



105. KRESOWY SZPITAL WOJSKOWY Z
PRZYCHODNIĄ
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI



Żary dnia 26.05.2020r.

Znak sprawy: 105.KSzWzP SP ZOZ - DZP-2612-15-2020 (3)

Do wiadomości wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę różnych produktów leczniczych dla 105.Kresowego Szpitala Wojskowego z Przychodnią SP ZOZ, ul. Domańskiego 2, 68 – 200 Żary .

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.1.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. ,poz. 2164 ze zm.), wyjaśniam, co następuje, oraz wprowadzam do specyfikacji istotnych warunków zamówienia następujące zmiany:

Zestaw nr 1 Fresenius kabi

Pytanie nr 1 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 8 pozycji 17 (Meropenem inj. 1,0g x 10 fiole) i pozycji 21 (Imipenem/Cilastatin inj. i.v. 0,5 +0,5 x 10) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2 Czy Zamawiający w pakiecie 11 dopuści płyn wieloelektrolitowy Optilyte w opakowaniu KabiPac/KabiClear, spełniający najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l? Optilyte spełnia zapisy Wytycznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskey S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. Anesth Analg 2013; 117:412-21 Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza. Publikacja w Curr Opin Crit Care 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 3 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 12 pozycji 1 (Lignocaina 2% 20 ml), pozycji 3 (Propofol z MCT/LCT inj. 10mg/ml/20ml x 5), pozycji 4 (Flumazenil 0,5mg/5ml a 5amp), 26, 30 (Preparat do żywienia pozajelitowego z 10% roztw. Aminokwasów (+- 10%) stosowany przy zaburzeniach czynności wątroby. Nie zawiera elektrolitów i węglowodanów a 500ml) do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 4 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycje 4, 5, 6, 7, 8, 14, 15, 17, 18, produktów leczniczych w opakowaniu typu KabiPac/KabiClear i wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 5 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycje 16 i 48 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych?

Proponowany płyn posiada w swoim składzie jony wapnia w ilościach odpowiadających ilościom w osoczu oraz fizjologiczny poziom jonów chloru, dzięki czemu obniża ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej i jej powikłań. Proponowany płyn jest zbilansowany octanami i cytrynianami i ich łączna ilość daje możliwości alkalizujące na poziomie wyższym aniżeli połączenie octanów i jabłczanów. W przypadku odpowiedzi twierdzącej, czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 6 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 16 pozycji 42 (Paracetamol 10 mg/ml/100ml) i pozycji 46 (Fluconazol inj. i.v. 200mg/100ml x 1 flakon) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 7 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 17 na opakowanie typu KabiClear?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 8 Czy Zamawiający zgodzi się w pakiecie 18 na opakowanie typu KabiPac/KabiClear?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 9 Czy Zamawiający zgodzi się w pakiecie 19 na opakowanie typu KabiPac/KabiClear?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 10 Czy Zamawiający zgodzi się w pakiecie 20 pozycja 50 na opakowanie typu KabiClear?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 11 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 20 pozycji 49 i 50, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 12 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 21 pozycji 13 (Fluconazole 2mg/ml 50ml flakon x 10), co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 13 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 23 pozycji 37 i 38 (Rocuronii bromidum) co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 14 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 24 pozycji 14 (lanyl glutamine 20g N(2) L- alanylo L- glutamine a 100ml) co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 15 Czy Zamawiający zgodzi się w pakiecie 27 pozycji 71 (Kalii chloridum 15% inj.10ml) wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 16 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycji 74 i 75 (Lidocainum h/chlor. 2ml * 10amp.) w tej samej cenie objętości 5 ml i wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 17 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 27 pozycji 88 (Metronidazolum 0,5% 100ml inj) co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 18 Czy Zamawiający w pakiecie 30 wymaga, aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 19 Dotyczy §3 pkt 4. Wzoru umowy po zmianie - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 20 Dotyczy §5 pkt 4 Wzoru umowy po zmianie - Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zestaw nr 2

Pytanie nr 1 Czy z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia specyfikacji odpowiadającej wyłącznie suplementowi diety konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps oraz inulinę w stężeniu 100mg/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps oraz inulinę w stężeniu 100mg/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek. Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze

sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 2 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek. Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 3 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek. Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 4 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizowanej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizowanej.

Pytanie nr 5 Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 24 poz. 271 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, krople, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, krople, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę.

Pytanie nr 6 Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 138, Zadaniu 33 poz. 109 i 110 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w

opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek. Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizowanej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizowanej.

Zestaw 3

Pytanie 1 dot. PROJEKTU UMOWY

W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10- 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w PROJEKCIE UMOWY w §3 TERMIN I WARUNKI DOSTAWY w punkcie 4 – akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

1. **Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w PROJEKCIE UMOWY w §3 TERMIN I WARUNKI DOSTAWY w punkcie 4 – który otrzymuje brzmienie: Przedmiot zamówienia musi mieć datę ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego – Kierownik apteki natomiast dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Pytanie 2 dot. Zadania nr 12 poz. 16

Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 16 ma na myśli, dietę wspomagającą leczenie odleżyn i ran, kompletną, bezresztkową, hiperkaloryczną (1,24 kcal/ml), bezglutenową, zawierającą argininę przyspieszającą gojenie ran o zwiększonej zawartości przeciwutleniaczy (wit C i E, karotenoidów, cynku), zawartość białka 8,8 g /100ml, o niskiej zawartości tłuszczu- 3,5g / 100ml, węglowodany 14,2 g/100ml, 28 % energii z białka, 45-46 % energii z węglowodanów, 26 % energii z tłuszczu, o osmo-

larności min. 500 mOsmol/l , w trzech smakach: truskawkowy, czekoladowy, waniliowy, opakowanie 4 butelki x 200 ml tzn. w ilości 72 butelki ?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 12 poz. 16 ma na myśli, dietę wspomagającą leczenie odleżyn i ran, kompletną, bezresztkową, hiperkaloryczną (1,24 kcal/ml) ,bezglutenową, zawierającą argininę przyspieszającą gojenie ran o zwiększonej zawartości przeciwutleniaczy (wit C i E, karotenoidów, cynku) , zawartość białka 8,8 g /100ml, o niskiej zawartości tłuszczu- 3,5g / 100ml, węglowodany 14,2 g/100ml, 28 % energii z białka, 45-46 % energii z węglowodanów, 26 % energii z tłuszczu , o osmolarności min. 500 mOsmol/l , w trzech smakach: truskawkowy, czekoladowy, waniliowy, opakowanie 4 butelki x 200 ml tzn. w ilości 72 butelki .

Pytanie 3 dot. Zadania nr 12 poz. 22

Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 22 wymaga zestawu do żywienia dojelitowego z końcówką EnFit służącego do połączenia diety ze zgłębnikiem metodą ciągłego wlewu kroplowego (wersja grawitacyjna) kompatybilny do butelek 500 ml i 200ml ? Pozostałe parametry pozostały bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Połączenie EnFit zastępuje dotychczas stosowane połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™.

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 12 poz. 22 wymaga zestawu do żywienia dojelitowego z końcówką EnFit służącego do połączenia diety ze zgłębnikiem metodą ciągłego wlewu kroplowego (wersja grawitacyjna) kompatybilny do butelek 500 ml i 200ml. Pozostałe parametry pozostały bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 dot. Zadania nr 12 poz. 23

Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 23 wymaga zestawu do żywienia dojelitowego w wersji do pompy do opakowań miękkich typu PACK, kompatybilny z pompą Flocare Infinity, posiadający kranik z końcówką EnFit ? Pozostałe parametry pozostały bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Połączenie EnFit zastępuje dotychczas stosowane połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™.

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 12 poz. 23 wymaga zestawu do żywienia dojelitowego w wersji do pompy do opakowań miękkich typu PACK, kompatybilny z pompą Flocare Infinity, posiadający kranik z końcówką EnFit . Pozostałe parametry pozostały bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 dot. Zadania nr 12 poz. 24

Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 24 wymaga zestawu Flocare do żywienia dojelitowego do połączenia opakowania diety (butelki 500 ml i 200 ml) ze zgłębnikiem, umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (wersja grawitacyjna), z nasadką ochronną na końcówkę do PE-Ga/ zgłębnika i zaciskiem rolkowym ? Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™.

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 12 poz. 24 wymaga zestawu Flocare do żywienia dojelitowego do połączenia opakowania diety (butelek 500 ml i 200 ml) ze zgłębnikiem, umożliwiając żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (wersja grawitacyjna), z nasadką ochronną na końcówkę do PEGa/ zgłębnika i zaciskiem rolkowym ? Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™.

Pytanie 6 dot. Zadania nr 26 poz. 5

W związku ze zmianą składu wyspecyfikowanej diety przez Producenta, która wynika z lepszego dostosowania do potrzeb pacjentów wymagających wysokiej podaży białka w zadaniu 26 poz. 5, prosimy o dopuszczenie diety kompletnej pod względem odżywczym, dedykowanej pacjentom w ciężkim stanie, w stresie metabolicznym, wysokobiałkowej, zawartość białka 7,5g/100ml (kazeina 25%, serwatka 25%, białko grochu 20%, białko sojowe 20%) o rozkładzie energii z: białka 16%, węglowodanów 47%, tłuszczu 34%, błonnika 3%, ? Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dietę kompletną pod względem odżywczym, dedykowaną pacjentom w ciężkim stanie, w stresie metabolicznym, wysokobiałkowej, zawartość białka 7,5g/100ml (kazeina 25%, serwatka 25%, białko grochu 20%, białko sojowe 20%) o rozkładzie energii z: białka 16%, węglowodanów 47%, tłuszczu 34%, błonnika 3%, . Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Zestaw 4

Pytanie nr 1 Zad. 13 poz. 1 i zad. 29. Poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z ChPL wszystkich dróg podania domięśniowo, dożylnie i w infuzji leku Cefuroksym 1,5 g?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z ChPL wszystkich dróg podania domięśniowo, dożylnie i w infuzji leku Cefuroksym 1,5 g.

Pytanie nr 2 Zad. 27 poz. 19

Czy Zamawiający dopuszcza Bupivacain WZF Spinal Heavy 0,5% Heav 4ml x 5 amp. i nie wymaga produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Bupivacain WZF Spinal Heavy 0,5% Heav 4ml x 5 amp. i nie wymaga produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 3 Zad. 27 poz. 22 i 23

Czy Zamawiający wymaga Ciprofloxacyn w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń i zmniejszy ilość reakcji uczuleniowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Ciprofloxacyn w postaci monowodzianu.

Pytanie nr 4 Zad. 27 poz. 28 i 29

Czy Zamawiający wymaga Ceftazidim w postaci proszku do sporządzenia roztworu do podania domięśniowo, dożylnie i w infuzji oraz jego stabilności po rozpuszczeniu 24 h w temp. 2- 8 C potwierdzone w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Ceftazidim w postaci proszku do sporządzenia roztworu do podania domięśniowo, dożylnie i w infuzji oraz jego stabilności po rozpuszczeniu 24 h w temp. 2- 8 C potwierdzone w ChPL.

Zestaw 5

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 9 pozycja 1, 2, 3, 4 (FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 7600jm/0,8ml x10amp-strz, FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml.), co umożliwi firmie (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 9 pozycji 1, 2, 3, 4.

Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Z-ca KOMENDANTA
OPS. TECHNICZNYCH
105. KREŚLARNIA WOJSKOWEGO
Z PRZYCHODNIA
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Żarach
mgr Marzena Sarnecka