

**Wykonawcy / strona internetowa
postępowania**

Wyjaśnienia oraz zmiana treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4 i 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) Dyrektor Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowego Instytutu Badawczego Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: przetarg nieograniczony na **„Dostawa produktów leczniczych (w tym stosowanych w chemioterapii oraz programach lekowych) oraz wyrobów medycznych” (ZP-271-43/20)** zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców oraz wprowadzone następujące zmiany do treści SIWZ:

Pytanie 1:

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: Tak, Zamawiający dopuszcza powyższą zmianę z wyjątkiem zmiany fiołki na ampułkę lub ampułko-strzykawki.

Pytanie 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 dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglania ilości opakowań w górę, jak również przeliczania ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zaoferowana przez Wykonawcę ilość opakowań musi być określona jako liczba całkowita tj. bez miejsc dziesiętnych (przeliczana na pełne opakowania).

Pytanie 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 dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglania ilości opakowań w górę, jak również przeliczania ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zaoferowana przez Wykonawcę ilość opakowań musi być określona jako liczba całkowita tj. bez miejsc dziesiętnych (przeliczana na pełne opakowania).

Pytanie 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: Wycena po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w części 8 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłowej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu, oraz 4,5 x 4,5 cm pakowany po 3 szt (oba rozmiary spełniają funkcję tzw "roll" Uzasadnienie: Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków

towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania. Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznych zasad wskazanych w ustawie PZP (w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych). Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wnioski wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie części 16 wykreśli zapis dotyczący konieczności zaoferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania? Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu” Powyższe prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.) Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu (dotyczy pak. 5 poz. 4) **UZASADNIENIE:** Ustalenie ceny ofertowej należy do uprawnień wykonawcy, który dokonuje kalkulacji stosownie do okoliczności rynkowych i okoliczności dotyczących jego indywidualnej sytuacji oraz z uwzględnieniem własnej polityki biznesowej. Treść oświadczenia woli w zakresie ceny ofertowej nie może być narzucana przez Zamawiającego, stanowiłoby to bowiem zaprzeczenie istocie postępowań przetargowych. Uprawnienia Zamawiającego do badania ceny oferty są ograniczone do takich kwestii jak badanie oferty pod kątem rażąco niskiej ceny (art. 90 ust. 1 i 1a ustawy Pzp) czy pod kątem zgodności obliczenia ceny z wymogami SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp), które to wymogi muszą jednak być ustalone w zgodzie z zasadami udzielania zamówień publicznych oraz z poszanowaniem wytycznych określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.) Powołując się na art. 536 § 1 K.c. cenę można określić poprzez wskazanie podstaw do jej ustalenia, przy czym KIO wskazuje, że nie ulega wątpliwości, iż w

postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego taki mechanizm ustalania ceny może mieć miejsce, niemniej jednak zawsze musi się to odbywać z poszanowaniem zasad udzielania zamówień publicznych, w tym zasady zachowania uczciwej konkurencji. W ocenie Izby zamawiający, narzucając wykonawcom wymóg zaoferowania ceny nieprzekraczającej limitów ustalonych dla potrzeb zastosowania wskaźników korygujących, dopuścił się naruszenia wskazanej zasady. (KIO 1382/19 z dnia 31.07.2019 r.)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający ustalając limit finansowania opiera się na wytycznych Zarządzenia Prezesa NFZ dotyczącego Katalogu leków w ramach chemoterapii.

Pytanie 9:

dotyczy zapisów SIWZ–pakiet nr 6

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia(wyrób medyczny)nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednegoz rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10:

dotyczy pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego(sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera: •Wodę destylowaną•Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę •2g chlorowodorek lidokainy •0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)•0.060g hydroksybenzoat metylu •0.025g hydroksybenzoat propylu Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do

postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający w pozycji 155 część 2 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający w par. 1.8 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający w par. 1.13.1 wykreśli frazę „której nie można było przewidzieć przed zawarciem umowy”? Wzrost stawki VAT winien wchodzić w życie automatycznie, niezależnie od faktu, czy dało się przewidzieć określone działania ustawodawcy, czy nie. Niezależnie od powyższego Wykonawca oświadcza, że nie są mu znane żadne plany w zakresie wzrostu stawki podatku VAT związane z dostawami w ramach niniejszego postępowania i nie potrafi ich przewidzieć z góry.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.2 i 6.3? W przypadku przyjęcia produktu z krótszym terminem ważności, co jest przecież wyłączną decyzją Zamawiającego, jego zwrot nie powinien być możliwy, albowiem do transakcji sprzedaży i przeniesienia własności już doszło. Zwrot takich produktów tuż przed upływem ich terminu ważności naraża Wykonawcę na rażącą stratę i jest sprzeczny z istotą niniejszej transakcji. Strony nie zawierają umowy użyczenia produktów leczniczych czy ich najmu, ani sprzedaży na próbę. Przedmiotem postępowania jest dostawa towarów, co oznacza przejście ich własności na nabywcę. Nadto „zwrot” po nabyciu towaru stanowi w istocie hurtową sprzedaż produktów leczniczych, co wymaga posiadania przez Szpital stosownego zezwolenia na hurtowy obrót. To Zamawiający wie, czy szybko wykorzysta produkt, na którego przyjęcie się zgadza. Trudno zatem

zaaprobować sytuację, w której taka decyzja o przyjęciu produktu została podjęta pochopnie i następnie ma on podlegać zwrotowi, a koszty tego ponieść ma w 100% Wykonawca. Zwrócony lek z kilkutygodniowym terminem ważności nie może być już w żaden sposób zużyty, co naraża Wykonawcę na stuprocentową, pewną stratę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający w par. 6.6 i 6.7 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Informacja o zmianie we wzorze umowy.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 5 poz. 1-5 nie był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii, co może spowodować dodatkowe obowiązki i odpowiedzialność dla personelu szpitala?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 21:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 5 poz. 1-5 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 22:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 5 poz. 1-5 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 23:

Do §1 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, w §1 po ust. 15 prosimy o dodanie ust. 16 w brzmieniu: „16. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

a) spowodowanych okolicznościami związanymi z wystąpieniem skutków COVID-19, b) wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy, c) wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

Odpowiedź: Pkt a) Zamawiający doda w umowie w §8 ust. 8 i 9 następującej treści:

8. W przypadku wystąpienia okoliczności związanych z COVID-19, które mają wpływ na należyte wykonanie umowy, strony umowy są zobowiązane do dopełnienia obowiązku informowania oraz potwierdzenia okoliczności z tym związanych na zasadach wynikających z przepisów art. 15 r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 347 z późn. zm.).

9. W przypadku wskazanym w ustępie poprzedzającym możliwość dochodzenia i potrącania kar umownych z wynagrodzenia Wykonawcy może zostać ograniczona na zasadach

wynikających z art. 15 r1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Pkt b i c): Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24:

Do §5 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25:

Do §6 ust. 6 wzoru umowy. Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §6 ust. 6 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje jednocześnie, iż w pytaniu nr 19 wyraził zgodę na 3 dni robocze.

Pytanie 26:

Do §8 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z tytułu niewykonania umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto pozostałej do wykonania części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 50mg/5ml x 5 amp.; roztwór do wstrzykiwań lub infuzji w części nr: 2 Leki, poz. 166 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 28:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 25mg/2,5ml x 5 amp.; roztwór do wstrzykiwań lub infuzji w części nr: 2 Leki, poz. 167 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 29:

Czy Zamawiający w części nr: 3 Leki, poz. 59 (Bupivacaini h/ch 5 mg/ml a 4 ml; roztw. do wstrzyk. x 5 amp. - podanie podpajęczynówkowe (Haevy)) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań

może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 30:

Pakiet 6

Poz 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie, jak parabeny, które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31:

Dotyczy Części nr 3 poz. 90 – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Części nr 3 pozycji 90 „Paracetamol 10mg/ml a 100 ml x 10 fiol.”, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonej części większej liczby Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32:

Dotyczy § 6 ust. 6 wzoru umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji ilościowej przez Wykonawcę do 2 dni roboczych, a jakościowej do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest praktycznie niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje jednocześnie, iż w pytaniu nr 19 wyraził zgodę na 3 dni robocze.

Pytanie 33:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje jednocześnie, iż w pytaniu nr 19 wyraził zgodę na 3 dni robocze.

Pytanie 34:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1: 1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych z następujących tytułów: 1) w razie opóźnienia w dostawie po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej - w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy. 2) w razie opóźnienia w dostawie - w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy, za każdy dzień

opóźnień, z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości brutto opóźnionej dostawy. 3) niewykonania umowy Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

a) naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy; lub

b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35:

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: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglania ilości opakowań w górę, jak również przeliczania ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zaoferowana przez Wykonawcę ilość opakowań musi być określona jako liczba całkowita tj. bez miejsc dziesiętnych (przeliczana na pełne opakowania).

Pytanie 36:

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 kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie Immunoglobulinum humanum tetanicum 250j.m/ml do oddzielnego pakietu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 123. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 4 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 12 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 43:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 176. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 44:

Dotyczy pakietu 3 poz. 61. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Panthenol S.O.S spray 130 g w ilości 30 op ? 46,3mg/g 160g aerosol nie jest już produkowany.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45:

Dotyczy pakietu 3 poz. 66. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Dobutamine, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol w ilości 25 opakowań ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 78. Czy zamawiający wymaga preparatu 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 78. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 48:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 87. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema,roztw.do wl.doodbytn, 150 ml ? W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w siwz.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 88. Czy Zamawiający dopuści wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 249. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 17. 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 glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 18. 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 glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 13. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 300 opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, ilość jak w specyfikacji.

Zmiana 1:

Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert:

Było:

Termin składania: 12.11.2020 r. do godz. 11:00.

Termin otwarcia: 12.11.2020 r. o godz. 11:30.

Jest:

Termin składania: 20.11.2020 r. do godz. 11:00.

Termin otwarcia: 20.11.2020 r. o godz. 11:30.

Zmiana 2:

Zamawiający informuje jednocześnie o omyłce w treści załącznika nr 1a do SIWZ w części nr 1 pozycja nr 9. Z tego też powodu Zamawiający dokonuje modyfikacji treści w następujący sposób:

Było:

Glucosum - proszek d/sp roztw. doustnego subst. 79 g x 1 torebka.

Jest:

Glucosum - proszek d/sp roztw. doustnego subst. ~~79g~~ 75 g x 1 torebka. Zamawiający dopuszcza glukozę 75 g, oraz glukozę 75g, o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SIWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale VI rozdział 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

GLUKOZA 75g

Glukoza 75g proszek do przygotowania roztworu doustnego; dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego

postać: saszetki

identyfikator produktu: nazwa substancji: glukoza bezwodna (Glucosum anhydricum), numer WE: 200-075-1, numer CAS: 50-99-7 (dla substancji bezwodnej), masa cząsteczkowa: 180,16 [g/mol], stan fizyczny: ciało stałe, barwa: biały, bez zapachu, zastosowanie: przemysł farmaceutyczny

opis: Glukoza 75g to proszek do przygotowania roztworu doustnego w postaci saszetek; jedna saszetka zawiera 75 g glukozy; produkt do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy (krzywej cukrowej), w stanach niedoboru węglowodanów, stanach wyczerpania, hipoglikemii u pacjentów z rozpoznaną cukrzycą

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

wskazania: Glukoza 75g jest przeznaczona do wykonywania doustnego testu tolerancji glukozy (krzywej cukrowej)

przeciwwskazania: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu

ważne informacje: należy przyjmować pod nadzorem lekarza, doustnie; może stanowić zagrożenie dla zdrowia, jeżeli jest spożywany przez osoby u których nie stwierdzono określonej choroby, zaburzeń stanu zdrowia lub brak jest wskazań lekarskich wynikających z przeznaczenia produktu; produkt nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego.

zalecane dawkowanie: Glukoza 75g jest przeznaczona do wykonywania doustnego testu tolerancji glukozy (krzywej cukrowej); po wykonaniu oznaczenia glukozy we krwi na czczo, 75g glukozy rozpuścić w szklance wody (200 – 300 ml), roztwór wypić w ciągu 3-5 minut; następne oznaczenie glukozy wykonuje się po 120 minutach.

sposób przechowywania: przechowywać w temperaturze do 25°C w miejscu suchym oraz w sposób niedostępny dla małych dzieci

składniki (1 saszetka): 75 g glukozy

GLUKOZA 75g

proszek do przygotowania roztworu doustnego

marka med. S.

DIATHER



5902081271513



Glukoza 75g o smaku cytrynowym proszek do przygotowania roztworu doustnego; dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego

postać: saszetki

identyfikator produktu: nazwa substancji: glukoza bezwodna (Glucosum anhydricum), numer WE: 200-075-1, numer CAS: 50-99-7 (dla substancji bezwodnej), masa cząsteczkowa: 180,16 [g/mol], stan fizyczny: ciało stałe, barwa: biały, bez zapachu, zastosowanie: przemysł farmaceutyczny

opis: Glukoza 75g o smaku cytrynowym to proszek do przygotowania roztworu doustnego w postaci saszetek; jedna saszetka zawiera 75 g glukozy o smaku cytrynowym; produkt do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy (krzywej cukrowej), w stanach niedoboru węglowodanów, stanach wyczerpania, hipoglikemii u pacjentów z rozpoznaną cukrzycą

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

wskazania: Glukoza 75g o smaku cytrynowym jest przeznaczona do wykonywania doustnego testu tolerancji glukozy (krzywej cukrowej)

przeciwwskazania: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu

ważne informacje: należy przyjmować pod nadzorem lekarza, doustnie; może stanowić zagrożenie dla zdrowia, jeżeli jest spożywany przez osoby u których nie stwierdzono określonej choroby, zaburzeń stanu zdrowia lub brak jest wskazań lekarskich wynikających z przeznaczenia produktu; produkt nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego.

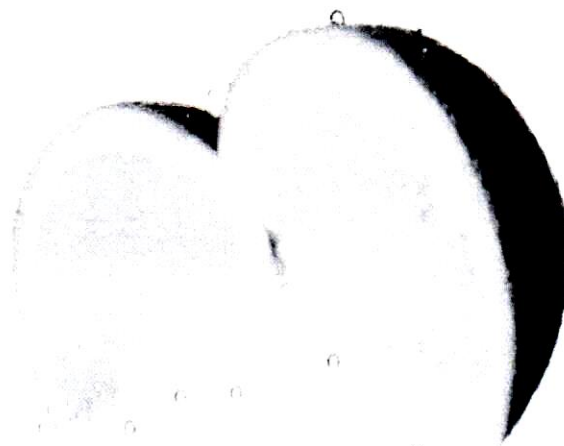
zalecane dawkowanie: Glukoza 75g o smaku cytrynowym jest przeznaczona do wykonywania doustnego testu tolerancji glukozy (krzywej cukrowej): po wykonaniu oznaczenia glukozy we krwi na czczo, 75g glukozy rozpuścić w szklance wody (200 – 300 ml), roztwór wypić w ciągu 3-5 minut; następne oznaczenie glukozy wykonuje się po 120 minutach.

sposób przechowywania: przechowywać w temperaturze do 25°C w miejscu suchym oraz w sposób niedostępny dla małych dzieci

składniki (1 saszetka): 75 g glukozy o smaku cytrynowym



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
przeciwpłakawcze, ogranicza
występowanie infekcji i tworzenie się biofilmu ⁷.**

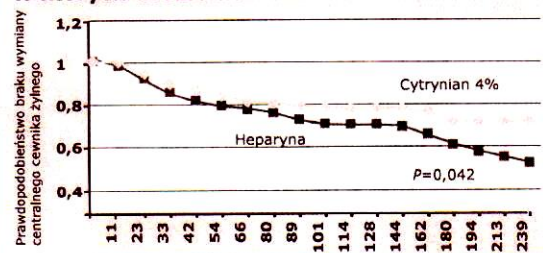


Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4% (w porównaniu do heparyny)

- redukcja krzepnięcia i zastosowania tPA ^{1,5}
- lepsze rezultaty w wymianie cewnika ²
- redukcja biofilmu ³
- zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji ²
- korzystny cenowo ^{1,2,4}

Wskaźniki wymiany cewników były wyższe dla cewników zabezpieczonych heparyną (2,98/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym) w porównaniu do cytrynianu sodu 4% (1,65/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym).

Czas do wymiany cewnika wśród cewników, w których doszło do zdarzenia ²



LITERATURA:

1. MacRae J. et al., Cytrynian 4% w porównaniu do heparyny oraz obniżenie zakrzepicy Clin J Am Soc Nephrol 3:369-374, 2008.
2. Lok CE et al., Cytrynian trisodowy 4% – alternatywa dla pokrywania cewników do hemodializy heparyną Nephrol Dial Transplant 22, 477-483, 2005.
3. Shanks R.M., Roztwory zabezpieczające cewnik wpływają na tworzenie biopowłoki z bakterii Staphylococcus na powierzchniach abiotycznych. Nephrol Dial Transplant 21, 2247-2255, 2006.
4. Grudzinski L. et al., Roztwór zabezpieczający cytrynian sodu 4% do centralnych cewników żylnych przeznaczonych do dializy – skuteczna, bardziej opłacalna alternatywa dla heparyny. Nephrol Dial Transplant 22: 471-476, 2007.
5. Meeus G. et al., Prospektywne, randomizowane badania krzyżowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem roztworu cytrynianu zabezpieczającego cewnik o stężeniu 5% i 10%. Blood Purif 23, 101-105, 2005.
6. Vanholder et al., Diagnostyka, zapobieganie i leczenie infekcji krwioobiegu związanych z obecnością cewnika do hemodializy (CRBSI), oświadczenie o europejskiej najlepszej praktyce w leczeniu nerek (ERBP). NDTplus czerwiec 2010 r.
7. Moran J.E. and Ash S.E., Roztwory zabezpieczające dla cewników do hemodializ: heparyna i cytrynian. Prezentacja opinii ASDIN. 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 ⁶ (ERBP) oraz przez the American Society of Diagnostic and Interventional Nephrology ⁷ (ASDIN).

Produkt Citra-Lock™ został poddany wielu badaniom klinicznym. Cytrynian trisodowy 4% oferuje najlepszy stosunek korzyści do ryzyka ⁷.

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

- bezpieczeństwo ^{1, 2, 6}
- unikanie krwawień związanych z heparyną ¹
- poprawa niezawodności testów INR¹ (czas protrombinowy – czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- bezpieczeństwo w przypadku trombocytonii wywołanej heparyną (pacjenci z HIT) ⁴
- brak działań niepożądanych ^{1, 2, 4}



Citra-Lock™

Citra-Lock™ w bezigłowej fiolce

**Bezpieczny
i skuteczny**

**Rozwiązanie
zabezpieczające
cewnik
i port**

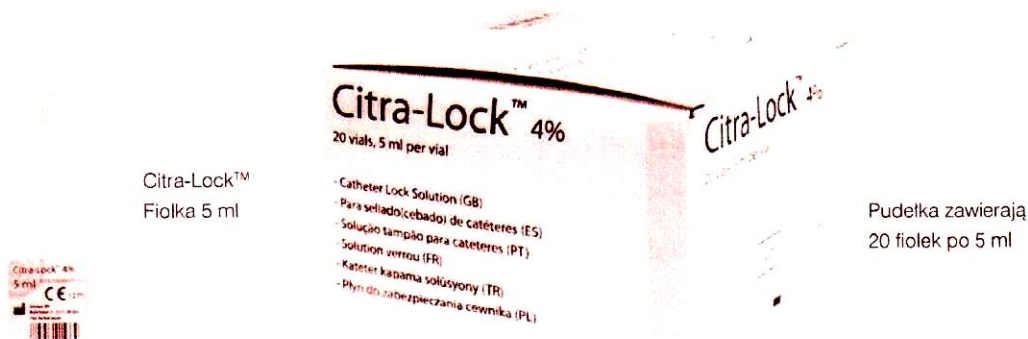
**Zwiększenie
bezpieczeństwa
i
uproszczona obsługa**



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

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

**Film instruktażowy Citra-Lock™ znajduje się na stronie
www.citra-lock.com**



Nr artykułu Citra-Lock™ 4%: 24060201

Dostępne także:

Nr artykułu Citra-Lock™ 46,7%: 24060202

Nr artykułu Citra-Lock™ 30% : 24060203

Citra-Lock™ to produkt firmy Dirinco, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb

CE 1275

Dystrybutor Citra-Lock™



Lock Pharma Sp. z o.o., Adamówek, ul. Prosta 33, 05-152 Czosnów
www.lockpharma.pl

Dirinco®
Always innovating

**Działanie
przeciwbakteryjne**

**4% TSC
(cytrynian sodu)**