



SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI

sp. z o.o.

Sosnowiec, dn.22.06.2017r.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów leczniczych.**

Znak sprawy ZP-2200-21/17

Wyjaśnienia Zamawiającego

Działając zgodnie z art. 38 ustawy i Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Pytanie nr 1

– dotyczy pakietu 3, zadania: nr 8, 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie **produktu równoważnego** w wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką **o pojemności 6ml (7g)-w zad. 8** oraz **o pojemności 11 ml (13g)- w zad. 9?**

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowany produkt.

Pytanie nr 2

Czy w pakiecie Nr 12 poz. 6 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml a 2ml x 20 pojemników) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia

Pytanie nr 3

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 12 poz. 6 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml a 2ml x 20 pojemników) **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 wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin

Pytanie nr 4

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 12 poz. 6 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml a 2ml x 20 pojemników) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną

Pytanie nr 5

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 13 poz. 11 (Bupivacainum Spinal Heavy 0,5% 5mg/1ml po 4ml r-r hiperbaryczny do znieczulenia podpajęczynówkowego) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt pakowany w jałowe blistry

Pytanie nr 6

Czy **Zamawiający** dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulkostrzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu



SOSNOWIECKI SZPITAL
MIEJSKI
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY
W SĄDZIE REJONOWYM
KATOWICE - WSCHÓD
W KATOWICACH
WYDZIAŁ VIII GOSPODARSTWA
KRAJOWEGO REJESTRU
SĄDOWEGO POD NUMEREM
0000476320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY
68 347 000,00 ZŁ

utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 30 z Pakietu nr 12- leki ogólne i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 30 z Pakietu nr 12.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości 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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

Czy zamawiający w zadaniu 1 pozycja 54 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

Pytanie nr 11

Czy zamawiający w pakiecie w zadaniu 1 pozycja 54 wymaga aby Budesonid był w postaci ampułek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat w postaci ampułek

Pytanie nr 12

Czy zamawiający wymaga, aby w zad 1 pozycja 54 budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 34 pozycji 1 ma na myśli dietę Nutrison, dietę do leczenia żywieniowego do podaży przez zgłębnik, płynną, kompletną pod względem odżywczym, normokaloryczną (1kcal/ml), charakteryzująca się unikalną mieszaniną białek (serwatka, kazeina, białka roślinne) spełniająca wytyczne WHO 2007 o zawartości białka nie niższej niż 4g/100ml, zawierająca średniołańcuchowe trójglicerydy (MCT), wzbogacona o kwasy DHA/EPA spełniające zalecenia ISSFAL 2007, wolną od laktozy, zawierająca karotenoidy o działaniu antyoksydacyjnym, w opakowaniu miękkim typu pack 1000 ml?

Pytanie nr 14

Czy w pakiecie nr 34 pozycji 2 Zamawiający ma na myśli dietę przeznaczoną dla pacjentów krytycznie chorych, w stresie metabolicznym, wysokobiałkową 7,5g białka/100ml, kompletną pod względem odżywczym, w oparciu o kazeinę i soję, z zawartością glutaminy 1,66 g/100ml, hiperkaloryczną, bogatą w białko, bezglutenową i klinicznie wolną od laktozy o osmolarności 270 mOsmol/l i pojemności 500 ml w opakowaniu miękkim typu pack?

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w pakiecie nr 34 pozycji 3 ma na myśli dietę kompletną pod względem odżywczym, normokaloryczną (1,03 kcal/ml), wspomagającą leczenie ran i odleżyn, bogatą w białko 9 zawierającą 6 rodzajów błonnika), oparta na białku kazeinowym i sojowym, klinicznie wolna do laktozy, z zawartością argininy 0,85 g/ 100 ml, glutaminy 0,96 g/ 100 ml, w opakowaniu miękkim typu pack o pojemności 1000 ml?

Pytanie nr 16

Czy w pakiecie nr 34, pozycji 4 Zamawiający ma na myśli dietę zawierającą 4 g białka (kazeina, serwatka, soja oraz groch) na 100 ml, bogatą w białko, zawierającą 6 rodzajów błonnika: rozpuszczalnego i nierozpuszczalnego. Mieszanka błonnika jest bardziej fizjologiczna i zbliżona do zawartości włókna w normalnej diecie człowieka i odgrywa istotną rolę w regulacji i perystaltyki jelit oraz składu flory bakteryjnej przewodu pokarmowego?

Odpowiedź na pytanie 22+25

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 27 dopuści lek **Cefazolin-MIP 2g** z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany lek.

Z up. Zarady
KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Ela
mgr Ela Kwaśnicka

