

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Kilińskiego 29
08-110 Siedlce**

Pismo: leki/141/2016/8

Siedlce dnia: 2016-06-01

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164) w trybie przetargu nieograniczonego, na:

sukcesywne dostawy leków oraz materiałów opatrunkowych do SP ZOZ Siedlce,

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

1. Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. nr 140 wymaga produktu leczniczego, który znajduje się w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z Załącznikiem do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 13 marca 2015r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz czy ma posiadać kartę charakterystyki produktu leczniczego potwierdzonej przez Ministerstwo Zdrowia Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji. Pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego 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.

2. Zadanie 30, poz. 6: Czy Zamawiający dopuści plaster w rozm. 15cm x 8cm?

3. Zadanie 30, poz. 15: Czy Zamawiający dopuści plaster w rozm. 5,8cm x 8cm?

4. Zadanie 30, poz. 17: Czy Zamawiający dopuści plaster w rozm. 5,8cm x 8cm?

5. Zadanie 30, poz. 19: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania waty celulozowej białej spełniającej wymagania ustawy o wyrobach medycznych? Wykonawca zadaje pytanie w związku ze zdarzającymi się przypadkami oferowania przy takim opisie przedmiotu zamówienia ligniny szarej, nie spełniającej wymogów wyrobu medycznego.

6. Zadanie 30, poz. 23: Czy Zamawiający dopuści podkład w rozm. 9cm x 34cm x 10 szt., z przeliczeniem zamawianych ilości?

7. Zadanie 30, poz. 23: Czy Zamawiający wymaga aby podkłady ginekologiczne nadawały się do sterylizacji w parze wodnej?

8. Zadanie 30, poz. 16, 18, 19: Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie oferty konkurencyjnej cenowo.

9. Zadanie 31, poz. 1-5: Czy Zamawiający wymaga, aby wyroby wykonane były z gazy o przędzy min. 15 TEX? Odpowiednia minimalna grubość nici bawełnianej zapewnia wymaganą chłonność wyrobu gazowego i ogranicza zużycie kompresów w czasie zabiegu. Czy na potwierdzenie powyższego parametru Zamawiający wymaga przedstawienia oświadczenia producenta?

10. Zadanie 31, poz. 1-5: Czy Zamawiający wymaga, aby kompresy miały wszystkie brzozy podwinięte do wewnątrz, co uniemożliwia wysunięcie się luźnej nitki?

11. Zadanie 31, poz. 4-5: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sterylizowanych parą wodną - metodą najbezpieczniejszą dla pacjenta i personelu?

12. Zadanie 32, poz. 2-3: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opaski gipsowej na perforowanym tubusie z tworzywa sztucznego dającego pewność poprawnego i całkowitego namoczenia opaski gipsowej, który nie ulega zniszczeniu i deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

13. Zadanie 32, poz. 2-3: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych o zawartości gipsu naturalnego min. 95%?

14. Zadanie 32, poz. 2-3: Czy Zamawiający wymaga przedstawienia kart danych technicznych zaoferowanych wyrobów, w celu potwierdzenia wymaganej zawartości gipsu?

15. Zadanie 35, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci w przedziale 3-6 kg bez wycięcia na pępek? Pragniemy zauważyć, że tylko pieluchomajtki dla dzieci w przedziale 2-5 kg mają wycięcie na pępek.

16. Zadanie 35, poz. 1: Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia ww. dokumentu do oferty?

17. Zadanie 36, poz. 1-3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek pakowanych po 30 szt., z przeliczeniem zamawianych ilości?

18. Zadanie 42: Czy w celu potwierdzenia zgodności z wymogami SIWZ, Zamawiający będzie wymagał przedstawienia próbek oferowanych wyrobów?

19. Zadanie 44, poz. 3: Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi naszej firmie złożenie oferty konkurencyjnej cenowo.

Proponowana wyżej modyfikacja specyfikacji istotnych warunków zamówienia, nie narażając realizacji przez Zamawiającego celu założonego w postępowaniu o zamówienie publiczne, pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców. Zwiększy zatem konkurencyjność przetargu, a tym samym możliwość wyboru oferty optymalnej dla Zamawiającego. Będzie więc zgodna z zasadą uczciwej konkurencji wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Aktualna treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia ogranicza krąg wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia, narażając postępowanie na zarzuty naruszenia uczciwej konkurencji.

20. Zadanie 44, poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu uniwersalnego o składzie:

serweta z przyłpcem	A	1	L3	240x150			
serweta z przyłpcem	B	1	L3	180x170			
serweta z przyłpcem - przyklepic na szerszym boku	C	2	L3	90x75			

taśma medyczna	D	1	Spunlace	50x9
serweta na stół instrum.	E	1		190x150
serweta na stolik Mayo	F	1		145x80
serwetki do rąk	G	4	włók. kom.	40x20

Poz. A, B, C - serwety wykonane z laminatu 3-warstwowego o gramaturze min. 73 g/m² na całej powierzchni (włóknina wiskozowa - folia polipropylenowo-polietylenowa - włóknina polipropylenowa).

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795 1-3 dla wymagań wysokich, odporny na penetrację płynów i mikroorganizmów, wytrzymały na wypychanie na mokro min. 100 kPa, chłonność min. 824 %. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania.

Zestaw pakowany w torbę papierowo-foliową z trójdzielną etykietą typu TAG z dwoma elementami do wklejenia do dokumentacji medycznej.

21. Zadanie 46, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do cięcia cesarskiego o składzie:

serweta z workiem, otworem 35x32 cm, z folią chirurgiczną	1	L2	320x180
podkład chłonny z pulpy celulozowej typu Seni Soft Basic	1		90x60
serweta na stół instrum.	1		190x150
serweta na stolik Mayo	1		145x80
serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20

Materiał obłożenia wykonany z laminatu dwuwarstwowego polipropylen-polietylen o gramaturze min. 56 g/m² na całej powierzchni, odporność na rozerwanie na mokro i sucho min. 150 kPa, chłonność min. 250 cm H₂O. Obłożenie zgodne z normą PN EN 13795 1-3. Zestaw pakowany w torbę papierowo-foliową z trójdzielną etykietą typu TAG z dwoma elementami do wklejenia do dokumentacji medycznej.

22. Zadanie 49, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą na instrumentarium o wymiarach 90x150 cm 2-warstwowa, włóknina i laminat na całej powierzchni serwety, stanowi drugie owinięcie zestawu, gramatura serwety min. 56 g/m², odporność na przenikanie cieczy (większa niż wymagana) min. 250 H₂O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho min. 150 kPa, reszta zgodna z SIWZ?

23. Zadanie nr 13 poz. 48

Czy Zamawiający, mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy ?

24. Zadanie nr 13 poz. 48

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich ?

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 28, pozycji 9 i 10 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100 i 250ml, ponieważ:

Mannitol 15 % i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku . Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej

Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

26. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu 28 w pozycjach 1,4,5,6,8,12,13,14,15,20,21 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowanych w worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek mieszczą ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zad 28 poz 18 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego PlasmaLyte w opakowaniu worków Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o składzie i pH zbliżonym do osocza oraz fizjologicznej osmolarności.

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co umożliwia stosowanie go w stanach klinicznych wymagających szybkiego przetoczenia krwi (roztwór wykazuje zgodność z krwią). PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

28. Zadanie nr 30

Pozycja 15, 16, 17- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunków pokrytych hypoalergicznym klejem z syntetycznego kauczuku.

29. Zadanie nr 30

Pozycja 15- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunków o wymiarach 7cm x 9cm.

30. Zadanie nr 30

Pozycja 17- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego plastra na włókninie z hypoalergicznym klejem z syntetycznego kauczuku do mocowania kaniuli 8cm x 6cm posiadającego nacięcie pod kaniulę.

31. Zadanie nr 30

Pozycja 18, 19 - czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia tej pozycji do odrębnego pakietu i utworzenia z niej nowego przedmiotu zamówienia. Taki podział pakietu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie oferentów, tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania przetargowego, a Państwu na wybór najkorzystniejszej oferty.

32. Zadanie nr 30

Pozycja 23 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania anatomicznych wkładów dla kobiet (podkładów ginekologicznych) stosowanych przy lekkim mimowolnym nietrzymaniu moczu po przebytej ciąży i porodzie, jako ochrona po zabiegach pochwy o wymiarach 34cm x 13cm lub 27cm x 11cm pakowanych a ' 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

33. Zadanie nr 30

Pozycja 30 - 33 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania elastycznej siatki opatrunkowej o długości w stanie swobodnym 11,6 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

34. dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 11 poz. 195 i w zadaniu 12 poz. 156 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z wymieniem w opisie przedmiotu zamówienia cech preparatów odpowiadających dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego/ i suplementom diety, zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaferowania preparatu będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w zapewniającym wysoką aktywność stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, z zawartością inuliny,

konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek - kapsułki otwierane; po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

35. dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 11 poz. 123:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym taką samą dawkę drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg), mającym równoważne wskazania do stosowania w określonym wieku i konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 kapsułek - po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań.

36. Zadanie 30, pozycje 12 i 14

Czy Zamawiający dopuści przylepce o długości 9,14m z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem ilości, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

37. Czy Zamawiający dopisze w par. 2.3 na końcu frazę: "Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej"?

38. Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

39. Czy Zamawiający wykreśli par. 3.4.? Fakt wprowadzenia "na rynek" nowych leków nie oznacza, że Wykonawca może je zaoferować w ramach niniejszej Umowy i że są one w takim razie automatycznie wprowadzane do oferty Wykonawcy zamiast, czy obok już oferowanych produktów. Przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa konkretnego produktu Wykonawcy wskazanego w ofercie, nie zaś dowolnego produktu dostępnego na rynku, ani też pośrednictwo w jego nabyciu dla Zamawiającego.

40. Czy Zamawiający w par. 4.4. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji dotyczącej braków ilościowych na 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 22 poz. 6 insuliny Lantus w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 85 produktu leczniczego Potassium. 10 ml, inj. w opakowaniu po 20 ampułek?

43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 103 produktu leczniczego Sodium chloride inj 0,9% 5ml (poliet) w opakowaniu po 20 sztuk?

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 104 produktu leczniczego Sodium chloride inj 0,9% 10ml (poliet) w opakowaniu po 50 sztuk?

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 8 pozycji 12 produktu leczniczego Levofloxacin inj 0,5g/100ml x 10 flakonów?

46. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 8 poz. 13 i 14 (Meropenem 0,5g i 1g inj. x 10 fiol.) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która

występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

47. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 8 poz. 13 i 14 (Meropenem 0,5g i 1g inj. x 10 fiol.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

48. Czy w zadaniu Nr 13 poz. 95, 96 i 97 (Budesonide, (0,125 ; 0,25 i 0,5 mg/ml) 2 ml zawiesina do inh. 20 pojemników) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

49. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 13 poz. 95 (Budesonide, (0,125 mg/ml) 2 ml zawiesina do inh. 20 pojemników) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

50. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 13 poz. 95, 96 i 97 (Budesonide, (0,125 ; 0,25 i 0,5 mg/ml) 2 ml zawiesina do inh. 20 pojemników) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

51. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 12 poz. 21 i 23 (Metoprolol succinate tabl. o przedł. Uwalnianiu 23,75mg i 0,095g x 28szt.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykanie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

52. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 93 (Bupivacainum hydrochloridum 5mg/ml) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

53. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 34 (Esomeprazole 40 mg inj x 10 fiol) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba reflowowa przełyku(GERD)u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami reflowu ?

54. Zadanie nr 24 poz. 5 i 6

W związku z dostępnością na rynku zarówno bezwapniowego dializatu nie zawierającego fosforanów jak i z fizjologiczną zawartością fosforanów 1,25 mmol/l, czy Zamawiający będzie wymagał zaferowania w w/w pozycjach obu typu bezwapniowego dializatu dostarczanego w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego? Dostęp do dializatu z fizjologiczną zawartością fosforanów pozwoli w znaczący sposób ograniczyć koszt terapii pacjenta dzięki uniknięciu konieczności wtórnej substytucji preparatu fosforanowego a także zapobiegnie ryzyku wystąpienia powikłania w postaci jatrogennej hipofosfatemii u leczonego pacjenta.

55. Zadanie nr 24 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w tej pozycji oczekuje zaferowania 30 opakowań x 20 ampułek leku czy też 30 sztuk ampułek. W postępowaniu ubiegłorocznym Zamawiający oczekiwał 3 opakowań x 20 ampułek - czy wchodzi w rachubę pomyłka pisarska?

56. Zadanie nr 24 poz. 10

Z uwagi na zmianę opakowania wprowadzona przez producenta prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie 4% cytrynianu sodu w workach o objętości 1500 ml z jednoczesnym przeliczeniem ogólnie zapotrzebowanej ilości roztworu (150 l) na proponowaną objętość roztworu w worku, czyli 100 sztuk po 1500 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

57. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 36): przedłożenia kart produktowych /kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych Wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa /techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

58. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 36 pozycja 3) pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56 - 85 cm ?

59. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 36 pozycja 2) pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73 - 122 cm ?

60. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 36 pozycja 1) pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92 - 144 cm ?

61. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 36): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego/daty produkcji,/ numeru partii, który znika wraz z napełnieniem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia założenie reklamacji?

62. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 36) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełniania produktu moczem zmienia kolor ?

63. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 36): pieluchomajtki wykonane w 100% z materiału oddychającego w bocznych partiach produktu, zabezpieczone specjalną folią na zewnętrznej warstwie wkładu chłonnego?

64. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 36 pozycja 3): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnej chłonności 1 500 ml?

65. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 36 pozycja 2): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnej chłonności 1 800 ml?

66. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 36 pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnej chłonności 2 150 ml?

67. W imieniu Wykonawcy zwracam się zapytaniem czy Zamawiający wyłączy z Zadania nr 25: pozycję 26 (Liofilizowana mieszanina witamin rozpuszczalnych w wodzie (B1, B2, PP, B6, kwas pantotenowy, C, biotyna, kwas foliowy, B12) do przygotowania roztworu do wlewów dożylnych 10 ml x 10 fiole - 100 op.) wraz z utworzeniem osobnego pakietu, który będzie zawierał w/w pozycję ?

68. W imieniu Wykonawcy zwracam się zapytaniem czy Zamawiający wyłączy z Zadania nr 25: pozycję 27 (Emulsja typu o/w o składzie odpowiadającym 10% emulsji tłuszczowej. W fazie olejowej zawiera

witaminy rozpuszczalne w tłuszczach - 10 ml x 10 amp - 100 op.), wraz z utworzeniem osobnego pakietu, który będzie zawierał w/w pozycję ?

69. W imieniu Wykonawcy zwracam się zapytaniem czy Zamawiający wyłączy z Zadania nr 25: pozycję 25 (Stężony roztwór fosforanu potasowego i sodowego oraz wodorotlenku potasowego przeznaczony do podawania z roztworami do wlewów inj. 20 ml x 10 fiolek - 35 op.), wraz z utworzeniem osobnego pakietu, który będzie zawierał w/w pozycję ?

70. Czy zamawiający w Pakiecie 60A poz. 60 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Espumisan x 100 kaps. posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Esputicon x100 kaps ?
Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan:

"- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastrokopii."

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Esputicon:

"-wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych."

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Szpital zdecydowanie niższej ceny.

71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

z Zadania nr 1

poz. 37 Torasemide

poz. 87 Dexketoprofen

Z Zadania nr 11

poz. 100 Torasemide

poz. 119,120,121 Enalapril

poz.131.132 Levothyroxine

poz.190 Dexketoprofen

z Zadania nr 12

poz.32,33 Metformin

poz. 47Ambroksol

poz. 54 Nebivolol

poz. 69,70 Pancreatine

poz. 91.92 Lercandipine

poz. 188.189 Zofenopril

I wyodrębnienie do oddzielnego Zadania?

72. Czy Zamawiający, w pakiecie 17 pozycji 1, wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPL dotyczącego ostrego zapalenia ucha środkowego?

73. Czy Zamawiający, w pakiecie 17 pozycji 1, wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPL dotyczącego leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?

74. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 pozycja 4 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

75. Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 19 pozycja 1 była w postaci monowodzianu?

76. Czy Zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 6 pozycja 1, 2, 3 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3 lat?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Ad. 1

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 2

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 3 – 4

Tak.

Ad. 5

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 6

Tak.

Ad. 7

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 8

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 9 – 14

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 15

Tak.

Ad. 16

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 17

Tak.

Ad. 18

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 19

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 20 – 25

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 26

Tak.

Ad. 27

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 28 – 30

Tak.

Ad. 31

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 32 - 33

Tak.

Ad. 34 - 35

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 36 - 38

Tak.

Ad. 39

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 40 – 41

Tak

Ad. 42

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 43 - 45

Tak.

Ad. 46 – 49

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 50

Tak

Ad. 51 – 55

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 56

Tak.

Ad. 57

Zgodnie z SIWZ.

Ad. 58 – 60

Tak.

Ad. 61 - 66
Zgodnie z SIWZ.

Ad. 67 - 69
Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 70
W przedmiotowym postępowaniu nie ma Pakietu 60A. Jeżeli pytanie dotyczy Pakietu nr 11 poz. 126 - Dimethicone, 50 mg, kaps x 100 szt, to Zamawiający dopuszcza wskazany prze wykonawcę preparat.

Ad. 71
Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 72 – 76
Zgodnie z SIWZ.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Siedlcach
mgr Mariusz Leśkiewicz