



Poznań, dnia 25.10.2018 r.

SR/XV-270-44(8)-EFK/18

wg rozdzielnika

**Dotyczy:** odpowiedzi na zapytania przetargowe złożone do przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu;

SR/XV-270-44-EFK/18

Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei udzielił następujących odpowiedzi:

**ZESTAW PYTAŃ 1:**

**Znak sprawy – SR/XV-270-44-EFK/18, pakiet 16**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 16 poz. 1-5 do oddzielnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**ZESTAW PYTAŃ 2:**

**Dotyczy: SR/XV-270-44-EFK/18, Pakiet 11, ilość pozycji 8**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawkę x 3ml (objętość pełna strzykawkę 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-strzykawkę 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 strzykawkę może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). CitraFlow w fabrycznie napelnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawkę oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawkę 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-strzykawkę aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Dotyczy: SR/XV-270-44-EFK/18, Pakiet 62, ilość pozycji 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawkę 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml, **pojemność całkowita strzykawkę 5ml**) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. CitraFlow posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawkę **CitraFlow** typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny oraz żyły pacjenta przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do kanału cewnika nie przekracza 1,37 bara. Ciśnienie nie powinno przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w



# Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

60-834 Poznań, ul. Mickiewicza 2

przypadku ampułko-strzykawek o pojemności całkowitej 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. 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 przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr 11 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### **ZESTAW PYTAŃ 3:**

#### **Zapytania do pakietu 59**

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”
2. „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

**Uzasadnienie:** W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Ad. 1 i Ad. 2: Zgodnie z SIWZ.

Z poważaniem  
DYREKTOR  
Szpitala Miejskiego  
im. Franciszka Raszei

lek. med. Elżbieta Wzrostowska-Żak

Prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania pisma SR/XV-270-44(8)-EFK/18 na nr fax +48 61 848-49-90 lub na adres [efilipiak@raszeja.poznan.pl](mailto:efilipiak@raszeja.poznan.pl) :

Potwierdzam, iż w sposób czytelny otrzymaliśmy niniejsze pismo dnia .....

liczba stron .....

Czytelny podpis i pieczętka: .....

**Do wiadomości:** wszyscy zainteresowani niniejszym postępowaniem Wykonawcy.