

Data aktualizacji: 11.03.2020 r. g. 13.00	Numer postępowania: ZP/PN/05/3/2020	Art. 38 Ustawa PZP
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 521094-N-2020 z dnia 06.03.2020 r. Zakup i dostawa leków. Odpowiedzi na wniesione zapytania		

Pakiet 15, poz. 5

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 5 wycenę Trilacu produktu leczniczego 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:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 6, poz. 14

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2mg/ml 5amp.po 5ml LZ !w pakiecie nr 6 poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 6, poz. 14

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2mg/ml 5amp.po 5ml LZ !w pakiecie nr 6 poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 6, poz. 14

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2mg/ml 5amp.po 5ml LZ !w pakiecie nr 6 poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: **Odpowiedź: 5 do 25 °C**

Pakiet 6, poz. 14

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2mg/ml 5amp.po 5ml LZ !w pakiecie nr 6 poz. 14 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?** **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 7, poz. 4

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 7, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? **Odpowiedź:** Wymagamy

SIWZ. Rozdział XII

Kryterium wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie terminu dostaw na „cito”. Prosimy o zmianę kryterium poprzez wydłużenie czasu, tak aby najkrótszy, najwyżej oceniany czas dostaw na „cito” był do 7 godzin, a najdłuższy do 24 godzin. **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę (patrz zmiana SIWZ z dnia 11.03.2020 r.)

SIWZ. Rozdział VII

W związku z obszernością SIWZ oraz zbyt krótkim terminem na przygotowanie oferty do postępowania przetargowego zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu złożenia oferty cenowej na 23.03.2020 r. **Odpowiedź:** Zamawiający zamierza przesunąć termin składania ofert jednak w przedziale od 16.03.2020 do 19.03.2020 r. Patrz: komunikaty na stronie www.szpitalwagrowiec.pl

SIWZ

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Rozdział XVIII - wytyczne

SIWZ

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Rozdział XVIII – wytyczne (zaokrąglić w górę)

SIWZ. Załącznik nr 2.4

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Rozdział XVIII – wytyczne. Należy wskazać – Pakiet oraz nr pozycji

SIWZ

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Rozdział XVIII - wytyczne

Pakiet 9, poz. 1

W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aclothin, 250 mg, tabl.powl., 20 szt, bl? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 9, poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie dawki preparatu, Zamawiający wymaga wyceny dawki 250 mg czy 500 mg ? **Odpowiedź:** 250mg

Pakiet 9, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 5 opakowań po 6 sztuk? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 9, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dopochwowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci. **Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla pozycję

Pakiet 9, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Lustork, 50 mg, tabl.dopochw., 30 szt? Producent aktualnie wycenia i posiada dostępny właśnie ten lek. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 9, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 9, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 18 opakowań po 50 sztuk? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 9, poz. 15

W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Nolicin, 400 mg, tabl.powl., 20 szt? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 12, poz. 1, 2, 3, 4, 6, 7, 10, 11, 13.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek? Producent zmienił postać opakowania produktów. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 12, poz. 14

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 5 sztuk. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 30 opakowań handlowych, tj. 150 sztuk, czy 30 sztuk preparatu (tj. 6 opakowań)? **Odpowiedź:** Prosimy wycenić: 30 sztuk preparatu (tj. 6 opakowań)

Pakiet 12, poz. 15

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 10 sztuk. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 40 opakowań handlowych, tj. 400 sztuk, czy 40 sztuk preparatu (tj. 4 opakowania)? **Odpowiedź:** Prosimy wycenić 40p x 10 szt.

Pakiet 12, poz. 17

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 3 sztuki. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 5 opakowań handlowych, tj. 15 sztuk, czy 5 sztuk produktu (wtedy wycenić należy 2 opakowania czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 1,67 opakowania)? **Odpowiedź:** Prosimy wycenić: 50p x 3 szt.

Pakiet 12, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe)? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku? **Odpowiedź:** Prosimy wycenić 150p x 30 szt.

Pakiet 12, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu z końcówką Enfit? **Odpowiedź:** Kończówka ma być kompatybilna z zestawem Flocare

Pakiet 15, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 15, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt w ilości 375 opakowań? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 15, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt w ilości 80 opakowań? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 15, poz. 7,8

W obu pozycjach w pakiecie występuje ten sam preparat. Czy należy wycenić zgodnie z SIWZ, czy Zamawiający dokona zmian w pakiecie? **Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla poz. Nr 8

Pakiet 15, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Memantine Orion, 10 mg, tabl.powl. , 56 szt?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 18, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 18, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 18, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Deprexolet, 30 mg, tabl.powl.,30 szt, blist. w ilości 20 opakowań? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 18, poz. 5

Preparat opisany w SIWZ nie występuje w opakowaniach x 20 tabletek, jest zarejestrowany w opakowaniach x 30 oraz x 90. Czy w związku z tym, Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu x 30? W przypadku zgody wycenić należy 14 opakowań czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 13,33 opakowania? W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o podanie ilości opakowań oraz ich wielkości jaką należy wycenić. **Odpowiedź:** Dopuszczamy x 30 szt. = 1 op

Pakiet 18, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Deprexolet, 10 mg, tabl.powl.,30 szt, blist.? W przypadku zgody wycenić należy 14 opakowań czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 13,33 opakowania?

Odpowiedź: Prosimy wycenić 20op. x 30 szt.

SIWZ

Czy Zamawiający w par. 3.1 wykreśli wymóg potwierdzenia zamówienia przez Wykonawcę? Ustawa Prawo farmaceutyczne nakazuje informować o odmowie dostawy, lecz nie o jej przyjęciu do realizacji. Jest to zatem dodatkowy, niewynikający z przepisów prawa obowiązek Wykonawcy, przy czym należy założyć, że dostawy będą realizowane na podstawie umowy zgodnie z jej treścią, bez konieczności potwierdzenia każdorazowo tej okoliczności. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

SIWZ

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.1 oraz 6.2, względnie dopisze, że zgłoszenie reklamacji następuje zgodnie z zapisami par. 6.3 i następnymi? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 6.3 i nast. i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 6.1 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji, inaczej bowiem poniesie (niezasadnie) koszty dostawy, odbioru i ponownej dostawy towarów. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

SIWZ

Czy Zamawiający w par. 8.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 14, poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z Pakietu nr 14 pozycji nr 20 w związku z brakiem wiedzy czy produkt będzie dostępny na rynku. **Odpowiedź:** Prosimy wycenić

Pakiet 14, poz. 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 w pozycji nr 7 wymaga wyceny leku Biosotal 80 mg x 30 tabletek w ilości 2 opakowań?

Odpowiedź: Prosimy wycenić x 30szt – 2 op

Pakiet 14, poz. 14

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 w pozycji nr 14 wymaga wyceny 120 zestawów leku Clexane 300 mg/3 ml x 1 fiol. +1 minispike + 10 strzykawk tuberkulinowych? **Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla pozycję nr 14

Pakiet 15, poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. – prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 12 poz 3

Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycja 3 ma na myśli – diety typu Nutrison Energy - Dieta bezresztkowa hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszanek białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu, zawartość: białka 6g/100 ml; węglowodanów 18,3g/ 100ml (w tym ponad 92% węglowodanów złożonych), tłuszczów 5.8g/ 100ml, zawartość wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3 w proporcji 3,11; zawartość DHA+EPA nie mniej niż 34mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,30mg/ 100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml),% energii z: białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o osmolarności 360 mOsmol/l , opakowanie 1000ml **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 4

Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycja 4 ma na myśli – diety typu Nutrison Energy - Dieta bezresztkowa hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszanek białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu, zawartość: białka 6g/100 ml; węglowodanów 18,3g/ 100ml (w tym ponad 92% węglowodanów złożonych), tłuszczów 5.8g/ 100ml, zawartość wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3 w proporcji 3,11; zawartość DHA+EPA nie mniej niż 34mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,30mg/ 100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml),% energii z: białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o osmolarności 360 mOsmol/l , opakowanie 500ml **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 10

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 12 pozycja 10 – dieta typu Nutrison Protein Plus - Dieta kompletna pod względem odżywczym , wysokobiałkowa, zawartość: białka 6,3 g /100ml , węglowodany 14,2g/ 100ml (ponad 92% węglowodanów złożonych) zawierająca mieszanek białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,25 mg/100ml), hiperkaloryczna (1,25 kcal/ml), bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml), % energii z : białka - 20%, węglowodanów- 45%, tłuszczu- 35%, o osmolarności 275 mOsmol/l, w opakowaniu 1000ml **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 12

Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycja 12 ma na myśli – dieta typu Nutrison Advanced Protison - Dieta kompletna pod względem odżywczym, dedykowana pacjentom w ciężkim stanie, w stresie metabolicznym , wysokobiałkowa, zawartość białka 7,5g/100ml (99% kazeiny, 1% soja) węglowodany 15,4g/ 100ml (ponad 92 węglowodanów złożonych), tłuszcze 3,7g/ 100ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,25 mg/100ml), hiperkaloryczna (1,28 kcal/ml), bogatoresztkowa 1,5g/ 100ml, klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml), % energii z: białka - 24%, węglowodanów- 48%, tłuszczu- 26 %, błonnika - 2%, o osmolarności 270 mOsmol/l, w opakowaniu 500 ml **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 12 poz 13

Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycja 13 ma na myśli –dieta Nutrison Advanced Cubison - Dieta kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna (1,04 kcal/ml) ,wspomagająca leczenie ran i odleżyn , bogatoresztkowa 1,5g/100ml, oparta na białku kazeinowym i sojowym, klinicznie wolna do laktozy, z zawartością argininy 0,85 g/ 100 ml , glutaminy 1,1g/ 100 ml , % energii z: białka-22 %, węglowodanów- 47 %, tłuszczów-28 %, błonnika- 3%, o osmolarności 315 mosmol/l, w opakowaniu 1000 ml. **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 14

Czy zamawiający w pak. 12 poz 14 ma na myśli - Zgłębnik gastrostomijny zakładany techniką "pull" pod kontrolą endoskopii, nie wymagający interwencji na otwartej jamie brzusznej. Rozmiary zgłębnika Ch 10, 14, 18 dł. 40 cm. Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu (Carbotane®), nietwardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zgłębnik zapewnia pacjentowi komfort podczas długotrwałego żywienia. Posiada nadrukowany rozmiar, cieniodajną linię kontrastującą w promieniach RTG, hydromerową powłokę ułatwiającą wprowadzenie oraz oznakowanie centymetrową podziałką. Zestaw zawiera zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika, która kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni)? **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 15

Czy zamawiający w pak. 12 w pozycji 15 ma na myśli – Zgłębnik Flocare PUR - Zgłębnik przeznaczony do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego. Bliższy koniec zgłębnika zakończony złączem ENFIT służącym do łączenia z zestawami do podaży diet Flocare®. Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, nie twarzonego przy dłuższym stosowaniu. Zgłębnik należy wymieniać przed upływem 6 tygodni. Zawiera oznakowaną centymetrową podziałkę znakowaną dokładnie co 1 cm ułatwiającą kontrolowanie długości wprowadzanego zgłębnika, metalową trójskrętną przewodnicę (pokrytą silikonem) z kulkową końcówką ułatwiającą jej wprowadzanie do światła zgłębnika oraz 3 cieniodajne linie kontrastujące w promieniach RTG. Dalszy koniec zgłębnika posiada dwa boczne otwory i jeden centralny przelotowy. Zgłębnik jednorazowego użytku, nie zawiera DEHP, nie zawiera lateksu, pakowany pojedynczo. W rozmiarach CH 6/60cm, 8/ 110cm, 10/110cm, 10/ 130cm, 12/110 cm. **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 16

Czy zamawiający w pak 12 poz 16 ma na myśli - Flocare® zestaw uniwersalny do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą lub butelki z dietą, ze zgłębnikiem, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (metoda grawitacyjna). Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™. **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 18

Czy zamawiający w pakiecie 12 poz. 18 ma na myśli - Zestaw uniwersalny do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą lub butelki z dietą, ze zgłębnikiem, umożliwiającą żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy do żywienia dojelitowego FloCare® Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™. **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 19

Czy zamawiający w pak. 12 w poz 19 wyrazi zgodę na zaproponowanie - Strzykawka 3częściowa, enteralna ENFit, 60 ml ENFit. Końcówka niecentryczna. **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 20

Czy zamawiający w pakiecie 12 poz 20 oczekuje - FloCare® zgłębnik gastrostomijny (G-Tube) z wewnętrznym balonem mocującym. Rozmiar zgłębnika Ch 18/23 i Ch 20/23 cm, wypełnianie balonu 15 ml sterylnej wody. Rozmiar Ch 14/23 wypełnienie balonu 5ml sterylnej wody. Używany jako wymiennik istniejącego zgłębnika lub jako początkowy zgłębnik gastrostomijny podczas interwencji operacyjnej. Zgłębnik wykonany z silikonu zapewniającego pacjentowi komfort, nie wymaga użycia endoskopu, może być wymieniany w warunkach domowych. Zestaw zawiera zacisk do regulacji przepływu zabezpieczający przed cofaniem się diety oraz zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych oraz odpowiedni jej kształt, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni). W rozmiarach 14, 18, 20. **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 12 poz 1, 2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,13

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 12 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11, 13 diet w opakowaniu typu butelka Optri? W związku ze zmianą opakowań podyktowaną ochroną środowiska, jak również wygodą użytkowników, prosimy o dopuszczenie wyspecyfikowanych diet w nowoczesnym opakowaniu typu butelka, dostosowanej do standardów żywienia dojelitowego? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 11

Czy Zamawiający wymaga aby do butli z mieszaniną gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu Entonox (50% O₂ i 50% N₂O) dostarczony zawór dozujący do podawania tej mieszaniny, którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji (w sytuacjach wskazanych lub zalecanych przez Producenta), poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta wskazanymi w instrukcji obsługi? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 11

Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ze wszystkimi elementami składowymi niezbędnymi do jego prawidłowego działania, ma być jednoelementowy oraz nierozkręcalny tzn. bez elementów, które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie, które może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować przypadkowe uszkodzenie zaworu natomiast niewłaściwy montaż może doprowadzić do pogorszenia wydajności użytkowania, zepsucia zaworu i powstania ewentualnych związanych z tym kosztów naprawy. **Odpowiedź:** Wymagamy

Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ: W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.