



Szpital Powiatowy
w Rawiczu Sp. z o.o.

ul. Gen. Grota Roweckiego 6, 63-900 Rawicz
T: +48 65 548 24 13-16 (centrala), T: +48 65 545 21 62 (sekretariat)
F: +48 65 548 70 61, E: sekretariat@szpitalrawicz.pl, www.szpitalrawicz.pl
NIP: 699-19-19-769, REGON: 300904130, KRS: 0000316422
Getin Noble Bank SA Nr konta: 51 1560 0013 2367 2722 7424 0001
Kapitał zakładowy: 34 mln 835 tys. zł w całości opłacony



Rawicz dnia 21.11.2018r.

NLO-3820-10/PN/18

Do wiadomości
Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: "**Zakup i dostawa leków na potrzeby Szpitala Powiatowego w Rawiczu Sp. z o. o.**"
NLO-3820-10/PN/18

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 75 z Pakietu nr 13 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie.

**Pytanie nr 3
dotyczy Pakietu nr 4 pozycje 29,30**

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon Pepti 1 DHA, oraz Bebilon Pepti 2 DHA, proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 29 i 30 w pakiecie nr 4 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 gram.

W załączniku potwierdzenie wprowadzonej zmiany przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający niniejszym zmienia gramaturę na 400gram dla produktu Bebilon Pepti 1 DHA oraz Bebilon Pepti 2 DHA. Wobec powyższego Zamawiający nie dokonują przeliczeń tylko wyceniają podane w Formularzu 2.2. ilości.

Pytanie nr 4

Czy w pakiecie 20 pozycja 8 (Sevofluranum 250 ml – 90 butelek) Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie osobnego zadania oraz na dopuszczenie produktu oryginalnego Sevorane dostępnego w pojedynczych opakowaniach, ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania parownika tj. każda butelka produktu wyposażona jest w fabrycznie zamontowany adapter, który umożliwia napełnienie parownika bez użycia dodatkowych nakręcanych nie zawsze sterylnych adapterów łączących butelkę z parownikiem, które są obecnie używane na bloku operacyjnym? Fabrycznie zamontowany na butelce adapter nie wymaga dezynfekcji, gdyż po zużyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką. System napełniania parownika przy użyciu fabrycznie zamontowanego adaptera nie wymaga nakręcania go na butelkę przez personel medyczny, co daje gwarancję szczelności, eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co ma miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera. Zobowiązujemy się również do bezpłatnego użyczenia odpowiednich parowników, kompatybilnych z zaoferowanym produktem wraz z serwisem oraz przeglądem technicznym w ciągu trwania umowy przetargowej. Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego oryginalnego preparatu Sevorane 250ml, podkreśliłyśmy, że posiada on identyczne wskazania jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 23,24 dopuści Sterofundin ISO?

Odpowiedź: Nie.

KIEROWNIK
DZIAŁU LOGISTYKI
Renata
Renata Pazoła