

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 30.10.2017r

Sprawa ZP/22/2017

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**zakup i dostawy leków** „ ogłoszonego w **Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej** pod nr 2017/S 193 - 395486 z dnia 07.10.2017r informujemy:

Pytania:

1. Czy w par. 5.4 Zamawiający dopisze, że procedura ta nie dotyczy zmiany cen urzędowych ani zmian stawki VAT? Obecny zapis, w razie podwyższenia w/w czynników i braku zgody Zamawiającego grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Nie

2. Czy Zamawiający w par. 7.2. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji w zakresie braków ilościowych na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe.

Odpowiedź: Brak przeszkód prawnych .

3. Czy Zamawiający zmieni termin dostawy 'na ratunek życia' określony w par. 2.4 z 6-godzinnego na minimum 12-godzinny? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Nie – 12 h dostawy nie jest ratującym życie. Czas dojazdu z Warszawy to 3h.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 23 poz. 15 leku natrii valproas w postaci 4 fiolek + 4 amp. rozpuszczalnika?

Odpowiedź: Tak

5. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

6. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zachowania tych samych właściwości farmakokinetycznych tj. tabletki o przedłużonym działaniu na kapsułki o przedłużonym działaniu.

7. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

8. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 poz. 6 i utworzenie odrębnego pakietu z tą pozycją?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 8 poz. 3 (Levemir) na wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 5 op?

Odpowiedź: Dopuszczamy

10. Czy Zamawiający z powodu braku produkcji wykreśli z pakietu nr 16 poz. 14 (Remifentanyl 5mg)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy umieścić pod pakietem stosowną informację i dołączyć do oferty dokumentację potwierdzającą czasową lub stałą niedostępność leku.

11. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 25 poz. 1 (Ferric Oxide Saccharated) wycenę preparatu o nazwie handlowej CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp w ilości 200 op?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną ofertę za przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga preparatu dopuszczonego do stosowania u dzieci i kobiet w ciąży.

12. 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: Zgodnie z SIWZ

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 11 pozycji nr 26, 27, 28, 31, 92, 93, 94, 97, 98, 107, 108, 110, 111** i utworzenie z tych pozycji nowego, odrębnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla szpitala?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Dotyczy: ZP/22/2017, Pakiet 11, ilość pozycji 118, pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna

budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawek chroni przed utratą produktu podczas nabierania z 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 zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 53 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: Zgodnie z SIWZ.

17. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie

18. Do §5 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z obowiązku przesłania próbek darmowych odpowiednika z uwagi na fakt, że zostanie podana mu nazwa handlowa odpowiednika?

Odpowiedź: Nie

19. Do treści §6 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... w terminie 5 dni roboczych od daty dostawy."

Odpowiedź: Nie

20. Do §7 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłankami wynikającymi z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Nie

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 9 ust. 4 projektu wzoru umowy stanowiącego, że „Strony zgodnie wyłączają w ramach przedmiotowego stosunku umownego stosowanie ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, nie służą zatem przewidziane w ramach powołanej ustawy odsetki w wysokości wyższej niż odsetki ustawowe, jak również opłaty rekompensujące i inne w niej przewidziane.” z uwagi na ich sprzeczność z obowiązującym prawem w związku z art. 83 i art. 87 Konstytucji RP a także nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj., art. 58 § 1 i 3 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (dalej: k.c.) oraz art. 353¹ k.c. a także przepisów wskazanych w art. 13 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (dalej: UoTZ)?

Zgodnie z art. 83 Konstytucji RP „Każdy ma obowiązek przestrzegania prawa”. Adresatem tego przepisu jest każdy podmiot, tzn. każda osoba fizyczna, osoba prawna oraz podmioty nie posiadające osobowości prawnej. Zgodnie zaś z art. 87 „źródłami **powszechnie obowiązującego** prawa Rzeczypospolitej Polskiej są: Konstytucja, ustawy, ratyfikowane umowy międzynarodowe oraz rozporządzenia.” Dotyczy to również Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej. Art. 83 Konstytucji RP nakłada na każdego generalny obowiązek przestrzegania prawa Rzeczypospolitej Polskiej, natomiast sankcja za naruszenie tego obowiązku precyzowana jest w przepisach ustawowych. Ustawa o terminach zapłaty w transakcjach handlowych jako ustawa ma charakter powszechnie obowiązujący, a ponadto jej zapisy mają w przeważającej mierze charakter **bezwzględnie obowiązujący**, a zatem nie mogą być wyłączone na podstawie czynności prawnej. Stąd zapis z §9 ust 4 wzoru umowy będzie nieważny jako sprzeczny z art. 353¹ k.c. w zw. z art. 58 § 1 i 3 k.c. w zw. z art. 14 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Zwrócić wypada również uwagę na art. 13 UoTZ wskazujący wprost na nieważność postanowień umownych wyłączających uprawnienia wierzycieli wynikające z tej ustawy.

Odpowiedź: Nie

22. Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkový koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 17, (Paracetamol) , należy zaoferować w/w preparat w flakonie wykonanym z polietylenu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymagającym odpowietrzania (opakowanie szklane wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży), oraz z dwoma sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu?.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu we flakonie z PE

23. Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, które nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, z uwagi na ogólny zapis w SIWZ dla płynu wieloelektrolitowego w pakiecie nr 19, pozycja nr 14, 15, proszę o doprecyzowanie jaki płyn wieloelektrolitowy należy zaoferować, co do składu elektrolitowego, układu buforującego, jaki powinien posiadać SID (różnica w stężeniu silnych jonów) oraz osmolalność wyrażoną w mOsm/kg H₂O ?.

Odpowiedź: Wymagane ogólne standardy dla płynu wieloelektrolitowego.

24. Z uwagi na bezpieczeństwo stosowania i przechowywania w temperaturze 2°C - 8°C, Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 22 preparat Rocuronium 10 mg/ml 10 ml x 10 fiol., którego okres ważności zamkniętej fiolki wynosi 2 lata?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

25. Dotyczy Pakiet 19: Ponieważ wiodący producenci płynów jak np. Fresenius Kabi mają w swojej ofercie płyny infuzyjne charakteryzujące się różną konstrukcją (porty wgłębione lub płaskie). Także eksperci różnią się w swoich opiniach. Kilku podkreśla zalety portów wgłębionych, inne grono skłania się ku opinii, że to porty o płaskiej budowie dają większe bezpieczeństwo Pacjenta prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania opakowań z portami wgłębionymi czy też płaskimi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zapytania dotyczącego konkretnych pozycji leków.

27. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 9 pozycji 2 oraz 3 produktów w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom

personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania typu ampułka nietłukąca.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 13 produktu leczniczego Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy pod warunkiem braku konieczności przechowywania w opakowaniu oryginalnym ze względów na światłoczułość lub sposób pakowania pojedynczych worków zapewniający bezpieczeństwo.

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 17 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 19 pozycji 1-15 płynów infuzyjnych w opakowaniu - butelka stojąca, wykonana z polipropylenu, wyposażona w dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

31. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 19 pozycji 14 oraz 15 płynu fizjologicznego wieloelektrolitowego izotonicznego zbliżonego do fizjologicznego składu osocza - zawierającego Na, K, Ca, Mg, Cl o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza zapewniającego izotoniczność roztworu 295 mOsmol/l?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

32. Czy Zamawiający w Pakiecie 27 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie aminokwasów o zawartości azotu 12,9 g/l, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

33. Czy Zamawiający w Pakiecie 27 pozycji 11 ma na myśli emulsję tłuszczową z oleju rybiego 10% 100 ml?

Odpowiedź: Tak

34. Czy Zamawiający w Pakiecie 27 pozycji 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety w opakowaniu worek, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Dopuszczamy przy spełnieniu pozostałych wymogów.

35. Czy Zamawiający w Pakiecie 27 pozycji 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety normokalorycznej przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik dla osób niedożywionych lub zagrożonych niedożywieniem 1,0 kcal (4,2 kJ)/ml(500kcal/2100kJ) opakowanie 500 ml, smak neutralny w opakowaniu worek?

Odpowiedź: Dopuszczamy przy spełnieniu pozostałych wymogów (kompatybilność ze sprzętem)

36. Czy Zamawiający w Pakiecie 27 pozycji 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety normokalorycznej 1kcal/ml bez zawartości błonnika, przeznaczonej do żywienia przez zgłębnik, 2100 kJ/500 kcal, smak neutralny, worek 500 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy przy spełnieniu pozostałych wymogów (kompatybilność ze sprzętem)

37. Z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcińczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, czy w pakiecie nr 19, pozycja nr 14, 15, , należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

38. Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 21 pozycja 14, 15 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: Dopuszczamy ale nie wymagamy.

39. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 14, 15 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Dopuszczamy ale nie wymagamy.

40. Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 1 wymaga, aby METAMIZOLUM NATRICUM 0,5G/1ML 2ML X 5 AMP. miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

41. Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 2 wymaga, aby METAMIZOLUM NATRICUM 2,5G/5ML X 5 AMP. miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy

42. Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycje 1, 2 wymaga aby zgodnie z ChPl istniała możliwości mieszania Pyralginy z Poltramem ?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy

43. Prosimy o merytoryczne uzasadnienie, w jakim celu Zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 Metronidazol 0,5% 100 ml posiadał dwa niezależnie zabezpieczone porty.

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy

44. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT, bez konieczności wyrażenia zgody Zamawiającego?

(dot. § 5 ust. 3-4)

Odpowiedź: Brak przeszkód prawnych.

45. Wobec zmiany przepisów prawa wnosimy o zmianę w umowie zapisu § 9 ust. 2 sformułowania „odsetek ustawowych” na „odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych”.

Odpowiedź: Nie

46. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy stosowanie ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych.

Odpowiedź: Nie

24

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 6 poz. 10, 11** Glicynę 1.5%, będącą sterylnym, apirogennym płynem irygacyjnym o podobnej osmolarności, właściwościach optycznych, niskim przewodnictwie elektrycznym, nie powodującą powstawania osadów na sprężcie, mającą takie samo zastosowanie w endoskopowych zabiegach urologicznych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 6 poz. 7, 8** preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 6 w poz.9** preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15% mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania, oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

Odpowiedź; Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 15 poz.1, 2** Natrium chloratum 0,9% do irygacji- przepłukiwania typu pour bottle , jałowej, w butelce odkręcaniej

kwadratowej z zabezpieczeniem aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 19 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15** preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
 - redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
 - worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
 - koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
 - składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

52. W przypadku pozytywnej odpowiedzi czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu 19 poz. 8?**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
DYREKTOR NACZELNY
Rafał Lipiec

24