Lubaczów, 03.09.2020

**ZP.261.7.2020**

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Wyjaśnienia**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i innych

W związku z otrzymanymi pytaniami wykonawców na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Lubaczowie wyjaśnia:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 6 pozycji nr 20 – leku: Dexdori utworzy osobny pakiet z wydzielonej pozycji? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na zaoferowanie preparatu po bardzo korzystnej cenie oraz zwiększy znacząco konkurencję.

Odp.: Zgodnie z siwz

2. Czy Zamawiający w pozycji 38 część 6 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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?

Odp.: Zgodnie z siwz

3. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

 4. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 5 mg/ 2,5 ml x 5 amp w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza  
5. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 5 mg/ 2,5 ml x 5 amp w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza  
6. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 5 mg/ 2,5 ml x 5 amp w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:   
•    5 do 25 °C czy też  
•    2-8°C oraz 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza  
7. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 5 mg/ 2,5 ml x 5 amp w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza  
8. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 10 mg/ 5 ml x 5 w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?  
Odp.; Zamawiający dopuszcza  
9.Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 10 mg/ 5 ml x 5 w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza  
10. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 10 mg/ 5 ml x 5 w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:   
•    5 do 25 °C czy też  
•    2-8°C oraz 25°C?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza  
11. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 10 mg/ 5 ml x 5 w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza  
12.Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium 25 mg/ 2,5 ml x 5 amp w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 8 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza  
13. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium 50 mg/ 5 ml x 5 amp w części nr 15 FONDAPARINUM, LEKI ZWIOTCZAJĄCE, poz. 9 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Zamawiający