



Toszek, 12.09.2022 r.

dotyczy: *postępowania nr 9/PN/DEG/WK/2022 na dostawę produktów leczniczych i podobnych produktów dla potrzeb SP ZOZ Szpitala Psychiatrycznego w Toszku*

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający udostępnia treść zapytań odnośnie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami:

Pytania z dnia 17.08.2022

Pytanie 1

W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”?

Odpowiedź:

Zamawiający zna swoje obowiązki dotyczące udzielania rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień dotyczących zapisów treści SWZ.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji lub chwilowym braku leku na rynku.

Pytanie 3

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania oraz wymaga dostarczenia produktów tylko i wyłącznie w pełnych opakowaniach.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza różne postaci preparatów, co zostało uwzględnione w zał. nr 2 do SWZ- Formularze cenowe.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza różne postacie preparatów, co zostało uwzględnione w zał. nr 2 do SWZ- Formularze cenowe.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Pytanie 7:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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:

Zamawiający wymaga dostarczenia produktów tylko i wyłącznie w pełnych opakowaniach dlatego też zasadne będzie przeliczenie do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę.

Pytanie 9:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych w niniejszym postępowaniu, co zostało jednoznacznie wskazane zarówno w SWZ jak i w Ogłoszeniu o zamówieniu.

Pytania z dnia 31.08.2022**Pytanie 1:**

Czy w Części 9 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego 3 szczepy bakterii probiotycznych - jedna kapsułka zawiera $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus, Bifidobacterium lactis;?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny produktu zawierającego probiotyki jak i prebiotyki.

Pytanie 2:

Czy w Części 9 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego bakterie probiotyczne szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 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 wymaga wyceny produktu zawierającego probiotyki jak i prebiotyki.

Pytania z dnia 05.09.2022**Pytanie 1**

Do treści §3 ust.10 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 3 ust. 10 projektowanych postanowień umowy – zał. nr 7 do SWZ.

Pytanie 2:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.11 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 3 pkt 10, 11 § 8 ust. 1 pkt 1 projektowanych postanowień umowy – zał. nr 7 do SWZ. Wykonawca powinien zaoferować towar wskazany w ofercie na okres trwania umowy tj. 12 miesięcy. Sytuacja opisana w § 3 pkt 11 projektowanych postanowień umowy jest sytuacją wyjątkową i daje możliwość Wykonawcy zaoferowania produktu zamiennego.

Pytanie 3:

Do treści §3 ust.14 tiret trzecie projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 3 ust. 14 tiret trzeci projektowanych postanowień umowy – zał. nr 7 do SWZ.

Pytanie 4:

Do §8 ust.1 pkt 1) tiret pierwsze projektu umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §8 ust.1 pkt 1) tiret pierwsze projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca powinien zaoferować towar wskazany w ofercie na okres trwania umowy tj. 12 miesięcy. Sytuacja opisana w § 8 ust. 1 pkt 1 projektowanych postanowień umowy jest sytuacją wyjątkową i daje możliwość Wykonawcy zaoferowania produktu zamiennego.

Pytanie 5:

Do §8 ust. 4 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §8 ust. 4 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 30%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz.

2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje minimalny próg wykorzystania umowy na poziomie 30% ponieważ jest Zamawiającym z sektora ochrony zdrowia i jej realizacja jest związana ściśle z kontraktem Narodowego Funduszu Zdrowia, a także z liczbą pacjentów, którzy hospitalizowani są w naszej placówce z różnymi rozpoznaniem chorobowymi wymagającymi zróżnicowanego leczenia. Na chwilę obecną nie można dokładnie oszacować zapotrzebowania na konkretne wyroby medyczne, dlatego też Zamawiający wskazuje minimalne wykorzystanie, które jest w stanie zagwarantować, przy czym nadmienia iż jest to w dalszym ciągu minimalny a nie maksymalny zakres realizacji umowy.

Pytania z dnia 06.09.2022

Pytanie 1:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 21

Bardzo proszę o wykreślenie leku z Pakietu. Brak możliwości zakupu .

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.

Pytanie 2:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 12

Zakończona produkcja opakowania po 200 g Bardzo proszę o możliwość wyceny leku w opakowaniu po 190 g -189 op.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę gramatury leku na 190 g. Tym samym zmianie ulegną zapisy załącznika nr 1 do SWZ- formularze cenowe w zakresie w/w pozycji.

Pytanie 3:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla w/w pozycję.

Pytanie 4:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 26. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w części 3 poz. 26 preparatu Fortrans 74g x 48 saszetek w ilości 15 opakowań na inny preparat z grupy makrogoli. Zamawiający wymaga w części 3 poz. 26 preparatu zgodnie z SWZ.

Pytanie 5:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 31. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający w części nr 3 poz. 31 wymaga heparyny w kremie, w dawce 300 j.m./g.

Pytanie 6:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 50. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 65. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 70 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 75. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.- 18 op?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 8. Zakończona produkcja . Czy Zamawiający wyrazi zgodę wycenę Calsiosol, 95,5mg/ml; 10ml, roztw.d/wstrz, infuz, 5amp obecnie dostępny w ciągłej sprzedaży ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu dostępnego zawierającego calcium w roztworze w ampułkach.

Pytanie 10:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 32. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu przechowywanego w temperaturze pokojowej.

Pytanie 11:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 42. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 75. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 76. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15:

Pakiet 1, Pozycja 17, METRONIDAZOLE inj 0,5% 100ml x 1 wlew wlew/flakon: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga preparatu Metronidazole 500 mg/100 ml w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji (podanie dożylnie).

Pytanie 16:

Pakiet 2, Pozycja 11, FENTANYL inj 0,1 MG/2 ML x 50 amp/fiol: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

Pytanie 17:

Pakiet 2, Pozycja 12, LORAZEPAM 1 MG x 25 tabl/tabl powl: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 18:

Pakiet 2, Pozycja 13, LORAZEPAM 2,5 MG x 25 tabl/tabl powl/: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 19:

Pakiet 2, Pozycja 14, MIDAZOLAM inj 5 MG / 5 ML x 10 amp/fiol: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 20:

Pakiet 2, Pozycja 15, MORPHINI SULFAS inj 10 MG / 1 ML x 10 amp/fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 21:

Pakiet 4, Pozycja 8, Calcium Gluconate 10 % inj 10 ml x 10 amp: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 22:

Pakiet 4, Pozycja 27, Lignocainum hydr.inj. 2% 0,04 g /2 ml x 10 amp: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 23:

Pakiet 4, Pozycja 29, Metamizole inj. 1 g/2ml x 5 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w

jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 24:

Pakiet 4, Pozycja 45, Tramadol inj. 100 mg / 2 ml x 5 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 25:

Pakiet 4, Pozycja 28, Magnesium Sulfuricum inj. 20% 2 g / 10 ml x 10 amp: Pakiet 278, Pozycja 1 Magnesium sulfate 20% 0,2 g/1ml, inj.doż., 10 amp.a 10ml: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 26:

Pakiet 1, Pozycja 8, CIPROFLOXACIN 200mg/100ml wlew/flakon: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający preferuje ciprofloksacynę w postaci monowodzianu.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaferowanie w części nr 4 - ampułki, pozycja nr 34, (Paracetamol), preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego konfekcjonowanego w flakonie-butelka z dwoma równymi nie wymagającymi dezynfekcji portami?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28:

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 4 - ampułki, pozycja nr 34, (Paracetamol), Zamawiający oczekuje zaferowania w/w preparatu w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części nr 1 - antybiotyki, pozycja nr 15, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Genatmicin 1mg/ml; 80mg/80ml, (przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem), w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie

leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30:

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w części nr 1 - antybiotyki, pozycja nr 15, (Gentamicin), w/w preparat, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, stosowanie wymienionych substancji nasila i generuje reakcje alergiczne u pacjentów ?.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania gentamycyny w postaci 2 ml roztworu (1 ampulka), który zawiera 80 mg gentamycyny w postaci siarczanu, podanie domięśniowe i dożylnie.

Pytanie 31:

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 11, pozycja nr 9, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagane parametry w zał. nr 2 do SWZ (Formularze Cenowe) i nie wyraża zgody na ich zmianę.

Z poważaniem:

*Kierownik Zamówień Publicznych
Anna Skandy*