

7. Czy Zamawiający w pakiecie **48 pozycja 2** wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu butelka?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również w pakiecie 48 pozycji 2 zaferowanie produktu w opakowaniu butelka.

8. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie **54 pozycja 1,2,3** wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również w pakiecie 54 w poz. 1,2, i 3 zaferowanie opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

9. Czy Zamawiający w pakiecie **54 pozycja 4,5** wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również w pakiecie 54 poz. 4 i 5 zaferowanie potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej.

10. Czy Zamawiający w pakiecie **54 pozycja 8,9** wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 54 poz. 8 i 9 zaferowanie produktu w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem.

11. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający w pakiecie **54 pozycja 10** wymaga opakowania wyposażonego w dwa, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również w pakiecie 54 w poz. 10 zaferowanie opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

12. Czy Zamawiający w pakiecie **54 pozycja 11** wymaga opakowania z polietylenu, o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne (np. stłuczenie) w porównaniu z opakowaniem szklanym?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również zaferowanie leku w opakowaniu o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne.

13. Czy Zamawiający w pakiecie **54 pozycja 14,15** wymaga aby Wykonawcy zaferowali ampulki Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również zaferowanie leku w postaci ampulek bezigłowych z końcówką luer lock.

14. Czy Zamawiający w pakiecie **54 pozycja 18** wymaga zaferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampulka szklana? Stosowanie ampulek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłócia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również zaferowanie leku w opakowaniu typu ampulka szklana.

15. Czy Zamawiający w pakiecie 68 wymaga opakowania z polietylenu, o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne (np. stłuczenie) w porównaniu z opakowaniem szklanym?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również zaoferowanie leku w opakowaniu z polietylenu.

16. Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 1 dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współzycia społecznego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy - załącznika nr 3 do SIWZ.

17. Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy - załącznika nr 3 do SIWZ.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej

KIEROWNIK APTEKI


dr n. farm. Jolanta Paździora