



Sokółka dn. 30.01.2018r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 221000 euro na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ - CPV - 33600000-6.

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2018 Nr ogłoszenia – 2018/S 016-032143 z dnia 24.01.2018r

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Dotyczy: Nr SPZOZ LEKI /2018, Grupa 72, ilość pozycji 28, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Dotyczy: Nr SPZOZ LEKI /2018, Grupa 72, ilość pozycji 28, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Dotyczy: Nr SPZOZ LEKI /2018, Grupa 72, ilość pozycji 28, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7, pozycji 8 oraz pozycji 9 z Grupy nr 72 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy w grupie Nr 54 poz. 12 i 13 (BUDESONIDUM 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 amp.) oraz w grupie Nr 57 poz. 4 (BUDESONIDUM 0,25 mg/ml; 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający w grupie Nr 54 poz. 12 i 13 (BUDESONIDUM 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 amp.) oraz w grupie Nr 57 poz. 4 (BUDESONIDUM 0,25 mg/ml; 2ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający w grupie Nr 54 poz. 12 i 13 (BUDESONIDUM 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 amp.) oraz w grupie Nr 57 poz. 4 (BUDESONIDUM 0,25 mg/ml; 2ml x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy w grupie Nr 54 poz. 12 i 13 (BUDESONIDUM 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 amp.) oraz w grupie Nr 57 poz. 4 (BUDESONIDUM 0,25 mg/ml; 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 54 poz. 12 i 13 (BUDESONIDUM 0,25 i 0,5 mg/ml; 2ml x 20 amp.) oraz w grupie Nr 57 poz. 4 (BUDESONIDUM 0,25 mg/ml; 2ml x 20 amp.) 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: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy zamawiający, w pakiecie 35 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 56 pozycja 7 i 8 oraz w pakiecie 63, 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: Zamawiający dopuszcza.

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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™S (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 2 x 2,5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Lock S 4% x 2,5ml zamknięte aseptycznie papier-folia z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego, jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. Pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 34 poz. 33 w przedmiotowym postępowaniu: Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych szczepów bakteryjnych będących produktem i jednocześnie zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co uniemożliwia zaoferowanie

jakiegokolwiek innego produktu o takim samym składzie, tworząc dla konkretnego producenta monopol na składanie ofert, uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

19. Pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 34 poz. 33 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

20. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 23 poz. 21 i w Grupie 34 poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 32 poz. 38 i 39 w przedmiotowym postępowaniu: Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

22. Pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 36 poz. 24 w przedmiotowym postępowaniu: Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia w Grupie 36 poz. 24 przykładowej nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych jak wymieniono w SIWZ, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), również będący kremem barierowo-ochronnym? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Czy Zamawiający dopuści preparat odpowiadający powyższemu opisowi również w Grupie 31 poz. 23 – po przeliczeniu masy opakowania (60, 125 lub 250g) na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. Dotyczy: Nr SPZOZ LEKI / 2018, Grupa 2, ilość pozycji 2, pozycji 1 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwbakteryjne oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane

sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy: Nr SPZOZ LEKI / 2018, Grupa 2, ilość pozycji 2, pozycji 2 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy: Nr SPZOZ LEKI / 2018, Grupa 36, ilość pozycji 46, pozycji 16 Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. Dotyczy: Nr SPZOZ LEKI / 2018, Grupa 51, ilość pozycji 1, pozycji 1 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 16 z Grupy nr 36 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. Dotyczy: SPZOZ LEKI / 2018, Grupa 69, ilość pozycji 50, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją

u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. Obszar zastosowania: rany z małym lub średnim wysiękiem. Opatrunek pokryty folia półprzepuszczalną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. Dotyczy: SPZOK LEKI / 2018, Grupa 69, ilość pozycji 50, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 15cm x 15cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. Obszar zastosowania: rany z małym lub średnim wysiękiem. Opatrunek pokryty folia półprzepuszczalną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Dotyczy: SPZOK LEKI / 2018, Grupa 69, ilość pozycji 50, pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek chłonny (rozmiar 7cm x 9cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. Obszar zastosowania: rany z małym lub średnim wysiękiem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10, pozycji 11 oraz pozycji 18 z Grupy nr 69 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

33. Dotyczy grupy nr 11, pozycja nr 1 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 10 fiolek preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 260 opakowań ? - Pantoprazolum liof. do przyg. roztw. do wlewu doż. 40mg x 1 fiol. (pozycja nr 1)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

34. Dotyczy grupy nr 17, pozycja nr 1 oraz 2 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 1 fiolkę preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 1250 opakowań preparatu w dawce 1,0g oraz 300 opakowań preparatu w dawce 0,5g? - Vancomycin hydrochloride 1g (pozycja nr 1) - Vancomycin hydrochloride 0,5g (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

35. Dotyczy grupy nr 27, pozycja nr 3 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 5 fiolek preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 1000 opakowań ? - Amoxicillin/clavulanic acid proszek do przyg.roztw.do wstrz.doż.i wlewu doż.1,2 g x1 fiol. (pozycja nr 3)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

36. Dotyczy grupy nr 46, pozycja nr 3 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 5 fiolek preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 120 opakowań ? - Levofloxacin x 1 (pozycja nr 3)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

37. Dotyczy grupy nr 27, pozycja nr 3 czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie w pakiecie nr 27, pozycja nr 3? Wyłączenie pozycji Amoxicylina 1000mg+200mg kw. klawulonowy 1op x 1fiol. z pakietu nr. 27 na odrębny pakiet spowoduje dla szpitala uzyskanie bardziej korzystnej ekonomicznie ceny. A ta właśnie postać antybiotyku jest najczęściej stosowana w szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sporządził:
St. inspektor d/s zamówień publicznych
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:
z-ca Dyrektora SPZOK w Sokółce
Eugeniusz Giba