



SZPITAL POWIATOWY

w Limanowej

Imienia Miłosierdzia Bożego

ul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa
www.szpitallimanowa.pl
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

faks: 18 3372 710

e-mail: zampub@szpitallimanowa.pl

Pismo: NZ/78/D/N/L/2017/07/2017/2018

Limanowa dnia: 2018-01-11

Wszyscy zainteresowani !!!

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ nr 1**

Informujemy, iż w dniach 2018-01-04 – 05 - 09 wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 38 ust. 2 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:

Dostawy produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego ujętych w 29 zadaniach asortymentowych,

1. 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: Zgodnie z SIWZ

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opak. x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy w zadaniu Nr 6 poz. 5, 6 i 7(BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 sztuk możliwość łączenia z solą fizjologiczną i innymi lekami) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 6 poz. 5, 6 i 7(BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 sztuk możliwość łączenia z solą fizjologiczną i innymi lekami) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Czy w zadaniu Nr 6 poz. 5, 6 i 7(BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 sztuk możliwość łączenia z solą fizjologiczną i innymi lekami) **Zamawiający wymaga leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 6 poz. 5, 6 i 7(BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 sztuk możliwość łączenia z solą fizjologiczną i innymi lekami) **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, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 9 poz. 29 i dopuści:

Jałowy gazik z włókny wiskozowo-poliestrowo-celulozowej nasączony 70% alkoholem izopropylowym w pojedynczej saszetce o wymiarze saszetki 7*7cm do odkażania skóry, zarejestrowany jako wyrób medyczny op. x 100sztuk Gazik złożony: 4x4,5cm, a rozłożony: 9x12cm

lub ; Jałowy gazik z włókny wiskozowo-poliestrowo-celulozowej nasączony 70% alkoholem izopropylowym w pojedynczej

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

saszetkę o wymiarze saszetki 7*7cm do odkażania skóry, zarejestrowany jako wyrób medyczny op. x 100sztuk Gazik złożony: 4x4,5cm, a rozłożony: 12x12,5cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

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.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 24 z Zadania nr 26 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

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 1 wymaga, aby zaoferowany Ceftazidimum 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 1 aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga aby Cefuroksimum w pakiecie 3 pozycja 1, 2 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Czy Zamawiający wymaga aby Cefazolinum pakiet 8 pozycja 1 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze także powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Przedstawione stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii, zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy pzp, zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Limanowej

mgr Marcin Radzięta

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna



ISO 9001:2008
Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany

