

**Zapytanie
do specyfikacji istotnych warunków zamówienia :**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2004 r. nr 19 , poz. 177 z późn.zm.) wnoszę następujące zapytanie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia dotyczące **przetargu nieograniczonego na sprzedaż i dostawę produktów leczniczych dla spółki Szpital Powiatowy w Gryfinie Sp. z o.o.**

Znak sprawy: [dostawa leków i artykułów spożywczych](#)

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wyrazi zgodę na wydzielenie **z pakietu 1 poz. 1,2,7** i utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie nr 1 w pozycji 3 i 4** preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 1 pozycja: 5, 6** preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wyrazi zgodę na wydzielenie **z pakietu 5 poz. 1,2,3,4,8,9,10** i utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 5 pozycja: 5, 6, 7** preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 6 pozycja: 1,2,3,4,6,7,8,9,10** preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wyrazi zgodę na wydzielenie **z pakietu 6 poz. 5** i utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy warunkach specyfikacji.