Iława, 09.05.2018r.

**dotyczy: dostawy produktów farmaceutycznych z podziałem na 76 części dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie**

**(nr sprawy 8/2018)**

Do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści zawartych w SIWZ. Zamawiający, na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz.1579 , 2018) odpowiada:

**Zapytanie nr 1**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy Zadania 6. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 8 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Ciprofloxacin w opakowaniu stojącym z dwoma portami różnej wielkości?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 15 pozycja produktu leczniczego Imipenem+Cilastatin w opakowaniu 10 fiolek, który jest wskazany do stosowania w leczeniu następujących zakażeń u dorosłych pacjentów i dzieci w wieku 1 roku życia 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.

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr4**

Dotyczy Zadania 15. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr5**

Dotyczy Zadania 15. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 19 pozycja 1 oraz 2 produktu leczniczego Levofloxacyna w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 29 pozycja 1-4 płynów infuzyjnych w opakowaniu butelka polipropylenowa z dwoma portami KabiClear?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 29 pozycja 5 płynu wieloelektrolitowego pediatrycznego Benelyte 250 ml, który posiada skład zbliżony do fizjologicznego składu osocza oraz zawiera glukozę o stężeniu 1 %?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycja 1 dietę Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany(maltodekstryny)(14,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokrystaliczna) o osmolarności 345 mosmol/l?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 2 diety do żywienia dojelitowego Diben, przeznaczonej dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25g/100ml, o dużej zawartości błonnika (1,5g/100ml), zawierającej białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczną 1 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 4 diety hiperkalorycznej do podawania doustnie w czterech smakach, butelka 200 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 5 diety do żywienia dojelitowego Fresubin HP Energy, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowej (7,5 g/100 ml) - co najmniej 20% energii białkowej, zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 6 diety do żywienia dojelitowego Fresubin Original, standardowej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 7 diety do żywienia dojelitowego Fresubin Original, standardowej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 8 diety do żywienia dojelitowego Fresubin Energy, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, normobiałkowej (5,6 g/100 ml), zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 9 diety do żywienia dojelitowego Fresubin Original Fibre, standardowej, o wysokiej zawartości błonnika –1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, izoosmotyczna, o osmolarności 285 mosmol/l, w zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną worku o objętości 1000 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 10 diety do żywienia dojelitowego Survimed OPD, oligopeptydowej, zawierającej hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczy MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 11 diety do żywienia dojelitowego Survimed OPD, oligopeptydowej, zawierającej hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczy MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 12 diety do żywienia dojelitowego Supportan, bogatobiałkowej 10,0 g/100 ml – co najmniej 27% energii białkowej, opartej na białku kazeinowym i hydrolizacie serwatki, o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych, tłuszczy MCT i antyoksydantów, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowej, o osmolarności 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 13 diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącej źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań na gramy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 30 pozycji 14 dietetycznego środka spożywczego do zagęszczania żywności oraz napojów – Fresubin Clear Thickener 150g?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr22**

Dotyczy Zadania 45 pozycji 43 oraz 44. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, zgodnie z treścią ChPL, posiadał możliwość stosowania u kobiet   
w I oraz II trymestrze ciąży?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr23**

Dotyczy Zadania 45 pozycji 43 oraz 44.Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 46 produktu leczniczego Kalium chloratum 15% 10 ml w opakowaniu 20 ampułek?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr25**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 46 Kalii chloridum 15 % inj. iv. w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności.

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr26**

Dotyczy Zadania 48. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, zgodnie z treścią ChPL, posiadał możliwość stosowania u kobiet   
w I oraz II trymestrze ciąży?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr27**

Dotyczy Zadania 48. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie nr28**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 49 produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu stojącym z dwoma portami różnej wielkości?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Zapytanie nr 2**

**Zapytanie nr 1:**

Czy w pakiecie Nr 52 poz. 1 i 2 (Budesonide 250 i 500 mcg/ml x 20 poj. 2 ml zaw. do inh. z neb.) Zamawiający wymaga produktu,  po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Zapytanie nr 2:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 52 poz. 1 i 2 (Budesonide 250 i 500 mcg/ml x 20 poj. 2 ml zaw. do inh. z neb.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Zapytanie nr 3:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 52 poz. 1 i 2 (Budesonide 250 i 500 mcg/ml x 20 poj. 2 ml zaw. do inh. z neb.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Zapytanie nr 4:**

Czy w pakiecie Nr 52 poz. 1 i 2 (Budesonide 250 i 500 mcg/ml x 20 poj. 2 ml zaw. do inh. z neb.) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Zapytanie nr 5:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 52 poz. 1 i 2 (Budesonide 250 i 500 mcg/ml x 20 poj. 2 ml zaw. do inh. z neb.) 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: Dopuszcza**

**Zapytanie nr 3**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 64 poz nr 1 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 2**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w zadaniu 64 poz nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 20 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 2 opakowania) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 2 opakowania) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 200 szt)

W załączeniu przesyłamy także dodatkowe wyjaśnienia dotyczący powyższych zapytań.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 38 poz nr 1 (Bupivacaine+Epineph. 0,5% 20ml x 5fiolek) oraz 2 (Bupivacaine spinal 0,5% x 5amp 4ml)?

**Odpowiedź: Nie**

**Zapytanie nr 4**

**Pytanie nr 1**

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   
 porównaniudo 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**

**Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Zapytanie nr 5**

**Pytanie nr 1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 poz. 187 wycenę Trilacu produktu

leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą

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: Zgodnie z SIWZ**

**Zapytanie nr 6**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Pakiet 44, poz. 8 (Bupivacaine spinal 0,5% (5mg/ml) x 5amp 4ml; subs.pomoc. wodorotl.sodu do korekty pH q.s.) \*wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?\*

**Odpowiedź:Dopuszcza**

**Zapytanie nr 7**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-FlowT 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 przeliczeniem

zamawianej ilości .

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 38 z Pakietu nr 44 i

stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź : Nie**