

**Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie**

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Oława, dn. 09.10.2024r.

ZOZ/DZP/PN/25/24

**Odpowiedzi na pytania I**

Zgodnie z art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu w trybie podstawowym na: **Dostawa leków 2**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/25/24

**Pytanie nr 1**

Czy w Zadaniu nr 1 poz 212 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem w górę). Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Dodatkowo ProbioDr w swoim składzie nie zawiera substancji alergizujących - glutenu, laktozy i białek mleka krowiego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 2**

Czy w Zadaniu 1 poz 330 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem w górę). Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii	Kultury probiotycznych	Kultury probiotycznych

**Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie**

ul. K.K. Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

probiotycznych	drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie $5 \times 10^9$ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie $5 \times 10^9$ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Preparat ten w swoim składzie nie zawiera substancji alergizujących.- typu glutenu, laktozy i białek mleka krowiego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 3**

Czy w Zadaniu 1 poz 186 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:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie nr 4**

Czy w Zadaniu 1 poz 186 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:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie nr 5**

Czy w Zadaniu 1 poz 241 Czy w Części nr 3 poz. 68 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) i równoważną pod względem funkcjonalny - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hiarulonian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.



**Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie**

ul. K.K. Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

# STAXEDIR™



**MAŚĆ**

30 ml

KOMPLEKS  
**EMOXILANE®**

Nieinwazyjne i szybkie rozwiązanie  
na krwawienie z nosa i ran skórnych



**DZIAŁANIE 2w1**

Zapobiega i powstrzymuje, nawilża



**WYGODNA APLIKACJA**

Higieniczna końcówka tubki



**EMOXILANE® -KOMPLEKS\***

**Hialuronian sodu:** działanie hemostatyczne i prokoagulacyjne

**Witamina E i octan witaminy E, pantenol:** działanie antyoksydacyjne

**Cytrynian srebra:** działanie przeciwdrobnoustrojowe

**Pantenol, hialuronian sodu:** działanie przeciwzapalne, regenerujące i nawilżające

**SKŁAD**

woda, EMOXILANE® (pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferolu, roztwór cytrynianu srebra), gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, glikol kaprylowy, tropolol, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy

**SPOSÓB UŻYCIA**

**Dorośli i dzieci:**

umyć ręce, zaaplikować na palec odpowiednią ilość maści, a następnie nałożyć cienką warstwę produktu na zmienione chorobowo miejsca. Delikatnie masować aż do całkowitego wchłonięcia.

Stosować 2-3 razy dziennie lub zgodnie z zaleceniami lekarza.

**Literatura:**

1. Belvedere R., Novizio N., Eletto D., Porta A., Bagnulo A., Cercietto A., Di Maio U., Petrella A., The Procoagulant Activity of Enoxilane®: A New Appealing Therapeutic Use in Epistaxis of the Combination of Sodium Hyaluronate, Silver Salt, α-tocopherol and D-panthenol. Life, 2021; 11(9):992\*.
2. Staxedir™ instrukcja użycia.

**TO JEST WYRÓB MEDYCZNY. UŻYWAJ GO ZGODNIE Z INSTRUKCJĄ UŻYTKOWANIA LUB ETYKIETĄ.**

Diother  
 diother\_polska  
 DJATHER diagnostics & therapy  
 www.diother.pl

**DYSTRYBUTOR/  
PODMIOT PROWADZĄCY REKLAMĘ**  
**DIATHER**  
Petrusewicz Sp.K.  
ul. Ku Ujściu 19  
80-701 Gdańsk

**DIATHER®**  
DIAGNOSTICS & THERAPY  
www.diother.pl

**PRODUCENT**  
**SHEDIR PHARMA SRL**  
Via Bagnulo, 95-80063  
Piano Di Sorrento (NA)



**Pytanie nr 6**

Do §1 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę asortymentu dla zadań nr 1,2,4,5,6 do godziny 12.00 następnego dnia roboczego? Przedział czasowy podany w dokumentacji, jest tak krótki, że uniemożliwia połączenie transportu dla Zamawiającego z innymi dokonywanymi tego dnia i wymusza będzie na Wykonawcach organizowania osobnego transportu dedykowanego. W pierwszej kolejności zwracamy uwagę, że konsolidacja dostaw pozwala na połączenie wielu mniejszych przesyłek w jedną większą. Dzięki temu koszty transportu są znacznie niższe. Współdzielenie kosztów z innymi odbiorcami oznacza, że każdy płaci tylko ułamek całkowitych wydatków, co redukuje indywidualne koszty wysyłki. Jednym słowem, Zamawiający podejmując decyzję o przedziale czasowym, w którym gotowy będzie do odbierania przesyłek, wybiera jednocześnie jakiej wysokości koszt przesyłki wliczony zostanie w złożone mu oferty. Łączenie dostaw ma równie doniosłe znaczenie z perspektywy środowiskowej. Dzięki optymalizacji tras potrzebnych jest mniej środków transportu, co prowadzi do mniejszego zużycia paliwa i emisji gazów cieplarnianych. Ekologiczne rozwiązania logistyczne oparte na efektywności energetycznej zmniejszają zatem negatywny wpływ transportu na środowisko i przyczyniają się do zrównoważonego rozwoju.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 7**

Do §4 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §4 ust. 4 wzoru umowy poprzez: usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na minimum 18% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Wskazać należy, że zapis §4 ust. 4, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 18% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 17% (co stanowi bardzo dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób.

Jednocześnie, prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §4 ust. 4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 8**

Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 9**

Do §5 ust.4 oraz §1 ust.5 projektu umowy. Ze względu na nieścisłość w numeracji pakietów w §5 ust.4 w stosunku do §1 ust.5 prosimy o wskazanie numeracji prawidłowej, poprawnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia zapis §5 ust.4 w ten sposób, że nadaje mu nowe następujące brzmienie:

**„Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć na czas rozpatrzenia reklamacji towar zamienny, o parametrach zgodnych z SWZ i umową, (który w przypadku uznania zasadności reklamacji zostanie zaliczony na poczet pierwotnego zamówienia) w nieprzekraczalnym terminie do 8 godzin w dni robocze od momentu powiadomienia przez Zamawiającego. W przypadku uznania reklamacji za bezzasadną, towar zamienny zostanie zaliczony na poczet najbliższej dostawy tego asortymentu do siedziby Zamawiającego.”**



**Pytanie nr 10**

Do §5 ust. 4 i 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę asortymentu podlegającego reklamacji do 24 godzin od daty powiadomienia?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.3? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 5 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa, udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.3 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4? Dostarczanie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji - i to w terminie 8 godzin lub 24 godzin - nie jest możliwe do spełnienia. Zapis ten oznacza z perspektywy Wykonawcy, że każdą reklamację musi natychmiast uznać za zaakceptowaną, gdyż niezależnie od jej faktycznego wyniku, od razu musi dostarczyć ten sam towar zastępczy. Powyższe powoduje, że niemożliwa jest jakakolwiek kalkulacja kosztów dostaw, a tym samym ceny – jeśli Wykonawca z doświadczenia przyjmuje, że zasadne są reklamacje co do np. 1% towaru, tutaj musi przyjąć, że zasadne będą reklamacje wobec 100% towaru. Skoro bowiem każde zgłoszenie reklamacji oznacza jej natychmiastowe uznanie i dostawę towaru zastępczego, to nie można inaczej kalkulować ryzyka dostaw i ich kosztów. Nie zawsze też będzie możliwe późniejsze zaliczenie tego towaru na poczet nowej dostawy (np. pod koniec obowiązywania umowy). Wykonawca wnosi także o wyjaśnienie, kto ponosić będzie koszty dostaw „zastępczych” w razie zasadnego odrzucenia reklamacji. Pomimo niezasadności reklamacji towar będzie dostarczony do Zamawiającego – i to dwukrotnie, w ramach reklamowanej oraz „zastępczej” partii. Każda taka czynność oznacza wymierny koszt logistyczny po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający precyzuje, że chodzi tutaj o zabezpieczenie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji, na której rozpatrzenie wykonawca ma 7 dni. Dostarczenie towaru zastępczego nie oznacza w żadnym wypadku uznania reklamacji za zasadną, a jedynie zabezpiecza potrzeby zamawiającego na czas jej rozpatrzenia. Jeżeli sytuacja taka nastąpi pod koniec obowiązywania umowy, to strony będą indywidualnie rozpatrywać taki przypadek.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający w par. 5.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa - 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:** Zgodnie z SWZ. Termin umowny to 7 dni.

**Pytanie nr 14**

Pak. 1, poz. 9, 12

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15**

Pak. 1, poz. 74

Czy w związku z brakiem na rynku wymaganego leku Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Calcium Alergo 300mg x 20tab.mus., zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 16**

Pak. 1, poz. 85

Czy Zamawiający miał na myśli lek o stężeniu 5mg/5ml 100ml? Na rynku nie ma leku o wymaganym stężeniu 5mg/ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 5 mg/5 ml, 100 ml.

**Pytanie nr 17**

Pak. 1, poz. 325, 326

Czy Zamawiający dopuści lek, który należy przechowywać w lodówce (2°C-8°C)?





## Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Pytanie nr 18

Pak. 1, poz. 340

Czy Zamawiający dopuści lek Płyn Lugola (roztwór wodny jodu) 40g COEL (5909990011698) w ilości 1 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. Celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 21

Pak. 1, poz. 282

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 22

Pak. 1, poz. 241

Czy Zamawiający dopuści wycenę maści Staxedir maść homeostatyczna 30g?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 23

Pak. 1, poz. 275

Czy Zamawiający dopuści lek, który należy podawać poprzez wstrzyknięcie dożylnie lub przez infuzję dożylną po rozcieńczeniu? Tylko taki lek jest aktualnie dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 24

Pak. 1, poz. 186

Czy Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

### Pytanie nr 25

Pytanie 12, dot.

Pak. 1, poz. 46, 57, 116, 149, 185, 213, 215, 271, 346, 355, 375

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów zarejestrowanych jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 26

Pak. 1, poz. 206, 235, 266

W w/w pozycjach Zamawiający podał w kolumnie ilość niepełną liczbę. Czy należy wyliczyć w wartość pozycji w oparciu o podane ilości, czy zaokrąglić podane liczby do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji 206, 235, 266 dokonał modyfikacji ilości poprzez zaokrąglenie w górę do pełnych opakowań zgodnie z regułą matematyczną.

**W Załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadania 1.**

### Pytanie nr 27:

Pak. 1, poz. 391

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 100 tabl. w ilości 18 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 313-26-38

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



**Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie**

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający w części 1 poz.196, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwskrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Citra-Lock™**

**Bezpieczny i skuteczny**

**Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port**

**Działanie przeciwbakteryjne**

**4% TSC (cytrynian sodu)**

**Dirinco®**  
Always Innovating



## **Skuteczny** sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu

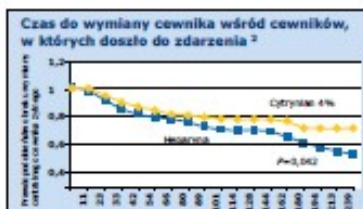
**Citra-Lock™ 4% skutecznie utrzymuje  
drożność cewnika.**

**Cytrynian trisodowy 4% (TSC) posiada działanie  
przeciwzakrzepowe, ogranicza  
występowanie infekcji i tworzenie się biofilmu <sup>1</sup>.**

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

- redukcja krzepnięcia i zastoso-  
wania TPA <sup>1,6</sup>
- lepsze rezultaty w wymianie cewnika <sup>2</sup>
- redukcja biofilmu <sup>3</sup>
- zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji <sup>2</sup>
- korzyści cenowe <sup>1,2,4</sup>

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



#### 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. Shanki R.M., Roztwory zabezpieczające cewnik wpływają na tworzenie biofilmu z bakterii Staphylococcus na powierzchniach abiotycznych. Nephrol Dial Transplant 21, 2247-2255, 2006.
4. Grudziński 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. Meaurio G. et al., Prospektywna, randomizowana badania krzyżowa, 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 krwiobiegu związanych z obciążeniem cewnika do hemodializy (CRBS), odwołanie o europejskiej najlepszej praktyce w leczeniu nerek (EBOP), NDTplus czerwiec 2010 r.
7. Moran J.E. and Ash S.E., Roztwory zabezpieczające dla cewników do hemodializ: heparyna i cytrynian. Prezentacja opinii ASDN. 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<sup>6</sup> (ERBP) oraz przez the American Society of Diagnostic and Interventional Nephrology<sup>7</sup> (ASDIN).**

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

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

- bezpieczeństwo<sup>1,2,6</sup>
- unikanie krwawień związanych z heparyną<sup>4</sup>
- poprawa niezawodności testów INR<sup>4</sup> (czas protrombinowy – czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- bezpieczeństwo w przypadku trombocytopenii wywołanej heparyną (pacjenci z HIT)<sup>4</sup>
- brak działań niepożądanych<sup>1,2,4</sup>





## Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul. K.K. Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl



**Bezpieczny i skuteczny**

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port

**Działanie przeciwbakteryjne**

4% TSC (cytrynian sodu)

**Citra-Lock™ w bezigłowej fioletce**

**Zwiększenie bezpieczeństwa i uproszczonego obsługi**



**Nowa fioletka Citra-Lock™ z łącznikiem typu Luer-Slip/Luer-Lock zapobiegającym przeciekaniu:**

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

**Film instruktażowy Citra-Lock™ znajduje się na stronie [www.citra-lock.com](http://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 wyrobisko medyczne klasy IIb **CE 1275**

Dystrybutor Citra-Lock™



Lock Pharma Sp. z o.o., Kłomów, ul. Półna 33, 05-152 Czarzów  
[www.lockpharma.pl](http://www.lockpharma.pl)



**Dirinco**  
Always Innovating

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Pytanie nr 29

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Pytanie nr 30

Czy Zamawiający wydzieli z części 1 poz. 196 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego zmiany wielkości opakowania ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania zgodnie z regułą matematyczną – od 0,1 do 0,49 należy zaokrąglić w dół, od 0,5 i powyżej – w górę.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora -  
Specjalista ds. Zamówień Publicznych  
Agata Łuciw

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13  
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14  
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91  
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19  
Kadry - +48 (71) 301-13-25  
Płace - +48 (71) 301-13-16  
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 313-26-38  
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17  
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28  
Informatyk - +48 (71) 301-13-28