

6. Dotyczy pakietu nr 22, pozycje nr 10, 11, 12

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, do którego można stosować urządzenia typu „spike” lub podobnych aplikatorów z bolcami ?

- Paclitaxelum 16,7 ml (pozycja nr 10)

- Paclitaxelum 50 ml (pozycja nr 11)

- Paclitaxelum 5 ml (pozycja nr 12)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

7. Dotyczy pakietu nr 22, pozycja nr 18

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Carboplatinum 45 ml (pozycja nr 18)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

8. Dotyczy pakietu nr 22, pozycja nr 18

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Carboplatinum 45 ml (pozycja nr 18)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

9. Dotyczy pakietu nr 22, pozycje nr 1, 2, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 18

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 22 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu:

- Doxorubicin 25ml (pozycja nr 1)
- Doxorubicin 5 ml (pozycja nr 2)
- Gemcitabinum 0,2g (pozycja nr 6)
- Gemcitabinum 1g (pozycja nr 7)
- Docetaxel 20mg (pozycja nr 8)
- Docetaxel 80mg (pozycja nr 9)
- Paclitaxelum 16,7 ml (pozycja nr 10)
- Paclitaxelum 50 ml (pozycja nr 11)
- Paclitaxelum 5 ml (pozycja nr 12)
- Carboplatinum 45 ml (pozycja nr 18)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

10. Dotyczy pakietu nr 23, pozycje nr 5, 6, 7

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, powyżej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Epirubicinum 5 ml (pozycja nr 5)
- Epirubicinum 25 ml (pozycja nr 6)
- Epirubicinum 50 ml (pozycja nr 7)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

11. Dotyczy pakietu nr 23, pozycje nr 2, 3, 5, 6, 7

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 23 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu:

- Vinorelbinum 1 ml (pozycja nr 1)
- Vinorelbinum 5 ml (pozycja nr 2)
- Epirubicinum 5 ml (pozycja nr 5)
- Epirubicinum 25 ml (pozycja nr 6)
- Epirubicinum 50 ml (pozycja nr 7)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

12. Dotyczy pakietu nr 24, pozycje nr 4 oraz 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, pozycja nr 17 (Fluorouracil) wymaga takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłych wlewach trwających dwie doby (48 godzin) co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Fluorouracil 100 ml (pozycja nr 4)
- Fluorouracil 20 ml (pozycja nr 5)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

13. Dotyczy pakietu nr 24, pozycje nr 4 oraz 5

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki wynosi, co najmniej 4 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego

produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Fluorouracil 100 ml (pozycja nr 4)

- Fluorouracil 20 ml (pozycja nr 5)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

14. Dotyczy pakietu nr 24, pozycje nr 3, 4, 5

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 23 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu:

- Calcium Folate 10ml (pozycja nr 3)

- Fluorouracil 100 ml (pozycja nr 4)

- Fluorouracil 20 ml (pozycja nr 5)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ.

15. Dotyczy pakietu nr 27, pozycja nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 10 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 090 opakowań?

- Cefazolinum (pozycja nr 1)

Odpowiedź: Tak

16. Dotyczy pakietu nr 36, pozycje nr 1 oraz 2

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór uzyskany z poniższego preparatu posiadał 24 godzinną stabilność chemiczną i fizyczną, co umożliwi Zamawiającemu, m.in. podanie preparatu w infuzji ciągłej w ciągu doby ?

- Wankomycyna 0,5g (pozycja nr 1)

- Wankomycyna 1g (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

17. Dotyczy pakietu nr 36, pozycje nr 1 oraz 2

Czy Zamawiający dopuści preparat, którego trwałość przygotowanego roztworu doustnego wynosi 24 godziny w temperaturze od 2 do 8 * C?

- Wankomycyna 0,5g (pozycja nr 1)

- Wankomycyna 1g (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

18. Dotyczy pakietu nr 39, pozycja nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 198 opakowań?

- Amoxicillinum, Acidum clavulanicum 0,5g+0,1g (pozycja nr 1)

Odpowiedź: Tak

19. Dotyczy pakietu nr 40, pozycja nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 7 440 opakowań?

- Amoxicillinum, Acidum clavulanicum 1g+0,2g (pozycja nr 1)

Odpowiedź: Tak

20. Dotyczy pakietu nr 69, pozycja nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 10 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 500 opakowań?

- pantoprazolum 40mg fiołka (pozycja nr 1)

Odpowiedź: Tak

21. Dotyczy pakietu nr 69, pozycja nr 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 56 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2000 opakowań?

- Pantoprazolum tabletki 20mg (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Tak

22. Dotyczy pakietu nr 69, pozycja nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 56 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 735 opakowań?

- Pantoprazolum tabl. 40 mg (pozycja nr 3)

Odpowiedź: Tak

23. Dotyczy pakietu nr 70, pozycja nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 10 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 290 opakowań?

- Pantoprazolum lub Omeprazol

Odpowiedź: Tak

24. Dotyczy pakietu nr 70, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga poniższego preparatu, który można podawać wraz z klopidogrelem?

- Pantoprazolum lub Omeprazol

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

25. Dotyczy pakietu nr 73, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór uzyskany z poniższego preparatu posiadał 24 godziną stabilność chemiczną i fizyczną w temperaturze pokojowej? Wspomniana właściwość preparatu ma uzasadnienie ekonomiczne dla Zamawiającego ze względu na proces podania preparatu Pacjentowi oraz analizy lekarskiej trwającej przez ok. 12 godzin po podaniu preparatu. Stabilność uzyskanego roztworu wydaje się również być istotna z uwagi na dopasowania sedacji

- Propofolum 20ml (pozycja nr1)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

26. Dotyczy pakietu nr 73, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat był pakowany we fiolki?

- Propofolum 20ml (pozycja nr1)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

27. Dotyczy pakietu nr 73, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 300 opakowań?

- Propofolum 20ml (pozycja nr1)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

28. Dotyczy pakietu nr 72, pozycje nr 1 oraz 2

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 72 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu:

- Aciclovir 0,25 g (pozycja nr 1)

- Ambroxoli hydrochloridum 2 ml (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

29. Dotyczy pakietu nr 72, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 10 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 116 opakowań?

- Aciclovir 0,25 g (pozycja nr 1)

Odpowiedź: Tak

30. Dotyczy pakietu nr 91, pozycje nr 10 oraz 11

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 72 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu:

- Teicoplaninum 200mg (pozycja nr 10)
- Teicoplaninum 400mg (pozycja nr 11)

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

1. Dotyczy Pakietu 173, poz.1

Czy Zamawiający dopuści wyrób o składzie woda, kwas podchlorawy, podchloryn sodu, chlorek sodu, fluorokrzemian sodowo-magnezowy, fosforan sodu spełniający pozostałe warunki?

Odpowiedź: Tak

2. Dotyczy Pakietu 173, poz.2

Czy Zamawiający dopuści wyrób o składzie woda, kwas podchlorawy, podchloryn sodu, chlorek sodu w opakowaniu bez atomizera?

Odpowiedź: Nie

3. Dotyczy Pakietu 173, poz.3

Czy Zamawiający dopuści wyrób o składzie woda, kwas podchlorawy, podchloryn sodu, chlorek sodu spełniający pozostałe warunki?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 94 Płyn substytucyjny

1. Czy zamawiający wymaga aby płyn substytucyjny był zarejestrowany do zabiegów hemodializy, hemodiafiltracji i hemofiltracji?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

2. Czy zamawiający w dopuści płyn o zawartości wapnia 1,75 mmol/l?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

3. Czy zamawiający w Pozycji 1 dopuści płyn o zawartości glukozy 0 mmol/l?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 66 poz. 2 i 3 (Dexamethasonum) do oddzielnego Pakietu celem zaoferowania korzystnej dla Zamawiającego oferty na ten produkt?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 72 poz. 1 (Aciclovir) do oddzielnego Pakietu celem zaoferowania korzystnej dla Zamawiającego oferty na ten produkt?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 72 poz. 2 (Ambroxoli hydrochloridum) do oddzielnego Pakietu oraz na wycenę produktu konfekcjonowanego po 10 amp. celem zaoferowania korzystnej dla Zamawiającego oferty na ten produkt?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 85 poz. 7 i 8 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,250 i 0,5 mg/ml pojemnik 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 85 poz. 7 i 8 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,250 i 0,5 mg/ml pojemnik 2 ml wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 85 poz. 7 i 8 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,250 i 0,5 mg/ml pojemnik 2 ml dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 85 poz. 7 i 8 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,250 i 0,5 mg/ml pojemnik 2 ml Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 85 poz. 7 i 8 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,250 i 0,5 mg/ml pojemnik 2 ml wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w preparacie oryginalnie opisanym w SIWZ) w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takim stosunku ilościowym jak w preparacie opisanym w SIWZ, występującym w takiej samej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku.

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 144 dokona zmian w zapisach SIWZ na dostarczanie równoległe produktu Citra lock 30% jak poniżej:

Citra Lock 30% 5 ml fiolka

Citra Lock S30% 2 x 2,5 ml ampułko-strzykawka (opakowanie typu Twin Pack)

Ilości w zależności od potrzeb Zamawiającego przy zachowaniu jednakowej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zarówno fiołki 5 ml jak i op. w ampułkostrzykawkach 2 x 2,5 ml w cenach zaoferowanych równych

1. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 100 tabletki 1 poz. 9 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC 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?

Odpowiedź: Tak

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 117 tabletki 4 poz. 62 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC 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?

Odpowiedź: Nie – pozostają zapisy SIWZ

Zwracamy się zapytaniem dot. pakietu 107 leki różne 14:

1. W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający określił jednostkę zamówienia jako „tabletką”, natomiast w formularzu cenowym żąda podania ilości proponowanych jednostek zamówienia w opakowaniu – pełne opakowanie.

W związku z tym prosimy określić jak należy określić w formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SiWZ) ilość opakowań oferowanego leku, w przypadku gdy po podzieleniu ilości zamawianych tabletek przez ilość tabletek w oferowanym opakowaniu wychodzi liczba ułamkowa - zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Należy zaokrąglić „w górę” do pełnych opakowań.

Pytanie nr 1 do Pakietu 121

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?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie nr 2 do Pakietu 121

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, zawierającego substancje czynne i zawierał średnio, co najmniej 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiołce?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Dotyczy pakietu 98:

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

1. PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna

ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy były realizowane sukcesywnie do godz. 12:00? Oferenci przy realizacji zamówień korzystają z usług firm kurierskich, które w swojej ofercie, jako najszybszy czas dostawy, mają dostarczenie przesyłek do godz. 12.00.

Odpowiedź: Tak, w tym pakiecie.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 98, zapisu projektu umowy – par. 3 ust. 3 - dotyczącego terminu dostaw „cito”, z uwagi na fakt, że paski testowe do pomiaru glukozy we krwi nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla pakietu 98 na odstąpienie od zapisu projektu umowy par. 3 ust 5? Uzasadnienie: Wykonawcy korzystają przy dostawach z usług firm kurierskich, które nie mają prawa rozładowywać i przenosić dostaw do pomieszczeń Aptecznych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsca.

Odpowiedź: Tak

Dotyczy pakietu nr 79:

1. Czy Zamawiający w pak.79 poz.8 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym Nutryelt 10ml x 10 szt?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Dopuszcza bez wydzielenia.

2. Czy Zamawiający w pak.79 poz.8 wymaga zaferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych ?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Dotyczy pakietu nr 21:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 21 poz.2 ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający w pak. 3 poz. 1 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 10% roztw. Aminokwasów – jak w SIWZ.

Pytania - Pakiet 94 Płyn substytucyjny:

1. Dotyczy pakietu 94 poz. 1:

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie płynu do hemofiltracji bez potasu o parametrach: Na 140 mmol/l, Wapń 1,75 mmol/l, Magnez 0,5 mmol/l, Dwuwęglany 32 mmol/l, w worku 5 litrów?

Odpowiedź: Tak

2. Dotyczy pakietu 94 poz. 2:

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie płynu do hemofiltracji z potasem 4, buforowanego glukozą w stężeniu 6,10 mmol/l, o parametrach : Na 140 mmol/l, Wapń 1,75 mmol/l, Magnez 0,5 mmol/l, Dwuwęglany 32 mmol/l, w worku 5 litrów?

Odpowiedź: Tak

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 7 poz. 18 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Nie

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź: Nie

Następne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź: Nie

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 poz. 62 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy: SPSSZ/43/D/2018, Pakiet 84, ilość pozycji 1

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 przeciwzkrzepowe 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: Nie

Dotyczy: SPSSZ/43/D/2018, Pakiet 140, ilość pozycji 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 przeciwzkrzepowe 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 z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Nie

Dotyczy: SPSSZ/43/D/2018, Pakiet 144, ilość pozycji 1

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 przeciwzkrzepowe 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 z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w pakiecie 144 w postaci ampułkostrzykawk w ilości 1500 opakowań á 2 ampułkostrzykawki.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 140 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ

.....