

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 08 marca 2017 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych – **znak sprawy 14/17**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 23

1. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie 23 preparatu Venofer - cukrzan żelaza w dawce 20mg/ml w ampułkach 5 ml, 5 ampułek w opakowaniu - odpowiednio 200 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 44 poz. 10, 11

2. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, ze względu na czas przygotowania i podania pacjentowi preparatu Acidum clavulanicum + Amoxicillinum fiołki, aby trwałość przygotowanego roztworu wynosiła, co najmniej 3h w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 45 poz. 16

3. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Cefepim, posiadał rejestrację do stosowania domięśniowego i dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

dotyczy zadania nr 53

4. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum, posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego.

Odpowiedź: TAK.

5. Zwracam się z prośbą o odpowiedź, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum, posiadał możliwość podania w infuzji ciągłej?

Odpowiedź: TAK.

6. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycini, posiadał możliwość podania doustnego, które jest wskazane w przypadku rzekomobłoniastego zapalenia jelit wywołanego przez Clostridium difficile i gronkowcowego zapalenia jelit

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 59 poz. 28, 33, 34

7. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 28, 33, 34 z zadanie nr 59 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji.

1

dotyczy zadania nr 71 poz. 17, 18

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100ml > w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g) i 6ml (7g) w poz. 18?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy zadania nr 94

9. Czy zamawiający oczekuje wosku składającego się z wosku pszczelego 75% parafiny stałej 15% i palmitynianu izopropylu 10%?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 96

10. Niektóre parametry i właściwości wapna mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z fioletowej na białą), o małej zawartości pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania) w postaci cylindrycznych; wyłoczek o 3 mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16% L; absorpcja CO₂ 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wapna o powyższych parametrach. Wskaźnik zużycia jest wymagany.

dotyczy zadania nr 97

11. Czy Zamawiający dopuści klej pakowany po 6 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: NIE.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kleju tkankowego o następujących parametrach:

- sterylny klej tkankowy do stosowania miejscowego, w którego skład wchodzi monomer 2-cyjanoakrylanu-n-butylu.
- Szybki czas działania oraz wysoka przyczepność i wytrzymałość na rozciąganie
- ulega polimeryzacji w ciągu kilku sekund oraz ma wyższą przyczepność niż inne oferowane kleje cyjanoakrylanowe
- zamknięty w jednorazowym aplikatorze opakowanym w ochronne opakowanie foliowe. Możliwość przechowywania w temperaturze pokojowej.
- precyzyjny design produktu umożliwia kontrolowaną aplikację, która nie działa w sposób agresywny na ranę
- design ampułki zapobiega zatykaniu się, co prowadzi do mniejszych strat produktu
- do każdego zabiegu wystarcza jedna ampułka
- może być aplikowany kropelkowo i rozprowadzony w obrębie rany lub zaaplikowany cienką warstwą wzdłuż przybliżonych krawędzi rany. Gotowy do użycia bezpośrednio po otwarciu.
- Barwi na kolor inny niż czerwony
- Korzyści dla pacjenta: nie wymaga bolesnego zamrażania, brak konieczności ponownej wizyty u lekarza w celu zdjęcia szwów, pacjent może się kąpać lub brać prysznic, mniejsze blizny

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego kleju tkankowego na bazie n-hexyl cyjanoakrylanu?

Uzasadnienie:

- jako klej 1-składnikowy złożony z n-hexyl cyjanoakrylanu nie zawiera formaldehydów i składników pochodzenia zwierzęcego lub ludzkiego które mogą uczulać;
- nie wymaga skomplikowanego i czasochłonnego przygotowania (mieszania poszczególnych składników kleju) przed aplikacją, jak niektóre kleje biologiczne. Może być stosowany w temperaturze pokojowej;
- jest w pełni wchłaniany (częściowa resorpcja po 3 miesiącach, całkowita do 6 miesięcy od aplikacji);
- klej jest nietoksyczny, niemutogenny ani nie podrażnia tkanek;
- szybkie i silne działanie klejące – klej jest w pełni utwardzony po 30 sekundach od aplikacji;
- długa przydatność kleju w strzykawce po otwarciu opakowania : ok. 4 godziny;
- duża wydajność produktu: 1ml pozwala na pokrycie powierzchni około 50 cm² tworząc cienką warstwę nie wpływając w sposób istotny na elastyczność tkanki lub implantu jak np. siatka przepuklinowa;
- Pozwala na zamykanie bez napięcia powierzchniowych i głębszych ran bez nacisku, ale także na mocowanie *in vivo* protez do mięśni, ścięgien lub innych organów.
- może być stosowany do obliteracji żyłaków przełyku, żyłaków pod wpustowych w przypadku krwawienia, do leczenia rozwarstwiającego tętniaka aorty
- w odróżnieniu od wielu klejów wieloskładnikowych może być stosowany również na mokre powierzchnie bez konieczności osuszania miejsca aplikacji;
- może być stosowany zarówno jako klej i jak i hemostatyk;
- w zestawie z klejem znajduje się również polipropylenowa strzykawka służąca do aplikacji kleju;
- sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy III, zasada 8.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy zadania nr 117 poz. 12

14. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Ketoprofen amp. 100 mg/2ml posiadał wskazanie do stosowania dożylnego?

Odpowiedź: TAK

dotyczy zadania nr 127 poz. 6

15. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Ambroxol hydrochloride, posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

16. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Ambroxol hydrochloride, posiadał zarejestrowaną możliwość podania preparatu dożylnie, domięśniowo i podskórnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczyk

3