

Giżycka Ochrona Zdrowia sp. z o.o.

Warszawska 41
11-500 Giżycko

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Dostawa leków"** – znak sprawy **PN/01/01/21**.

Zamawiający, **Giżycka Ochrona Zdrowia sp. z o.o.**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Zestaw nr 1

1.

Czy Zamawiający w pozycji 21 pakiet 37 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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: Zgodnie z SWZ.

2.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 2

1. Pytanie dot. Pakietu 14. Poz. 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 14 w pozycji nr 3 woda do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcaniej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65 stopni C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Zestaw nr 3

Pytania do projektu umowy:

1.

Do §3 ust. 4 wzoru umowy: Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o wykreślenie zapisu, lub zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia: "Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „cito” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego". Ewentualnie, w jeśli ze względu na szczególne potrzeby Zamawiającego, nie może przystać on na zaproponowane brzmienie, prosimy o dodanie słów „, z tym zastrzeżeniem, że pracownikowi Wykonawcy wykonującemu swoje obowiązki zapewnione zostanie bezpieczeństwo m.in. poprzez unikanie bliskich kontaktów z personelem medycznym oraz z chorymi, w szczególności poprzez zapewnienie i przestrzeganie rozdzielnych dróg dostępu/kontaktów przeznaczonych odrębnie do obsługi pacjentów oraz odrębnie do obsługi dostaw produktów leczniczych przez pracowników hurtowni farmaceutycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2.

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedawcę do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3.

Do §3 ust. 6 wzoru umowy: Czy w celu potwierdzenia właściwego sposobu transportu artykułów termolabilnych, wystarczający będzie wydruk z rejestratora temperatury?

Odpowiedź: Tak.

4.

Do §5 ust. 9 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniającego Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §5 ust. 9.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5.

Do §6 ust. 2 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „... nie dłużej jednak niż termin ważności asortymentu.”.

Odpowiedź: Zamawiający dodaje zapis.

6.

Do §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §7 ust. 1 pkt 2 projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 200 zł - i wynosiła 0,2% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 200 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 3531 Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7.

Do §7 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Powołując się na argumentację zawartą w pytaniu nr 6, prosimy o zmianę wymiaru kary umownej do wysokości 0,2% wartości niedostarczonego w terminie reklamowanego asortymentu za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

8.

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Nie istnieją takie przesłanki.

9.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej w postaci weksla in blanco wraz z deklaracją lub poręczenia podmiotu trzeciego do 30% wartości brutto umowy jednakże ostateczną decyzję Zamawiający podejmie przed podpisaniem umowy. Zamawiający nie przewiduje w toku trwania umowy przetargowej korzystania z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Zestaw nr 4

1.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Tak.

2.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie

zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Tak.

Zestaw nr 5

1.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 26, pozycja 11) wyrazi zgodę na wydzielenie do nowo powstałego pakietu methyloprednisolon 1g i dopuści methyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 6

1.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku w formie kropli, również zawierającego *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w stężeniu 6×10^9 CFU/6 kropli, o następującej wartości odżywczej (w 5 kroplach): 1,67kcal, tłuszcze 0,18g, w tym nasycone 0,03g, węglowodany 0,01g, białko 0,01g, sól 0,0g – wartości te są pomijalne jako składnik diety i nie mają wpływu na obciążenie kaloryczne organizmu, a całkowita wartość kaloryczna jest w przeliczeniu niższa od wymienionej w siwz?

Odpowiedź: Tak.

2.

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizowanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

3.

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz z niedotlenieniem? Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów. Poza tym paski nowej generacji zawierają enzym GDH-FAD nie interferujący z substancjami wymienionymi w SIWZ. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

4.

Prosimy o dopuszczenie pasków z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zamiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku, jest niezgodna z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, której spełnienia oczekuje Zamawiający (mówi o tym m. in. załącznik C2 normy).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

5.

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym co najmniej 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

6.

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych współdziałających z jednym modelem glukometru. Wykorzystywanie 3 różnych glukometrów utrudni pracę personelowi pielęgniarstwu, powodując, że wyniki pomiarów glukozy będą niespójne, co może doprowadzić do chaosu organizacyjnego i podjęcia niewłaściwych działań terapeutycznych. Poszczególne modele glukometrów nie są wzajemnie wobec siebie sprzętem referencyjnym i żadne gremium medyczne nie zaleca zamiennego stosowania różnych modeli glukometrów, bądź też zestawiania wyników pochodzących z pomiarów wykonanych różnymi modelami i podejmowania na tej podstawie działań terapeutycznych. Weryfikacja wyników otrzymanych za pomocą danego glukometru (jeśli jest konieczna) powinna się odbywać poprzez porównanie wyników otrzymanych z pomiaru za pomocą glukometru z wynikami uzyskanymi metodą laboratoryjną (analizator biochemiczny lub inna zwalidowana metoda laboratoryjna).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

7.

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: Nie.

Zestaw nr 7

1.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,9,10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 12 w pozycji 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 13 1 w pozycji 1,2,7,8 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4.

Czy Zamawiający w Pakiecie 13, pozycja 5 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5.

Czy zamawiający w Pakiecie 13, pozycja 5 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 8

1.

Pakiet 1 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

2.

Pakiet 2 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 dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

3.

Pakiet 2 poz. 2 i 3

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. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

4.

Pakiet 3 poz. 1 i 2

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

5.

Pakiet 3 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

6.

Pakiet 10 poz. do 1 do 7

Czy zamawiający wymaga aby worki posiadały w swoim składzie 4 rodzaje emulsji tłuszczowych w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Tak.

7.

Pakiet 12 poz. od 1 do 10

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi? Zgodnie z Wytycznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min.15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chlorlheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

8.

Pakiet 13 poz. 1,2,5,6,7,8,9

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi? Zgodnie z Wytycznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min.15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chlorlheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

9.

Pakiet 14 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi? Zgodnie z Wytycznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min.15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chlorlheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

10.

Pakiet 17 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź: Tak.

11.

Pakiet 19 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

12.

Pakiet 19 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Tak.

13.

Pakiet 19 poz. 7

Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

14.

Pakiet 20 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

15.

Pakiet 20 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający ze względu na brak uzasadnienia ekonomicznego odstąpi od wymogu łączenia metamizolu z produktem Poltram? Ze względu na światłoczułość metamizolu, w przypadku długotrwałego wlewu, zgodnie ze standardami, należałoby użyć zestawu do infuzji z ciemnego tworzywa, co znacznie podwyższa koszty terapii.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16.

Pakiet 20 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania 10 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Zestaw nr 9

1.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Tramadol pakiecie 24 pozycja 77 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

2.

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 6 pozycja 3,4 aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak.

3.

Czy Zamawiający wymaga, aby Ciprofloksacyna, w pakiecie 3 pozycja 1 i 2, była w postaci monowodzianu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.