



PCZ/II-ZP/17/2018

Żnin, dn. 06.08.2018r.

Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/17/2018

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW w Grupach 1-11 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie. Nr post. PCZ/II-ZP/17/2018.

Zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

Pytanie 1. Dotyczy: Grupa 5 poz. 226 i 236

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsulek, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. - po przeliczeniu kapsulek 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 nie dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy: Wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 4.3 wpisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie (w KC są obecnie 2 rodzaje odsetek i trzeba wskazać, o których jest mowa w umowie).

Odpowiedź: Zamawiający w § 4 ust. 3 Wzoru umowy, zmienia zapis „odsetki ustawowe” i zastępuje słowami „odsetki ustawowe za opóźnienia w transakcjach handlowych”

Pytanie 3. Dotyczy: Wzoru umowy

Czy Zamawiający sprecyzuje termin dostawy określony w par. 5.4. np. na 2 dni robocze? Nie jest to kryterium oceny ofert, zatem termin powinien być wskazany w SIWZ jednoznacznie (także w umowie). Ustawa PZP nie przewiduje trybu „uzupełniania umowy” z podmiotem wybranym w przetargu w drodze późniejszych uzgodnień.

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. 11.3. SIWZ, Zamawiający wymaga od Wykonawcy określenia terminu dostawy (wymóg Zamawiającego: maksymalnie 3 dni robocze) w treści Formularza oferty (Załącznik nr 1 do SIWZ), który należy złożyć wraz z ofertą.

Zamawiający zawierając Umowę z wybranych Wykonawcą, w treści §5 ust. 4 Umowy, wpisze termin dostawy określony przez niego, w Formularzu oferty.

Pytanie 4. Dotyczy: Wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 5.11 wpisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie (w KC są obecnie 2 rodzaje odsetek i trzeba wskazać, o których jest mowa w umowie).

Odpowiedź: W treści § 5 ust. 11 Wzoru umowy, Zamawiający zmienia zapis „odsetki ustawowe” i zastępuje słowami „odsetki ustawowe za opóźnienia”.



Pytanie 5.

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Na dzień 06.08.2018r. spółki p.n. Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Żninie nie dotyczą przepisy Prawa restrukturyzacyjnego oraz Prawa upadłościowego.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7. Dotyczy: Grupa 5 poz. 89

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: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8. Dotyczy: Grupa 5 poz. 89

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

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9. Dotyczy: Grupa 5 poz. 30,31

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10. Dotyczy: Grupa 5 poz. 30,31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11. Dotyczy: Grupa 5 poz. 30,31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 30, 31 z grupy 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12. Dotyczy: Grupa 5 poz. 226

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 226 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13. Dotyczy: Grupa 5 poz. 143

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: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14. Dotyczy: Grupa 5 poz. 143

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: Nie.

Pytanie 15. Dotyczy: Grupa 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowaniu w pakiecie 2 pozycji 3 produktu leczniczego Ceftazidime Kabi w fiolkach x 10 szt?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16. Dotyczy: Grupa 3 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowaniu w pakiecie 3 pozycji 7 produktu leczniczego Vancomycin w fiolkach x 1 szt?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem, że w/w lek można dawkować doustnie i dożylnie.

Pytanie 17. Dotyczy: Grupa 3 poz. 14

Czy w związku z tym, że żaden z dostępnych na rynku zarejestrowanych preparatów imipenem/cilastatin sodium 500mg nie posiada w treści ChPL wskazania do leczenia posocznicy, zapaleniu wsierdza, zakażeniu kości i stawów, Zamawiający odstąpi od wymogu i dopuści produkt Imipenem/Cilastatin Kabi 500 mg? W wyniku zakończonej procedury referral na mocy art 30 dyrektywy 2001/83/WE Komisja Europejska wydała decyzję nr C(2011)1723 dotyczącą ujednoczenia wskazań produktów leczniczych zawierających Imipenem/Cilastatin. Ujednoliconą treść wskazań jest następująca: "produkt Imipenem/Cilastatin jest wskazany do stosowania w leczeniu następujących zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych : powikłane zakażenia w obrębie jamy brzusznej; ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne i zapalenie płuc związane ze stosowaniem respiratora; zakażenia śródporodowe i poporodowe; powikłane zakażenia układu moczowego; powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Produkt można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym. Leczenie pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z zakażeniami wymienionymi powyżej lub podejrzewa się, że przebiega w powiązaniu z tymi zakażeniami. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych." W odniesieniu do wymogu dotyczącego wskazania do leczenia: posocznicy - w oparciu o przedstawione dane kliniczne uznano to wskazanie za dopuszczalne, jednak przyjęto następujące jego brzmienie: "może być stosowany w leczeniu pacjentów z neutropenią u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym", zakażenia kości i stawów - w oparciu o przedstawione dane kliniczne wskazanie zostało wykreślone, zapalenia wsierdza - w oparciu o przedstawione dane kliniczne wskazanie zostało wykreślone.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18. Dotyczy: Grupa 3 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu w pakiecie 3 pozycji 24 produktu leczniczego Metronidazol 0,5 % 100 ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19. Dotyczy: Grupa 3 poz. 42

Dot. Pakietu 3 pozycja 42. Czy w związku z tym że żaden z dostępnych na rynku zarejestrowanych preparatów Piperacillin/Tazobactam 4,5 g nie posiada w treści ChPL wskazania do leczenia posocznicy, Zamawiający odstąpi od wymogu i dopuści produkt Piperacillin/Tazobactam Kabi 4,5g?

W wyniku zakończonej procedury referral na mocy art 30 dyrektywy 2001/83/WE Komisja Europejska wydała decyzję nr K(2011)1196 dotyczącą ujednoczenia wskazań produktów leczniczych zawierających Piperacillin/Tazobactam. Ujednoczona treść wskazań jest następująca: "produkt jest wskazany w leczeniu ciężkiego zapalenia płuc, w tym szpitalnego zapalenie płuc oraz zapalenia płuc związanego ze stosowaniem respiratora, powikłanym zakażeniem dróg moczowych (w tym odmiedniczkowego zapalenia nerek), powikłanym zakażeniu w obrębie jamy brzusznej, powikłanym zakażeniu skóry i tkanek miękkich (w tym zakażenia stopy cukrzycowej), w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z zakażeniami wymienionymi powyżej lub podejrzewa się, że przebiega w powiązaniu z tymi zakażeniami. Piperacillin/Tazobactam można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka, prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym." W odniesieniu do wymogu dotyczącego wskazania do leczenia posocznicy - w oparciu o przedstawione dane kliniczne uznano, że Piperacillin/Tazobactam ma szerokie spektrum działania przeciwbakteryjnego i przyjęto następujący zapis dotyczący leczenia tylko bakteriami produkt jest wskazany w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z zakażeniami wymienionymi w ChPL lub podejrzewa się, że przebiega w powiązaniu z tymi zakażeniami.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20. Dotyczy: Grupa 5 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu w pakiecie 5 pozycji 15 produktu leczniczego Propofol 1% 20 ml w ampułkach 5 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 21. Dotyczy: Grupa 5 poz. 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu w pakiecie 5 pozycji 97 produktu leczniczego Kalium Chloratum Kabi 15% 20ml w ampułkach x 20 szt?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22. Dotyczy: Grupa 10 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu w pakiecie 10 pozycji 10 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% Kabi w ampułkach x 50 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 23. Dotyczy: Grupa 10 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu w pakiecie 10 pozycji 23 produktu leczniczego Metamizole Kabi 2 ml w opakowaniu typu ampułka szklana x 10 szt z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24. Dotyczy: Grupa 10 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu w pakiecie 10 pozycji 24 produktu leczniczego Metamizole Kabi 5 ml w opakowaniu typu ampułka szklana x 10 szt z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25. Dotyczy: Grupa 5 poz. 164

Czy w grupie Nr 5 poz. 164 (PULMICORT 0,5mg/ml a 2ml x 20 amp.zawiesina do inhalacji z nebulizatora)**Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 26. Dotyczy: Grupa 5 poz. 164

Czy **Zamawiający** w grupie Nr 5 poz. 164 (PULMICORT 0,5mg/ml a 2ml x 20 amp. zawiesina do inhalacji z nebulizatora)**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, nie wymaga.

Pytanie 27. Dotyczy: Grupa 5 poz. 164

Czy **Zamawiający** w grupie Nr 5 poz. 164 (PULMICORT 0,5mg/ml a 2ml x 20 amp. zawiesina do inhalacji z nebulizatora)**dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 28. Dotyczy: Grupa 5 poz. 164

Czy w grupie Nr 5 poz. 164 (PULMICORT 0,5mg/ml a 2ml x 20 amp. zawiesina do inhalacji z nebulizatora)**Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesoniduzmikronizowanego?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 29.

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.

Pytanie 30.

Czy **Zamawiający** wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31. Dotyczy: Grupa 2 poz. 4,5

Czy **Zamawiający** w pakiecie nr 2 poz. 4,5 miał na myśli ampułki? Nastąpiła zmiana opakowania, lek dostępny w ampułkach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku w ampułkach.

Pytanie 32. Dotyczy: Grupa 5 poz. 236

Czy **Zamawiający** dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33. Dotyczy: Grupa 5 poz. 249

Czy **Zamawiający** dopuści wycenę 13 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii

Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34. Dotyczy: **Grupa 5 poz. 2**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania x 400g w ilości 3 op?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35. Dotyczy: **Grupa 5 poz. 252**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 252. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt. d/wst, 5f - 1 op?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36. Dotyczy: **Grupa 5 poz. 242**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 242. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 38. Dotyczy: **Grupa 3 poz. 17**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz 17 dopuści wycenę leku w postaci tabletek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39. Dotyczy: **Grupa 3 poz. 20**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz 20 wyrazi zgodę na wycenę Nystatyny w postaci zawiesiny o pojemności 28 ml (90 opak)? Nastąpiła zmiana wielkości opakowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40. Dotyczy: **Grupa 5 poz. 30**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz 30 wyrazi zgodę na wycenę gabki pakowanej x 1 szt w ilości 40 szt?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41. Dotyczy: **Grupa 5 poz. 169**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz 169 wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42. Dotyczy: **Grupa 11 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w pakiecie nr 11 poz 3 Rhophylac 300 i utworzenie osobnego pakietu z ww.pozycją?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43. Dotyczy: **Grupa 5 poz. 166**


Czy Zamawiający w Grupa 5 – Leki i albuminy poz. 166 (Bupivacainum 0,5% Spinal Heavy 4ml x 5amp. roztwór hiperbaryczny) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych,

dotatkowo 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: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę powyższymi odpowiedziami, wprowadzane przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 2 do SIWZ) składanej oferty, winny być (jeżeli dotyczy) w danej pozycji asortymentu **wytluszczone** i/lub podkreślone oraz opisane przez Wykonawcę pod tabelą w/w Formularza, w zakresie oferowanej Grupy, w następujący sposób:

„Lp. ..., ..., ... - zmiana dopuszczona odpowiedziami na pytania z dnia 06.08.2018r.”

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gasior

Zamawiający, żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji , na adres e-mail zamowienia@szpitalznin.pl

W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na nr faksu podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.