



Braniewo, dnia 07.10.2018 r.

Znak sprawy: PCM/ZP 04/I/2018

Odpowiedzi na zapytania

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę leków cz.2 w podziale na zadania.

Zamawiający otrzymał od oferentów zapytania o treści:

ZAPYTANIE I

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 9 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, 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 *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę (tj. wyższym niż w preparacie wymienionym w SIWZ), przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Pragniemy zaznaczyć, że w przypadku preparatów jednoskładnikowych nie ma ryzyka wystąpienia działań antagonistycznych pomiędzy szczepami różnych gatunków bakterii (takie działania nie zostały przebadane w niezależnych badaniach klinicznych w przypadku preparatów posiadających w swoim składzie 9 gatunków bakterii).

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści zamiennik o nazwie Lacto30Dr., będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonym do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanym w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu niewymagającego przechowywania w lodówce?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu przeznaczonego do stosowania m. in. u noworodków?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE II

Zapytanie 1:

Czy w zadaniu Nr 3 poz. 47, 48 i 49 (BUDESONIDUM (0,125; 0,25 i 0,50 mg/1ml 20 poj. x 2ml , 1 op) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 3 poz. 47, 48 i 49 (BUDESONIDUM (0,125; 0,25 i 0,50 mg/1ml 20 poj. x 2ml , 1 op) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 3 poz. 47, 48 i 49 (BUDESONIDUM (0,125; 0,25 i 0,50 mg/1ml 20 poj. x 2ml , 1 op) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

Zapytanie 4:

Czy w zadaniu Nr 3 poz. 47, 48 i 49 (BUDESONIDUM (0,125; 0,25 i 0,50 mg/1ml 20 poj. x 2ml , 1 op) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 3 poz. 47, 48 i 49 (BUDESONIDUM (0,125; 0,25 i 0,50 mg/1ml 20 poj. x 2ml , 1 op) 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 Zamawiającego: Tak](#)

ZAPYTANIE III

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 9 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same cele produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

Następne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 11 poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 Zamawiającego: Tak](#)

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

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

ZAPYTANIE IV

1) Czy Zamawiający w Zadaniu 7: Leki, poz. 30 (Marcaine Spinal 0,5% 0,02g/4ml 5amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE V

Dotyczy: PCM/ZP 04/I/2018, Zadanie 4, pozycja 22

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.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 22 z Zadania nr 4 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

ZAPYTANIE VI

1. Zadanie 2 pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści Nystatyna zaw. 28ml? Obecnie jest brak na rynku x 24ml

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

2. Zadanie 3 pozycja 41 Czy Zamawiający dopuści opakowanie 10g z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania. Obecnie jest brak na rynku 5ml

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

3. Zadanie 7 poz 26 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 5mg? Obecnie brak na rynku 10mg.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

4. Zadanie 8 poz 20 Czy Zamawiający dopuści jedno opakowanie x20szt?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

5. Zadanie 8 poz 22 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji ze względu na brak produktu na rynku lub zgodzi się na podanie ostatniej ceny oraz podanie informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z rozdziałem III pkt 2.1.5 siwz, Zamawiający zgadza się na podanie ostatniej ceny oraz podanie informacji pod pakietem

6. Zadanie 8 poz. 39 oraz poz. 40, czy Zamawiający dopuści dostępny obecnie na rynku aerozol?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

7. Zadanie 11 poz 26 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji ze względu na brak produktu na rynku lub zgodzi się na podanie ostatniej ceny oraz podanie informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z rozdziałem III pkt 2.1.5 siwz, Zamawiający zgadza się na podanie ostatniej ceny oraz podanie informacji pod pakietem

8. Zadanie 11 poz 34 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Spiriva 90 kaps x5op oraz Inhalatora Handihaler x 5op w dwóch osobnych pozycjach?
[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)
9. Zadanie 16 poz 1 Czy Zamawiający miał na myśli wielkość ampułki 2ml?
[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)
10. Zadanie 24 poz 10 Czy Zamawiający miał na myśli wielkość opakowania x16tabl?
[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

ZAPYTANIE VII

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 30 w równoważnej ilości pakowań? Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Diflos 30 jest przeznaczony dla niemowląt, dzieci i dorosłych.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

ZAPYTANIE VIII

dotyczącym zadania nr 1

1. Proszę o potwierdzenie, czy w pozycji 37, Zamawiający dopuszcza mleko początkowe dla niemowląt zawierające DHA i ARA, oligosacharydy mleka kobiecego, nukleotydy i taurynę w buteleczkach o pojemności 70 ml oraz przeliczenie wskazanej ilości produktu na pełne opakowania zbiorcze zawierające 32 sztuki, w związku z czym ilość butelek wyniesie 160 sztuk.

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

ZAPYTANIE IX

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 6 poz. 2 i 21 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

2. Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych - kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

[Odpowiedź Zamawiającego: Tak](#)

3. Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację

czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

4. Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w opakowaniu handlowym zaoferowanych pasków testowych zawierała ważną informację dotyczącą zakresu hematokrytu?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

5. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

6. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w zakresie Pakietu nr 2 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni późniejsze dostawy i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

7. Informujemy, że z uwagi na brak faktycznej produkcji na terenie Polski wyrobów medycznych opisanych w Zadaniu 6 poz. 2 i 21, oraz na brak bazy techniczno-przemysłowej umożliwiającej rodzimym firmom projektowanie i produkcję takich wyrobów w Polsce, wszystkie wyroby tego typu oznakowane przez polskiego „wytwórcę” są w rzeczywistości jedynie sprowadzane z zagranicznych miejsc produkcji, w których działa rzeczywisty producent tych wyrobów, z polskim oznakowaniem przez tzw. wytwórcę OEM, będącego faktycznie importerem gotowego produktu. Ze względu na brak fizycznej produkcji wyrobów medycznych tej klasy w Polsce – gdyż rola wytwórcy OEM sprowadza się do zlecenia wprowadzenia swoich oznakowań na gotowym produkcie zagranicznym - Jednostki Notyfikowane działające lokalnie nie mają pełnego wglądu w rzeczywisty proces produkcji wyrobu, a co za tym idzie, również do wglądu w pełną, oryginalną dokumentację techniczną produktu (lecz jedynie do tłumaczenia jej fragmentów, dokonanego przez wytwórcę OEM), co podważa wiarygodność certyfikatu wystawionego przez jednostkę lokalną. Czy w świetle powyższego Zamawiający wymaga przedstawienia Certyfikatu produktu wystawionego przez międzynarodową Jednostkę Notyfikowaną, a nie przez jej lokalny, polski oddział?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE X

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 8 pozycji nr 22 do osobnego zadania ?
Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji siwz, polegającej na wydzieleniu z zadania 8 poz. 22 i utworzeniu z tej pozycji zadania 8A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego

ZAPYTANIE XI

1. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania 14 pozycji 6. Dekstran 70tyś. 6% będący przedmiotem zamówienia jest obecnie niedostępny na rynku.
Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z rozdziałem III pkt 2.1.5 siwz, Zamawiający zgadza się na podanie ostatniej ceny oraz podanie informacji pod pakietem
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 14 pozycji 16 produktu Mannitol 20% 100 ml w opakowaniu butelka szklana?
Odpowiedź Zamawiającego: Nie
3. W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania 14 pozycji 16 co pozwoli na przystąpienie do postępowania zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji siwz, polegającej na wydzieleniu z zadania 14 poz. 16 i utworzeniu z tej pozycji zadania 14A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego

4. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania 14 pozycji 27 co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.
Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji siwz, polegającej na wydzieleniu z zadania 14 poz. 27 i przeniesieniu tej pozycji do zadania 14A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego
5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 14 w pozycjach 1, 2, 3, 10, 11, 13, 14, 15, 18, 19, 20, 24, 25, 31 opakowań stojących z dwoma różnej wielkości portami?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
6. Czy w zadaniu 14 pozycji 22, 23 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Paracetamol Kabi w opakowaniu typu fiolka x 10 szt?
Odpowiedź Zamawiającego: Nie
7. Czy w zadaniu 14 pozycji 22 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 Zamawiającego: Tak
8. Czy w zadaniu 14 pozycji 29, 30 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
9. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania 19 pozycji 16, 26 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji siwz, polegającej na wydzieleniu z zadania 19 poz. 16 i 26 i utworzeniu z tych pozycji zadania 19A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego
10. Czy w zadaniu 19 poz. 26 Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
11. Czy w zadaniu 19 poz. 26 Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.
Odpowiedź Zamawiającego: Tak
12. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania 20 pozycji 4, 14, 15, 31 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji siwz, polegającej na wydzieleniu z zadania 20 poz. 4, 14,15,31 i utworzeniu z tych pozycji zadania 20A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego

13. Czy w zadaniu 20 pozycji 4 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

14. Czy w zadaniu 20 pozycji 14, 15 Zamawiający wymaga, aby produkt metamizol zgodnie z zapisami w ChPL, posiadał możliwość podania produktu leczniczego w dawce przekraczającej dawkę maksymalną 5g?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

15. Czy w zadaniu 20 pozycji 14, 15 Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, zgodnie z treścią ChPL, posiadał możliwość stosowania u kobiet w I oraz II trymestrze ciąży?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

16. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu 4 pozycji 23, 24 oraz w zadaniu 20 pozycji 31 ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

ZAPYTANIE XII

1. Zadanie 2 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści preparat Calciosel 10% rozt.d/wst.*5amp.po10ml z dopuszczenia Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

2. Zadanie 2 poz 22 Ze względu na brak na rynku dawki jaką Zamawiający wymaga proszę o zgodę na dopuszczenie Thiamine 50mg/ml * 10amp. z.MZ dopuszczony z Ministerstwa Zdrowia.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

3. Zadanie 2 poz 43 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 10mg/5ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

4. Zadanie 3 pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści Espumisan 40mg x 100tabl?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

5. Zadanie 5 pozycja 11 Czy Zamawiający miał na myśli dawke 150mg? Nie ma na rynku dawki 100mg.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZAPYTANIE XIII

Zadanie 13

Poz. 21 i 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji siwz, polegającej na wydzieleniu z zadania 13 poz. 21 i 22 i utworzeniu z tych pozycji zadania 13A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego

ZAPYTANIE XIV

1. 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 Zamawiającego: Tak

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

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Wszyscy oferenci zainteresowani przetargiem są zobowiązani do zapoznania się z odpowiedziami na niniejsze zapytania, które są warunkiem złożenia poprawnej oferty. Jednocześnie zamawiający przypomina, że termin składania ofert pozostaje bez zmiany tj. 11.10.2018 r. godz. 11:00

Niniejsze odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego: www.szpital-braniewo.home.pl w dniu 07.10.2018 r.