



NARODOWY INSTYTUT  
GERIATRII, REUMATOLOGII  
I REHABILITACJI  
IM. PROF. DR HAB. MED. ELEONORY REICHER

Warszawa, dnia 11 czerwca 2018 r.

## ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa leków w podziale na zadania” – postępowanie nr 15/PN/2018/BK

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian w treści SIWZ:

### Pytanie 1 – Zadanie nr 3, poz. 14

Czy w pakiecie nr 3 pozycja 14 (Sevoflurane 250 ml – 55 butelek) Zamawiający wymaga produktu sevofluran w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem?

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający wymaga produktu w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem.

### Pytanie 2 – Zadanie nr 3, poz. 14

Czy w pakiecie nr 3 pozycja 14 (Sevoflurane 250 ml – 55 butelek) Zamawiający wymaga produktu sevofluran z zawartością wody od 0,03% do 0,1%? Woda jest inhibitorem reakcji z kwasami Lewisa i zabezpiecza sevofluran przed degradacją. Procesy degradacji sevofluranu mogą zachodzić przy kontakcie ze szkłem, aluminium, elementami parownika).

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający wymaga produktu sevofluran, który zawiera wodę od 0,03% do 0,1%.

### Pytanie 3 – Zadanie nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiet 3 poz. 2 (Bupivacaine hydrochloride 5mg/ml x 5 amp 4 ml\*) **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:** TAK, Zamawiający wymaga produktu pakowanego w jałowe blistry.

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający zmienia **termin składania ofert** z dnia 14 czerwca 2018 roku godz. 12:30 na dzień **19 czerwca 2018 roku** na godz. 12:30. **Otwarcie ofert** nastąpi w dniu **19 czerwca 2018 roku** o godz. **13:00**.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi, zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przekazane informacje stanowią integralną część SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia ich przekazania.

Sporządził: Julita Skonieczna

KIEROWNIK  
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie  
  
Julita Skonieczna

CIĘTEPŁO DZIAŁU KIEROWNIKA  
ds. EKONOMICZNYCH I FINANSOWYCH  
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie  
  
mgr Ilona Tuskólas