

**Ogłoszenie o modyfikacji SIWZ na dostawę produktów leczniczych,  
wYROBÓW MEDYCZYNYCH ORAZ ODCZYNNIKA CHEMICZNEGO  
dla ZZOZ w Wadowicach**

W związku z prowadzonym postępowaniem w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz odczynnika chemicznego dla ZZOZ w Wadowicach, znak: ZP/PRZET/10/2019, na podstawie art. 38 ust.1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2018r poz. 1986 ze zm.) informuję, że w postępowaniu zostały złożone pytania oraz na podstawie art. 38 ust.4 modyfikuję treść Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z zaokrągleniem do pełnej ilości w górę.

**Pytanie nr 3:** 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 wyraża zgodę z zaokrągleniem do pełnej ilości w górę.

**Pytanie nr 4:** 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:** Zamawiający nie wyraża zgody aby podać informację pod pakietem.

**Pytanie nr 5:** Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 7 poz. 1-7 (Enoxaparinum sodium) do oddzielnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkty są ogólnie dostępne w ramach określonych prawem działalności (hurtownia farmaceutyczna).

**Pytanie nr 6:** Czy Zamawiający w pakiecie nr 64, dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 7:** Czy 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)

**ProbioDr.**

ProbioDr bakterie kwasu mlekowego, kapsułki twarde  
*Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), *Lactobacillus helveticus*  
ProbioDr, to probiotyk w postaci kapsulek zawierający wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 2 x 10<sup>10</sup> CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) 95%, *Lactobacillus helveticus* 5%; produkt przeznaczony jest dla niemowląt, dzieci i dorosłych

CFU (jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit)

wskazaniem: ProbioDr, w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:

- zmniejszenia ryzyka powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu

- skrócenia czasu trwania biegunki

- zachowania równowagi mikroflory jelitowej

- wspomaganie odporności

- zmniejszenia ryzyka alergii

- wspomaganie przy leczeniu ostrej i przewlekłej biegunki infekcyjnych

- przy wystąpieniu biegunki podróżnych lub profilaktycznie

**działanie:** ProbioDr, to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (LGG) i *Lactobacillus helveticus*, które posiadają udowodnione działanie kliniczne; preparat jest bezpieczny nawet dla najmłodszych niemowląt, dzieci i dorosłych

*Lactobacillus rhamnosus* GG, *Lactobacillus helveticus*; leczenie, zapobieganie ostrej i przewlekłej biegunki o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunki, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*

wykaz randomizowanych badań klinicznych prowadzonych metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną przyjmującą placebo:

1) zmniejszenie ryzyka zakażenie wzrostu *Clostridium difficile*, *Clostridium perfringens*, *Enterococcus faecium* i rodzaju *Compylobacter*;

**badania prowadzone:** osoby dorosłe

Rampelli S, Candia M, Severgnini M i wsp. A probiotics-containing biscuit modulates the intestinal microbiota in the elderly. *J. Nutr. Health Aging*. 2013; 17 (2): 12603-12613;

2) zmniejszenie objawów alergii u dzieci w wieku od 2 miesięcy do 4 lat z atopowym zapaleniem skóry (stosunek obciążenia zasiegu atopowego zapalenia skóry wg skali SCORAD)

**badania prowadzone:** dzieci w wieku od 2. miesiąca życia do 4. roku życia

Chernykhov P. L. Randomized, placebo-controlled trial and immunologic effects of probiotic containing *Lactobacillus rhamnosus* and *L. helveticus* RD52 in infants with atopic dermatitis. *Microbial Ecol. Health Dis.* 2009; 21: 228-232; randomised clinical trial of five different preparations. *BMJ* 2007; 335: 340.

3) skrócenie czasu trwania ostrej biegunki infekcyjnej i zmniejszenie liczby oddawanych stolców biegunkowych, jednocześnie wpływając na zwiększenie gęstości konsystencji stolca.

**badania prowadzone:** dzieci w wieku od 5. miesiąca życia do 1. roku życia

Canani R.B., Cirillo P., Termini G. i wsp. Probiotics for treatment of acute diarrhoea in children: randomized clinical trial of five different preparations. *BMJ* 2007; 335: 340.

4) zmniejszenie częstotliwości występowania biegunki i rotawirusowego nieżytu żołądka i jelit, zmniejszając ryzyko wystąpienia biegunki spowodowanej politem w szpitalu

**badania prowadzone:** dzieci w wieku 1-36. miesięcy, hospitalizowane z innych powodów niż biegunka.

Szajkowska H., Kotowska M., Krakowicz J. i wsp. Efficacy of *Lactobacillus GG* in prevention of nosocomial diarrhea in infants. *J. Pediatr.* 2001; 138 (3): 363-365;

5) skrócenie czasu trwania biegunki i średni okres hospitalizacji

**badania prowadzone:** dzieci z przewlekłą biegunką wywołaną przez patogenne szczepy *Escherichia coli*, *Shigella* spp. i *Clostridium difficile*

Rasu S., Chatterjee M., Ganguly S. i wsp. Effect of *Lactobacillus rhamnosus* GG in persistent diarrhea in Indian children: a randomized controlled trial. *J. Clin. Gastroenterol.* 2007; 41 (8): 796-799.

6) zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii: bólu brzucha i biegunki oraz liczby dziennych defekacji, wywierając pozytywny wpływ na konsystencję stolca

**badanie prowadzone:** dzieci między 6. i 30. rokiem życia leczone antybiotykami z powodu ostrej infekcji, przebywające w szpitalu

Vanderhoof J. A., Whitney D. B., Antonson D. L. i wsp. *Lactobacillus GG* in the prevention of antibiotic-associated diarrhea in children. *J. Pediatr.* 1999; 135 (5): 564-568;

7) zmniejszenie częstotliwości nudności, biegunek i zaburzeń smaku

**badania prowadzone:** osoby poddane standardowej, 7-dniowej terapii eradycznej *Helicobacter pylori*

Armuzzi A., Cremonini F., Bartolozzi F. i wsp. The effect of oral administration of *Lactobacillus GG* on antibiotic-associated gastrointestinal side-effects during *Helicobacter pylori* eradication therapy. *Aliment. Pharmacol. Ther.* 2001; 15 (2): 163-169;

8) zmniejszenie częstotliwości występowania biegunki, działanie prewencyjne

**badania prowadzone:** osoby z biegunką podróżnych przyjmujące probiotyk

Oksanen P.J., Salminen S., Savelin M. Prevention of travellers diarrhoea by *Lactobacillus GG*. *Ann. Med.* 1990; 22 (1): 53-56;

9) zmniejszenie nasilenia atopowego zapalenia skóry i obniżenie stężenia *IL-4* i *IL-13* w surowicy krwi oraz cytokin *TNF- $\alpha$* , co świadczy o łagodzeniu stanu zapalnego jelit u dzieci z atopowym zapaleniem skóry

**badania prowadzone:** niemowlęta w wieku 0,5-15,7 miesięcy z wypryskiem atopowym i innymi objawami alergii pokarmowej (biegunka, wymioty)

Majamaa H., Isolauri E. Probiotics: a novel approach in the management of food allergy. *J. Allergy Clin. Immunol.* 1997; 99 (2): 279-85;

10) zapobieganie kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*

**badania prowadzone:** niemowlęta wciągnięci z niską masą urodzeniową oraz niemowlęta

Manzoni P., Mostert M., Leonessa M.L. i wsp. Oral supplementation with *Lactobacillus casei* subspecies *rhamnosus* prevents enteric colonization by *Candida* species in preterm neonates: a randomized study. 2006; 42(12): 1735-42;

**bezpieczeństwo:** ProbioDr, to preparat probiotyczny zawierający *Lactobacillus rhamnosus* GG i *Lactobacillus helveticus*, które na podstawie badań klinicznych uznano za bezpieczne, nie stwierdzono występowania działań niepożądanych zarówno u osób zdrowych jak i chorych we wszystkich grupach wiekowych

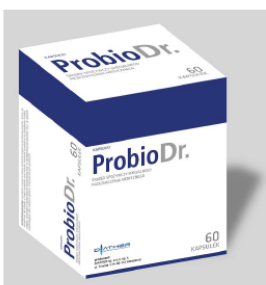
**postać:** 60 kapsulek

**przeznaczenie:** dla niemowląt, dzieci i dorosłych

**zalecane dawkowanie:** niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie

**sposób przyjmowania:** kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoalergicznym polecany przez lekarza)

**ważne informacje:** produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozy oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników



**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, w przypadku ich braku na rynku dopuszcza zaoferowanie innych produktów.

**Pytanie nr 8:** 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

LactoDr bakterie kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), kapsułki twarde LactoDR, to probiotyk w postaci kapsułek zawierający szczepki żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera  $6 \times 10^9$  CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również w wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową)

CFU (-jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit))

składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w ilości  $6 \times 10^9$  CFU, substancje dodatkowe

wskazania: LactoDr. w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u noworodków (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową), niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:

- zmniejszenia ryzyka wystąpienia powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
- odbudowania fizjologicznej flory jelitowej przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii
- wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych oraz biegunek bakteryjnych
- skrócenia czasu trwania biegunki
- przywrócenia i zachowania równowagi mikroflory jelitowej
- wspomagania odporności
- zmniejszenia ryzyka wystąpienia alergii

działanie: LactoDr. to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), które posiadają udowodnione działanie kliniczne; zastosowanie preparatu zawierającego *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103: wspomagająco w leczeniu, zapobieganiu ostrych i przewlekłych biegunek o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*

LactoDr zawierający szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103, może być stosowany od pierwszych dni życia, także przez wcześniaki oraz noworodki o niskiej masie urodzeniowej

postać: LactoDr. 30 kapsułek

przeznaczenie: dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową

zalecane dawkowanie: noworodki, niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie; wcześniaki i noworodki z niską masą urodzeniową – indywidualnie według wskazań lekarza

sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoałergiczny polecany przez lekarza); produkt nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego

ważne informacje: należy przyjmować pod nadzorem lekarza; produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozy oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników

sposób przechowywania: LactoDr. należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem

przeciwwskazania: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu

producent: DIATHER Sp. z o.o. Sp. K, 00-114 Warszawa ul. Twarda 1/14



**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, w przypadku ich braku na rynku dopuszcza zaoferowanie innych produktów.

**Pytanie nr 9:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek, z możliwością otwierania kapsułek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, w przypadku ich braku na rynku dopuszcza zaoferowanie innych produktów.

**Pytanie nr 10:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 18 poz. 4** produktu Ciprofloxacynactateinj. 100mg/10ml.)do oddzielnego pakietu utworzenie nowego, odrębnego pakietu, celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkty są ogólnie dostępne w ramach określonych prawem działalności (hurtownia farmaceutyczna).

**Pytanie nr 11:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań:

- pozycja 1 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 12:** Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

**Odpowiedź:** Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie nr 13:** Prosimy Zamawiającego o wydzielanie pozycji 11 (Sterylny żel znieczula cacy zaw.w składzie chlorowoderek lidokainy i dwuchlorowoderek Chlorheksydyny, pakowany w aplikatorach jednorazowych po 6ml x 25sztul w opak?)

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkty są ogólnie dostępne w ramach określonych prawem działalności (hurtownia farmaceutyczna).

**Pytanie nr 14:** Zwracamy się z zapytaniem, czy jest możliwość dopisania do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 1 ust 4 pkt 4.1. nadając mu nowe brzmienie „4.1. ze strony Zamawiającego Kierownik Apteki ZZOZ w Wadowicach lub osoba przez niego upoważniona ([apteka@zozwadowice.pl](mailto:apteka@zozwadowice.pl))”

**Pytanie nr 15:** W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego niniejszym zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający zezwoli na wyłączenie wydzielenie

Pakiet nr 2	59	Umeclidinium/Vilanterol 55mcg+22mcg x 30 dawek
Pakiet nr 2	60	Umeclidinium 55 mcg x 30 dawek
Pakiet nr 2	112	Szczepionka p/wirusowemu zapal.wątroby t.B, dla dorosłych 20mcg/1ml

do osobnego pakietu np. nr 2 a

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkty są ogólnie dostępne w ramach określonych prawem działalności (hurtownia farmaceutyczna).

**Pytanie nr 16:** Czy Zamawiający odstąpi od zapisów Umowy par.5 pkt. 2 -Faktury wystawiane będą nie częściej niż jeden raz w tygodniu na przy każdym zamówieniu dotyczy w/w leków z Pakietu nr 2 Prośbę motywujemy możliwością przystąpienia większej ilości oferentów a tym samym uzyskaniem bardziej konkurencyjnych cen

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 5 poprzez usunięcie ust 2.

**Pytanie nr 17:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 10 pozycji nr 1,2,3,4 oraz utworzenie z nich osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkty są ogólnie dostępne w ramach określonych prawem działalności (hurtownia farmaceutyczna).

**Pytanie nr 18:** Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do 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?



**Citra-Lock™**

**Bezpieczny i skuteczny**

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port

**Działanie przeciwbakteryjne**

4% TSC (cytrynian sodu)

**Dirinco**  
Always innovating



**Citra-Lock™**

**Skuteczny sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu**

**Citra-Lock™ 4% skutecznie utrzymuje drożność cewnika.**

Cytrynian trisodowy 4% (TSC) posiada działanie przeciwwązkopowe, ogranicza występowanie infekcji i tworzenie się biofilmu<sup>1,2</sup>.

**Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4%** (w porównaniu do heparyny)

- redukcja krzepnięcia i zastosowania FPA<sup>1,2</sup>
- lepsze rezultaty w wymianie cewnika<sup>2</sup>
- redukcja biofilmu<sup>3</sup>
- zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji<sup>2</sup>
- korzystny cenowo<sup>1,2,4</sup>

Wskazniki wymiaru cewników były wyższe dla cewników zabezpieczonych heparyną (2,98/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym) w porównaniu do cytrynianu sodu 4% (1,85/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym).

**Czas do wymiany cewnika wśród cewników, w których doszło do zatkania<sup>2</sup>**



**LITERATURA:**

1. MacBain J. et al., Cytrynian 4% w postawianiu do heparyny oraz obniżenie zakrzepcy Cite J Am Soc Nephrol 3:369-374, 2008.
2. LUK CE et al., Cytrynian trisodowy 4% – alternatywa dla pokrywania cewników do hemodializy heparyną, Nephrol Dial Transplant 23: 477-482, 2008.
3. Szarka K. M., Rozwiązanie zabezpieczające cewnik walujące na tworzenie biofilmu z bakterii Staphylococcus na powierzchni cewnikowych, Nephrol Dial Transplant 23: 2247-2255, 2008.
4. Grudziński L. et al., Rozwiązanie zabezpieczające cytrynian sodu 4% do centralnych cewników żylnych przeznaczonych do dializy – skuteczność, bezpieczeństwo alternatywa dla heparyny, Nephrol Dial Transplant 23: 476-479, 2008.
5. Hübner S. et al., Przewodność cewnika żylnego, profilaktyka biofilmu, podwyższenie czasu życia z zastosowaniem osłony cytrynianu zabezpieczającego cewnik o stężeniu 4% i 10%, Blood Purif 23: 551-555, 2005.
6. Vandenborgh et al., Ocena, bezpieczeństwo i skuteczność osłony przeciwbakteryjnej do hemodializy (CIBRDL) – studium pilotażowe i wstępna ocena praktyczna w hemodializie (SHARP), NDTT 2006, 2010.
7. Hübner S. and Park S.G., Redukcja zakażeń cewnika do hemodializy, heparyną i cytrynianem. Prezentacja danych ASBIC, Seminars in Dialysis 21:1-3, 2008.

**Działanie przeciwbakteryjne**

4% TSC (cytrynian sodu)

**Bezpieczny sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu**

Citra-Lock™ 4% jest rekomendowany przez European Renal Best Practice Guidelines<sup>®</sup> (ERBP) oraz przez the American Society of Diagnostic and Interventional Nephrology<sup>™</sup> (ASDIN).

Produkt Citra-Lock™ został poddany wielu badaniom klinicznym. Cytrynian trisodowy 4% oferuje najlepszy stosunek korzyści do ryzyka<sup>1</sup>.

**Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4%** (w porównaniu do heparyny)

- bezpieczeństwo<sup>1,2,6</sup>
- unikanie krwawień związanych z heparyną<sup>1</sup>
- poprawa niezawodności testów INR<sup>1</sup> (czas protrombinowy – czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- bezpieczeństwo w przypadku trombotydemii wywołanej heparyną (pacjenci z HIT)<sup>4</sup>
- brak działań niepożądanych<sup>1,2,4</sup>



**Działanie przeciwbakteryjne**

4% TSC (cytrynian sodu)



**Citra-Lock™**

**Bezpieczny i skuteczny**

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port

**Działanie przeciwbakteryjne**

4% TSC (cytrynian sodu)

**Citra-Lock™ w bezigłowej fiolce**



**Zwiększenie bezpieczeństwa i uproszczona obsługa**

**Nowa fiolka Citra-Lock™ z złączeniem typu Luer-Slip/Luer-Lock zapobiegającym przeciekaniu:**

- zapobieganie zakażeniu bakteryjnemu
- ochrona przed skażeniem igłą
- skrócony czas obsługi
- intuicyjna obsługa

Film instruktażowy Citra-Lock™ znajduje się na stronie [www.citra-lock.com](http://www.citra-lock.com)



Nr artykułu Citra-Lock™ 4%: 24060201  
Dostępne także:  
Nr artykułu Citra-Lock™ 45,7%: 24060202  
Nr artykułu Citra-Lock™ 30% : 24060203

Citra-Lock™ to produkt firmy Dirinco, zarejestrowany jako wyrob medyczny klasy II, CE 1275

Dystrybutor Citra-Lock™

**LOCK PHARMA**  
Soyuz Pharm

Lock Pharma Sp. z o.o., ul. Rybitwki 1, 01-208 Warszawa, tel. 22 89-152, e-mail: www.lockpharma.pl

**Dirinco**  
Always innovating

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ Zamawiając wymaga innego produktu Heparin sodium inj.25000j.m./5ml x 10fiol w związku z powyższym pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 19:** Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ Zamawiając wymaga innego produktu Heparin sodium inj.25000j.m./5ml x 10fiol w związku z powyższym pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 20:** Czy Zamawiający już w Umowie, w par. 1.4.1 może wskazać osobę, która z upoważnienia Kierownika Apteki ZZOZ w Wadowicach będzie realizowała Umowę? Chodzi o pewność, że osoba składająca zamówienie jest do tego uprawniona, a nadto o uniknięcie poszukiwania takich osób w trakcie danej dostawy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z postanowieniami umowy osobą odpowiedzialną za zamówienia jest Kierownik apteki Szpitalnej w przypadku jego nieobecności zamówienia składa zastępca.

**Pytanie nr 21:** Czy Zamawiający w par. 6.1 dopisze, że przedłużenie umowy następuje na max 3 miesiące/ Wykonawca nie może być bezterminowo związany zapisami umowy i obowiązkiem dostaw.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 6 ust 1 nadając mu nowe brzmienie „ Umowa zostaje zawarta na czas określony, tj. od dnia ..... do dnia ..... lub do wyczerpania kwoty, o której mowa w § 4 ust 1 umowy. Jeżeli w terminie do dnia ..... nie zostanie wyczerpana kwota, o której mowa w § 4 ust 1 umowy, może ulec przedłużeniu max na okres 3 miesiące”.

**Pytanie nr 22:** Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 7.1.1. z 15 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 7 ust 1 pkt 1.1. nadając mu nowe brzmienie „Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia, w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca, a także w przypadku określonym w § 6 ust.2. pkt 2.1, 2.2, 2.3.”

**Pytanie nr 23:** Czy zamawiający dopuści w pak. 3. poz. 39, 40 Budezonid (Nebbud) 0,125 mg/ml x 20, 0,25 mg/ml x 20., co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 24:** Pakiet nr 1, pozycja 51 Czy Zamawiający dopuści dawkę 750mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga dawkę 890mg.

**Pytanie nr 25:** Pakiet nr 1, pozycja 165 Czy Zamawiający dopuści dawkę 75mg + 650mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:** Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga dawkę 37,5 mg + 325mg.

**Pytanie nr 26:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 50-52 oraz pozycji 56-57 oraz pozycji 165 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkty są ogólnie dostępne w ramach określonych prawem działalności (hurtownia farmaceutyczna).

**Pytanie nr 27:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Produkty są ogólnie dostępne w ramach określonych prawem działalności (hurtownia farmaceutyczna).

**Pytanie nr 28: Pakiet nr 43** Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga gdyż ZZOZ w Wadowicach nie posiada oddziału Neurochirurgii.

**Pytanie nr 29: Pakiet nr 43** Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkownika produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Rozdział VII. SIWZ „Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz spełnienia przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego:” pkt 7 poprzez dodanie ppkt 7.2.9 o następującej treści „Instrukcja użytkownika produktu – dotyczy Pakietu nr 43”

**Pytanie nr 30:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 31:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Przeliczając należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

**Pytanie nr 32:** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 wyraża zgodę. Przeliczając należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

**Pytanie nr 33:** 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:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 34:** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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:** Należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

**Pytanie nr 35:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?  
zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 36:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 37:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 38:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 2 poz. 49 opakowania żelu a 50 g, ze względu na brak opakowania a 30 g? Prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Ilość 5 op po 50g

**Pytanie nr 39:** Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 2 poz. 116 był preparat 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 40:** Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 2 poz. 116 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 41:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie: z pakietu nr 2 poz. 48 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” poprzez wydzielenie z pakietu nr 2 poz. 48. Wartość wadium w Pakiecie nr 2 pozostaje bez zmian. Nowy Pakiet nr 2 otrzymuje brzmienie:

**Pakiet nr 2**

L.p.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1	Metronidazole+Chlorquinaldol tbl.dopochwowe x 10	op.	15



2	Doustny preparat nawadniający dla dzieci bez dodatków smakowych, osmolarność 230mOsm/l, Dietetyczny środek spożywczy specj.przezn.med., Zawierający w składzie m.in..jony sodu, potasu, chloru, cytrynianowe. Pakowany po 10 sasz.	op.	70
3	Hepatitis B immunoglobulin i.m. 200j.m./1amp.	szt.	15
4	Immunoglobulin Humanum hepatitis B ad usum intravenosum 50j.m./1ml fiol.2ml	szt.	2
5	Viper antitoxin 500j.a./1amp.	szt.	6
6	Tetanus toxoid TT szczep.ads. 40j.m./0,5ml	szt.	60
7	Humulin N 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	50
8	Gensulin N 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	50
9	Humulin R 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	50
10	Gensulin R 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	250
11	Humulin M3 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	20
12	Insul.Mixtard 30 Penfill 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	50
13	Insul.Mixtard 40 Penfill 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	10
14	Insul.Actrapid Penfill 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	50
15	Insul.Insulatard Penfill 300 j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	320
16	Insul.NovoMix 30 Penfill 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	190
17	Insul.NovoMix 50 Penfill 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	20
18	Insul.NovoRapid Penfill 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	620
19	Insul.Levemir Penfill 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza wraz z igłami	szt.	30
20	Insul.Polhumin Mix3 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	20
21	Insul.Polhumin Mix4 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	10
22	Insul.Polhumin N 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	30
23	Insul.Polhumin R 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	30
24	Gensulin M 30 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	20
25	Humalog 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	80
26	Humalog Mix25 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	20
27	Humalog Mix50 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	20
28	Insul. Abasaglar 300j.m./3ml wkłady do wstrzykiwacza	szt.	20
29	Insul. Liprolog 300j.m./3ml wkłady do wstrzyk.	szt.	20
30	Igły do wstrz.Insuliny rozmiar 30g x 8mm x 100szt.	op.	10
31	Aciclovir 3% maść oczna op.po 4,5g	op.	4
32	Aciclovir krem 50mg/g op.po 5g	op.	6
33	Chloramphenicol 1% maść op.po 5g	op.	4
34	Chloramphenicol 2% maść op.po 5g	op.	120
35	Hydrocortisone acetate 1% krem op.po 15g	op.	70
36	Maść zawierająca w składzie 1,2j.kolagenazy/1g op.po 20g	op.	8
37	Mupirocin 2% maść 15g	op.	20
38	Neomycin 0,5% m.oczna po 3g	op.	430

39	Phenylbutazone masc 5% 50mg/g w op.30g	op.	10
40	Clotrimazole krem 1% 20g	op.	170
41	Oxytetracycline h/chl.+ Hydrocortisone acetate ( 9,3mg + 3,1mg )/g aerozol na skórę op. 32,25g	op.	40
42	Metronidazole maść 100mg / g- tuba 5g	op.	4
43	Fludrocortisone acetate 0,1% maść do oczu 3g	op.	6
44	Gentamycin sulfas+Dexamethasone (5mg+1mg)/g Maść oczna 3g	op.	40
45	Dinoprostone żel dopochwowy 500mcg/3g – 1 strzyk.	op.	15
46	Alantan maść 20mg/g op.30g	op.	300
47	Denotivir 3% krem pak.po 3g	op.	10
48	Naproxen żel 100mg/g tuba 30g	op.	5
49	Dexamethasone+Neomycin ( 0,28mg + 1,38mg )/g aerozol na skórę 16,25g	op.	15
50	Ipratropium bromide aer.wziewny 20mcg/d x 200d 10ml	op.	80
51	Ipratropium bromide +Fenoterol h/bromide aer.wziewny 200d.	op.	10
52	Formoterol fumarate kps.do inhal.12mcg x 60	op.	6
53	Fluticasone propionate aer. b/freon.50mcg/d. X 120d.	op.	6
54	Fluticasone propionate aer. b/freon.125mcg/d. X 60d.	op.	8
55	Fluticasone propionate aer. b/freon.250mcg/d. X 60d.	op.	2
56	Salmeterol aer.wziewny b/freon. 0,025mg/d x 120d.	op.	20
57	Salbutamol aer.b/freon. 100mcg/d x 200d.	op.	15
58	Umeclidinium/Vilanterol 55mcg+22mcg x 30 dawek	op.	5
59	Umeclidinium 55 mcg x 30 dawek	op.	5
60	Paracetamol czopki 80mg x 10	op.	4
61	Paracetamol czopki 125mg x 10	op.	15
62	Paracetamol czopki 250mg x 10	op.	30
63	Paracetamol czopki 500mg x 10	op.	12
64	Glycerol czopki 1g x 10	op.	15
65	Glycerol czopki 2g x 10	op.	40
66	Thiethylperazine maleate czopki 6,5mg x 6	op.	50
67	Bisacodyl czopki x 5 szt.	op.	410
68	Phenylbutazone czopki 0,25 x 5 szt.	op.	65
69	Clotrimazole tbl.vag. 0,1 x 6 szt.	op.	35
70	Preparat ziołowy złożony w postaci czopków, zaw. w składzie wyciąg suchy z liści Belladonny i chlorowoderek papaweryny (15mg+40mg)/1,5g. Opakowanie 10 sztuk.	op.	320
71	Preparat ziołowy złożony w postaci czopków p/hemoroidom, zaw.w składzie m.in..wyciąg gęsty z ziela rumianku, korzenia pokrzyku, z ziela żarnowca, kory kasztanowca, kłącza pięciornika, ziela krwawnika, benzokainę. Pakowany po 12 sztuk.	op.	35
72	Sulfathiazole+Naphazoline nitrate krople do nosa 20ml	op.	5
73	Timolol maleate 0,5% krople do oczu 5ml	op.	15
74	Dorzolamide 2% kr.do oczu 5ml	op.	30
75	Tropicamid 0,5% kr.oczne w op.2 x 5ml	op.	35
76	Tropicamid 1% kr.oczne w op.2 x 5ml	op.	100
77	Norfloxacin kr.do oczu 3mg/ml 5ml	op.	60
78	Bimatoprost kr.do oczu 0,3mg/ml 3ml	op.	2
79	Brimonidine tartrate kr.do oczu 2mg/ml 5ml	op.	15

80	Travoprost kr.do oczu 40ug/ml 2,5ml	op.	2
81	Lanatoprost kr.do oczu 0,05mg/ml 2,5ml	op.	4
82	Ipratropium bromide +Fenoterol h/bromide kr.do inhalacji 20ml	op.	900
83	Dimethicone 980mg/1g krople doustne 5g	op.	6
84	Simethicone 40mg/ml, emulsja doustna 30ml	op.	40
85	Dihydroergotamin mesilas roztw.doustny 2mg/g but.15g	op.	10
86	Bromhexine h/chl. 2mg/1ml krople doustne 30ml	op.	15
87	Butamirate citrate krople doustne 5mg/1ml 20ml	op.	15
88	Cholecalciferol 15000j.m./1ml krople 10ml	op.	30
89	Cholecalciferol kr.doustne dla niemowląt i dzieci od pierwszego dnia życia zawierające w 1kropli 10ug (400j.m.) colecalciferolu but.o poj.10ml, z pompką dozującą (2 naciśnięcia dają dawkę 10ug). Suplement diety.	op.	80
90	Cholecalciferol kr. Doustne 20000j.m./ml but.10ml	op.	10
91	Cetirizin dihydrochl. 10mg/ml krople doustne but.20ml	op.	20
92	Methylrosanilinium chloride 1% roztwór spiritusowy 20ml	op.	30
93	Methylrosanilinium chloride 1% roztwór wodny 20g	op.	30
94	Ambroxol 15mg / 5ml syrop 150ml	op.	20
95	Calcium glubionas + Calcium lactobionas syr.150ml Zaw.min.114mg Ca2+ w 5ml	op.	4
96	Clemastine 1mg/10ml syr.100ml	op.	40
97	Bromhexine h/chl. 4mg/5ml syrop 200ml smak miętowy	op.	40
98	Bromhexine h/chl. 4mg/5ml syrop 200ml smak malinowy	op.	20
99	Aluminium phosphate zaw. doustna 250g	op.	30
100	Hydroxyzine syrop 2mg/ml butelka 200ml	op.	230
101	Ibuprofen zaw.doustna 20mg/ml but.100ml	op.	110
102	Potassium chloride syrop 782mg K+/10ml but.150ml	op.	15
103	Lactulose syr.2,5g/5ml but.150ml	op.	380
104	Nifuroxazide zaw.doustna 4% 220mg/5ml – 90ml	op.	10
105	Ricini oleum płyn 100g but.szklana	op.	3
106	Paracetamol zaw.doustna 120mg/5ml – butelka 100ml	op.	90
107	Pyrantel zaw.doustna 250mg/5ml 15ml	op.	15
108	Butamirate citrate syrop 1,5mg/1ml 200ml	op.	20
109	Promethazine syrop 5mg/5ml 150ml	op.	2
110	Barii sulfas zawiesina, 1g / ml 200ml	op.	20
111	Szczepionka p/wirusowemu zapal.wątroby t.B, dla dorosłych 20mcg/1ml	szt.	70
112	Natrii polistyreni sulfonas pr.doustny lub do sporz.zaw.doodbyt.po 454g	op.	20
113	3% r-r wody utlenionej pakowany .po 100g w op. plastikowym (temp. przechowywania do 25° C)	op.	150
114	0,1% r-r Riwanolu do stosowania na skórę pakowany w butelce szklanej po 100ml	op.	15
115	Macrogol 4000 proszek do sporz.zaw.doustnej sasz.po 74g	szt.	1824
116	Sodium dihydrophosphate +Sodium hydrophosphate, roztwór do wlewu doodbytniczego flak.po 150ml. Możliwość zamawiania opakowań jednostkowych	szt.	70
117	Diosmectite proszek saszetki po 3gx30szt.	op.	20
118	Inosine pranobex syrop 250mg/5ml, but.150ml	op.	8
119	Dimetinden maleate krople doustne 1mg/1ml but.20ml	op.	25

120	Ambroxol h/chl.płyn do inhalacji z nebulizatora 15mg/2ml but.100ml	op.	6
-----	---	-----	---

Asortyment z pozycji 7 – 29 ( INSULINY ) Opisano nazwami handlowymi. Zamawiający wymaga dostawy asortymentu zgodnego z nazwami wymienionymi w SIWZ.

**Pytanie nr 42:** Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 43:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 44:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie nr 45:** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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:** Należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

**Pytanie nr 46:** Dot. pakietu nr 1 poz. 25. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli dawkę 40 mg? Na rynku brak jest preparatu w simethicone w dawce 50 mg.

**Odpowiedź:** Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 pozy 25 nadając mu nowe brzmienie

25	Simethicone kps.40mg x 100	op.	50
----	----------------------------	-----	----

**Pytanie nr 47:** Dot. pakietu nr 2 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty i przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 48:** Dot. pakietu nr 2 poz. 116. Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 2 poz. 116 był preparat 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 49:** Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 2 poz. 116 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 50:** Dot. pakietu nr 3 poz. 50, 51. Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycji zaferowanie preparatów jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 poprzez dodanie zapisu pod Pakietem o następującej treści: „Zamawiający wymaga aby asortyment z poz 50 i 51 pochodził od jednego producenta.”

**Pytanie nr 51:** Dot. pakietu nr 18 poz. 29. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie nr 52:** Dot. pakietu nr 18 poz. 33, 34. 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 glukozy 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie nr 53:** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. nr 10 dopuści izotoniczny płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami buforowany octanami i glukonianami? **Uzasadnienie:** Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga płynu z dodatkiem Jonów Ca

**Pytanie nr 54:** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 9 poz. nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją

- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowania butelka. Oferowane worki typu Viaflo wymagają dezynfekcji portu przez dodaniem dodatkowego produktu leczniczego, co wymaga dodatkowych czynności i zwiększa koszty.

**Pytanie nr 55:** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 poz. nr 8 dopuści izotoniczny płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worki z dwoma portami buforowany octanami i glukonianami? **Uzasadnienie:** Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga płynu z dodatkiem Jonów Ca

**Pytanie nr 56:** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 16 poz. nr 1,2,3,4,5 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowania butelka. Oferowane worki typu Viaflo wymagają dezynfekcji portu przez dodaniem dodatkowego produktu leczniczego, co wymaga dodatkowych czynności i zwiększa koszty.

**Pytanie nr 57:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust 5 poprzez zmianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 58:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1.1. Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu zamówienia, w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca, a także w przypadku określonym w § 6 ust.2. pkt 2.1, 2.2, 2.3.

1.2. Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionego asortymentu za każdy dzień opóźnienia w realizacji zamówienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówionego asortymentu.**

**Odpowiedź:** Zamawiający zmodyfikował zapisy umowy w odpowiedzi do pytania nr 22.

Ponadto Zamawiający modyfikuje:

1. Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 2 ust 1 pkt 1.2 nadając mu nowe brzmienie „dołączenia do każdej dostawy specyfikacji - faktury VAT z wyszczególnieniem ilości, asortymentu, daty ważności oraz numeru serii. (W przypadku leku lub zamiennika sprowadzonego w trybie importu docelowego lub z czasowym zezwoleniem Ministra Zdrowia – osobna faktura VAT wraz z nr zezwolenia.)”
2. Załącznik nr 6 do SIWZ „Formularz ofertowy” który stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SIWZ a pozostałe jej zapisy zostają bez zmian. Termin składania i otwarcia ofert **ulega zmianie**. Ofertę należy złożyć do dnia **22.05.2018r.** do **godz.10:00.** Otwarcie odbędzie się w tym samym dniu o **godz. 10:30.**

*Dyrektor  
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej  
w Wadowicach*

**Beata Szafraniec**

Otrzymują:  
1x Adresat (e-mail):  
1 x a/a