

**Kontakt:**

Centrala 34 - 88 - 400
Sekretariat Dyrektora 34 - 88 - 151
Fax 34 - 88 - 103
e-mail: szpital@swk.med.pl
http: www.swk.med.pl
znak pisma: TP.382.103.2018 EK

Koszalin, dn. 29.10.2018 r.

Do:

Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.103.2018 EK – leki ogólne, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia, suplementy diety oraz wyroby medyczne

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy poz. 298, 299

„Czy Zamawiający w pozycji 298 i 299 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 2: dotyczy poz. 622

„Czy zamawiający dopuści w pakiecie 622 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 3: dotyczy poz. 620

„Czy Zamawiający dopuści spełniający te same cele preparat LactoDr. krople, zawierający w swoim składzie identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 1mld CFU/kroplę, występujący w opakowaniach o takiej samej objętości?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 4: dotyczy poz. 166

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowaniu w Zadaniu Nr 166 (Calcium glubionate 10% 10ml) leku zawierającego 5 amp. w opakowaniu, po odpowiednim przeliczeniu opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 5: dotyczy poz. 1005

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 1005 (Thiopental sodium 500 mg fiole) leku w opakowaniu zawierającym 25 fiole, po przeliczeniu ilości opakowań.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 6: dotyczy poz. 1006

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 1006 (Thiopental sodium 1g fiole) leku w opakowaniu zawierającym 25 fiole, po przeliczeniu ilości opakowań.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 7: dotyczy poz. 37

„Czy Zamawiający dopuści produkt Zino.Dr Zasypka?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 8: dotyczy poz. 621

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr., będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU w kapsułce – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych).

Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 9: dotyczy poz. 622

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr., będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU w kapsułce – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 10: dotyczy poz. 943

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 11: dotyczy poz. 505

„Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. - proponujemy opakowanie x 90 tabl. zamiast 108 tabl.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 12

„Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrąglał do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 13: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wprowadza do projektu umowy poniższy zapis.

„Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron."

PYTANIE NR 14: dotyczy projektu umowy § 3 ust. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia do 48 godzin?

„Ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin, nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy, na prośbę Zamawiającego dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych."

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 15: dotyczy poz. 376

„Czy Zamawiający w części 376 Dobutamine 250/10ml x 1fiol.proszku, dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?"

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 16: dotyczy poz. 621

„Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych."

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 17: dotyczy poz.622

„Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych."

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 18: dotyczy poz. 620

„Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w jednej kropli 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych.

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii."

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 19: dotyczy poz. 623

„Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę."

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 20: dotyczy poz. 443

„Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu Innofer baby w postaci zawiesiny żelaza elementarnego w oleju MCT (pojemność 50 ml), będącego żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego?

Preparat w 1 ml zawiera 10 mg żelaza (tym samym 5ml zawiera 50 mg żelaza), daje możliwość precyzyjnego dawkowania co 0,1 ml, z możliwością przeliczenia na masę ciała pacjenta. Produkt jest przeznaczony do profilaktyki niedoboru żelaza i niedokrwistości z niedoboru żelaza u noworodków i niemowląt, nie zawiera żadnych dodatków w postaci konserwantów, barwników i aromatów, a samo żelazo elementarne posiada status bezpieczeństwa GRAS i wg badań nie wywołuje działań niepożądanych takich jak bóle brzucha, wymioty, biegunki czy zaparcia. Opakowanie zawiera dozownik pozwalający precyzyjnie odmierzyć ilość zawiesiny do podania.

Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie Innofer baby w objętości 50 ml w równoważnej ilości opakowań?"

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 21: dotyczy poz. 720

„Czy zamawiający dopuści preparat Morphini hydrochloridum 1 % roztwór do wstrzykiwań lub infuzji (sól chlorowodorkowa morfiny), który w przeciwieństwie do Morphini sulfas (soli siarczanowej morfiny) nie zawiera pirosiarczynu sodowego, który wg CHPL może być przyczyną alergii?"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy projektu umowy

„Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy sprzedaży następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą propozycję.

PYTANIE NR 23: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą propozycję.

PYTANIE NR 23: dotyczy projektu umowy

„Upierzmię prosimy o skrócenie terminu płatności do 30 dni?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 24: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z treścią umowy, zmiana wierzyciela wymaga zgody podmiotu tworzącego (Urząd Marszałkowski).

PYTANIE NR 25: dotyczy poz. 199

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 48 h w przypadku składania oferty na pozycję nr 199?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 26: dotyczy § 7 ust. 1 pkt.1 projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do wysokości 0,1% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 27: dotyczy § 7 ust. 1 pkt.2 projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 28: dotyczy § 7 ust. 1 pkt.3 projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 29: dotyczy § 7 ust. 1 pkt.4 projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 30: dotyczy poz. 199

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 199 Cefuroxime 50mg proszek do sporządzenia płynu do wstrzykiwań stosowany w okulistyce, do podania do komory przedniej oka, w opakowaniach po 10 fiolek bez igieł?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 31: dotyczy poz. 521

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki 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-strzykawki 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 strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu

medycznego. 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 przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym."

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 32: dotyczy poz. 522

„Czy Zamawiający dopuści produkt **Praxi-Flow™** skład zestawu (*Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% w ampułko-strzykawkach Luer Lock*) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego typu port dożylny o wysokim profilu bezpieczeństwa, zapewnia skuteczne i bezpieczne działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Zastosowanie produktu PraxiFlow nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% chroni dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki w jednym blistrze aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości."

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 33: dotyczy poz. 155,156,157

„Czy w części Nr 155 poz. 1, Nr 156 poz. 1 i Nr 157 poz. 1 (Budesonide 0,25; 0,125 i 0,500 mg/ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 34: dotyczy poz. 155,156,157

„Czy Zamawiający w części części Nr 155 poz. 1, Nr 156 poz. 1 i Nr 157 poz. 1 (Budesonide 0,25; 0,125 i 0,500 mg/ml x 20 szt.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 35: dotyczy poz. 155,156,157

„Czy Zamawiający w części części Nr 155 poz. 1, Nr 156 poz. 1 i Nr 157 poz. 1 (Budesonide 0,25; 0,125 i 0,500 mg/ml x 20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 36: dotyczy poz. 155,156,157

„Czy w części części Nr 155 poz. 1, Nr 156 poz. 1 i Nr 157 poz. 1 (Budesonide 0,25; 0,125 i 0,500 mg/ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 37: dotyczy poz. 155,156,157

„Czy Zamawiający w części części Nr 155 poz. 1, Nr 156 poz. 1 i Nr 157 poz. 1 (Budesonide 0,25; 0,125 i 0,500 mg/ml x 20 szt.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach dawek pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 38: dotyczy poz. 746

„Prosimy o dopuszczenie - Wapno sodowane w postaci białych półsferycznych granulek/pelletów identycznych kształtów i rozmiarów, o średnicy 4 mm i wysokości 2 mm, pozwalające na dokładne wypełnienie pojemnika i

wysoką absorpcję CO₂ od 178 - 200 litrów CO₂ / 1 litr wapna, posiadające wskaźnik zużycia (zmiana koloru z białego na błękitno-fioletowy), zawierające w swoim składzie 78 – 84 % Ca(OH)₂; 2 – 4 % NaOH; 14 – 18 % H₂O; fiolet etylowy; charakteryzujące się wysoką odpornością na transport, zawierające tym samym minimalną ilość pyłu – 0,66%, pakowane w 5 litrowe kanistry – 4,15 kg. Okres trwałości min. 4 lata. Trwałość granulatu oraz wysoka absorpcja CO₂ zapewnia większą efektywność pracy, bezpieczeństwo oraz minimalizuje koszty.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 39: dotyczy poz. 714

„Czy w poz. 714 zamawiający wyraża zgodę na wycenę modyfikowanego mleka początkowego, hipoalergicznego, w płynie dla noworodków zagrożonych alergią bez prebiotycznego błonnika pokarmowego (NAN HA 90ml)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 40: dotyczy poz. 393

„Czy Zamawiający w zakresie części 393 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) –Clinoleic 20% w opakowaniu 100ml (worek)?”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zamawiający wymaga składu jak w SIWZ.

PYTANIE NR 41: dotyczy poz. 493

„Czy Zamawiający w dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania w części nr 493 pozycja nr 1 produktu 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 bydłęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytroloвого 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.”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 42: dotyczy poz. 494

„Czy Zamawiający w dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania w części nr 494 pozycja nr 1 produktu 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 bydłęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytroloвого 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: 2,7/2,7 cm pakowany po 5szt. w opakowaniu.”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 43: dotyczy poz. 495

„Czy Zamawiający w dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania w części nr 495 pozycja nr 1 produktu 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 bydłęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytroloвого glikolu polietylenowego,

strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzania jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 44: dotyczy poz. 496

„Czy Zamawiający w dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania w części nr 496 pozycja nr 1 produktu 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 bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycnoimidylu eteru pentaerytroloвого 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/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 45: dotyczy poz. 952

„Czy w części nr 952 pozycja 1 (Sevoflurane 250 ml – 300 butelek) Zamawiający wymaga, aby anestetyk wziewny był dostarczany w nieszklnych i nieodkręcanych butelkach, fabrycznie zaopatrzonych w adaptory niezbędne do napełniania parownika wraz z użyczeniem parowników, ich bezpłatnym serwisem, kompatybilnych z aparatami znajdującymi się na bloku operacyjnym?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 46: dotyczy poz. 952

„Czy w części nr 952 pozycja 1 (Sevoflurane 250 ml – 300 butelek) Zamawiający wymaga dostarczenia sevofluranu z zawartością wody od 0,03%-0,1%? Taka zawartość wody (inhibitor reakcji z kwasami Lewisa) zabezpiecza przed reakcjami chemicznymi np. ze szkłem, z częściami metalowymi parownika, z aluminium w wyniku, których może dojść do degradacji sevofluranu z jednoczesnym uwolnieniem się szkodliwego dla pacjenta kwasu fluorowodorowego?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 47

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów tylko po uzgodnieniu konkretnych pozycji.

PYTANIE NR 48

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiołki na ampułki tylko po uzgodnieniu konkretnej pozycji.

PYTANIE NR 49

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę tylko po uzgodnieniu konkretnej pozycji.

PYTANIE NR 50

„Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrągał do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 51

„Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 52

„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

Nie.

PYTANIE NR 53: dotyczy poz. 212 i 213

„Prosimy o informację czy preparat ma zawierać w swoim składzie alkohol etylowy?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 54: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? Tryb reklamacji reguluje wyczerpująco zapis par. 6.7 i nast., zatem brak podstaw, aby wprowadzać do umowy dwutorowy tryb reklamacji – określony w par. 6.7 oraz poprzez „odmowę przyjęcia towaru”. Co więcej, w przypadku odmowy przyjęcia towaru Wykonawca nie uczestniczy w procesie reklamacji, a jest ona dokonywana jednostronnie przez Zamawiającego, co narusza zasady określone w kodeksie cywilnym.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 55: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający w par. 4.3 wykreśli wzmiankę o zawarciu „stosownego aneksu”? Nowe stawki VAT winny wchodzić w życie z dniem wskazanym w ustawie, a nie z opóźnieniem wynikającym z konieczności podpisania aneksu. Wykonawca zwraca uwagę, że konieczność oczekiwania na podpisanie aneksu, w razie zmniejszenia stawki VAT jest niekorzystna dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 56: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający w par. 6.9 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.

PYTANIE NR 57: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający w par. 7.1.3 zamiast 5% wpisze wartość kary umownej 0,2%? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 58: dotyczy poz. 66

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 66 Amiodarone 150mg/3ml w opakowaniu 6 amp., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań? Czy w przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań należy zaokrąglić w górę czy do 2 miejsc po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 66 Amiodarone 150mg/3ml w opakowaniu 6 amp., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań. Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrągał do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 59: dotyczy poz. 141

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 141 Betaxolol 20mg w opakowaniu 28 tabl., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań? Czy w przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań należy zaokrąglić w górę czy do 2 miejsc po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 141 Betaxolol 20mg w opakowaniu 28 tabl., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań. Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrąglał do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 60: dotyczy poz. 566

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 566 Insulina Lispro 100jm/ml w opakowaniu 10 wstrzyk.a 3ml., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 566 Insulina Lispro 100jm/ml w opakowaniu 10 wstrzyk.a 3ml., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań. Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrąglał do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 61: dotyczy poz. 571

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 571 Insulina glargine w opakowaniu 5 wstrzyk.a 3ml., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 571 Insulina glargine w opakowaniu 5 wstrzyk.a 3ml., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań. Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrąglał do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 62: dotyczy poz. 847

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego w pozycji 847 Phenobarbital 40mg sprowadzanego w ramach procedury importu docelowego?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 63: dotyczy poz.397-401

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w pozycji 397-401 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

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 64: dotyczy poz. 521

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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

Nie.

PYTANIE NR 65: dotyczy poz. 521

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

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 66: dotyczy poz. 491

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 67: dotyczy poz. 491

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 68: dotyczy poz. 522

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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

Nie.

PYTANIE NR 69: dotyczy poz. 522

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

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 70: dotyczy poz. 492

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 71: dotyczy poz. 492

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 72: dotyczy poz. 433 i 434

„Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 433 i 434, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 73: dotyczy poz. 648,649,650,651

„Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 648, 649, 650 i 651, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 74: dotyczy poz. 650

„Czy Zamawiający, w pakiecie 650 (Lidocaine h/chl 2% (20 ml fiolel) x 20 fiolel.), dopuszcza zaproponowanie leku w opakowaniu x 5 fiolek, zachowując podaną ogólną ilość przedmiotu zamówienia?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 75: dotyczy poz. 561

„Przedmiotem zamówienia w części 561 jest m. in. dostawa produktów leczniczych Pegylowany interferon alfa 2a (w dostępnych dawkach – ampuł.-strz. lub wstrzykiwaczach 90 mcg, 135mcg, 180mcg) oraz i Ribavirinum 0,2g x 168 tabl. do leczenia z interferonem.

Zgodnie z działem III SIWZ, termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy od daty podpisania umowy.

Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Copegus (Ribavirinum) oraz Pegasys (Pegylowany interferon alfa 2a) 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leków zostaje ograniczona i wymienione produkty lecznicze przestaną być dostępne na polskim rynku z końcem 2018 r.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Copegus, Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca 2018 roku?

Jeśli tak, to prosimy o uwzględnienie powyższego w treści SIWZ.

Jednocześnie informujemy, iż produkt leczniczy Pegylowany interferon alfa 2a 90 mcg, 135 mcg oraz 180 mcg w opakowaniu typu ampułko-strzykawka będzie dostępny Zamawiającemu przez okres obowiązywania umowy."

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 76: dotyczy poz. 482,483,484

„Czy zamawiający w pakiecie nr 482,483,484 ma na myśli środek kontrastowy paramagnetyczny gadolinowy, jonowy o stężeniu 0,5 mmol/ml, do badań MR, substancja czynna: kwas gadoterowy odpowiednio 2,7932g/10 ml, 4,1898/15 ml, 5,5864g/20 ml, poj. 10,15 i 20 ml?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 77

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w produktach leczniczych w opakowaniach handlowych zawierających inną ilość sztuk fiolek, ampułek niż podana w SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach handlowych zawierających inną ilość sztuk fiolek, ampułek niż podana w SIWZ pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia wymaganych ilości.

PYTANIE NR 78: dotyczy poz. 247 i 249

„Czy Zamawiający w zadaniu 247 oraz 249 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniu po 5 ampułek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniu po 5 ampułek pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia wymaganych ilości.

PYTANIE NR 79: dotyczy poz. 450,452,453

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 450, 452, 453 produktu leczniczego w opakowaniu stojącym typu KabiPac, z dwoma portami różnej wielkości, pakowanym po 10 sztuk z możliwością przeliczenia ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu 450, 452, 453 produktu leczniczego w opakowaniu stojącym typu KabiPac, z dwoma portami różnej wielkości, pakowanym po 10 sztuk z możliwością przeliczenia ilości. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 80: dotyczy poz. 639,640

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 639, 640 produktu leczniczego w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami pakowanym po 10 sztuk z możliwością przeliczenia ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu 639, 640 produktu leczniczego w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami pakowanym po 10 sztuk z możliwością przeliczenia ilości.

PYTANIE NR 81: dotyczy poz. 855

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 855 produktu leczniczego Supliven - zestawu 9 pierwiastków śladowych zawierający: μmol Cr 0,02 μmol , Cu 0,60 μmol , Fe 2,00 μmol , Mn 0,10 μmol , I 0,10 μmol , F 5,00 μmol , Mo 0,02 μmol , Se 0,10 μmol , Zn 7,70 μmol w ampułkach a`10ml, ze stabilnością chemiczną i fizyczną po rozcieńczeniu przez 24 godziny w temperaturze 25°C (w opakowaniu 20 ampułek)?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 82: dotyczy poz. 655

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 655 produktu leczniczego Linezolid 300 ml, konfekcjonowanego w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami (x 10 sztuk)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu 655 produktu leczniczego Linezolid 300 ml, konfekcjonowanego w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami (x 10 sztuk).

PYTANIE NR 83: dotyczy poz. 743

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 743 płynu infuzyjnego Natrium Chloratum 0,9% 1000ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac, wyposażonym w dwa niezależne, różnej wielkości porty wolne od zanieczyszczeń (x 10 sztuk)?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 84: dotyczy poz. 873

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 873 preparatu w opakowaniu ampulka (x 20)? Opisany produkt nie występuje w fiolce.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 85: dotyczy poz. 901

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 901 preparatu w opakowaniu po 5 ampulek?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 86: dotyczy poz. 903

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 903 preparatu w opakowaniu fiolka z możliwością wyceny z 1 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu 903 preparatu w opakowaniu fiolka z możliwością wyceny z 1 szt. po odpowiednim przeliczeniu ilości wymaganych w SIWZ.

PYTANIE NR 87: dotyczy poz. 959

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 959 preparatu w opakowaniu po 50 ampulek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu 959 preparatu w opakowaniu po 50 ampulek po odpowiednim przeliczeniu ilości wymaganych w SIWZ.

PYTANIE NR 88: dotyczy poz. 1069

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1069 preparatu w opakowaniu ampulka (x 10 sztuk)? Opisany produkt nie występuje w fiolce.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 89: dotyczy poz. 552,665,666,667,668,822,823,937

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w zadaniach 552, 665, 666, 667, 668, 822, 823, 937 w opakowaniu typu 10 fiolek?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 90: dotyczy poz. 1080,1081,1091-1096

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniach 1080, 1081, 1091-1096 worków do żywienia pozajelitowego pakowanych po 4 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 91: dotyczy poz. 1097

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1097 worka do żywienia pozajelitowego pakowanego po 6 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 92: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 4

„W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający uwzględni specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym.

PYTANIE NR 93: dotyczy projektu umowy

„W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dodaje zapis do projektu umowy o następującej treści.

„W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”

PYTANIE NR 94: dotyczy poz. 411

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 411 produktu leczniczego Ertapenem w opakowaniu 10 fiolek?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 95: dotyczy projektu umowy

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Sprzedawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 96: dotyczy projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:

1) nieterminowej realizacji dostaw w wysokości 0,2% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonych w terminie towarów;**

2) niedostarczenia w terminie 7 dni dokumentów o których mowa w § 6 ust. 3 w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.**”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokonuje zmian postanowień projektu umowy.

PYTANIE NR 97

„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

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych po wcześniejszym uzgodnieniu konkretnych zadań.

PYTANIE NR 98

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.”

ODPOWIEDŹ

Tak, po wcześniejszym uzgodnieniu konkretnych zadań.

PYTANIE NR 99

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 100

„Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?”

ODPOWIEDŹ

W ofercie należy wycenić jedynie leki, które Wykonawca będzie mógł dostarczać w trakcie realizacji umowy.

PYTANIE NR 101

„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 wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ zaokrąglał do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 102: dotyczy poz. 666

„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 dożylniej?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 103: dotyczy poz. 665

„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 dożylniej?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 104: dotyczy poz. 668

„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 dożylniej?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 105: dotyczy poz. 667

„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 dożylniej?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 106: dotyczy poz. 199

„Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 107: dotyczy poz. 552

„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 108: dotyczy poz. 552

„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 109: dotyczy poz. 441

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp pod warunkiem, że preparat jest do podania dożylnego.

PYTANIE NR 110: dotyczy poz. 991

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 111: dotyczy poz. 661

„Czy Zamawiający dopuści wycenę 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

Nie. Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 112: dotyczy poz. 160

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml; 4ml, roztw.d/wstrz, 5amp.”

ODPOWIEDŹ

Tak, pod warunkiem, że preparat spełnia wymogi SIWZ.

PYTANIE NR 113: dotyczy poz. 557

„Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 114: dotyczy poz. 771

„W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Po odpowiednim przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 115: dotyczy poz. 425

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 116: dotyczy poz. 746

„Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.”

ODPOWIEDŹ

Tak. Ilości według SIWZ.

PYTANIE NR 117: dotyczy poz. 809

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

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 118: dotyczy poz. 943

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 119: dotyczy poz. 81

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 120: dotyczy poz. 808

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

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 121: dotyczy poz. 953

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 122: dotyczy poz. 516

„Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)”

ODPOWIEDŹ

Tak. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 123: dotyczy poz. 710

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną?”

ODPOWIEDŹ

Tak, po odpowiednim przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 124: dotyczy poz. 424

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 125: dotyczy poz. 52

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Tak, po odpowiednim przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 126: dotyczy poz. 53

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności butelki 150ml?”

ODPOWIEDŹ

Tak, po odpowiednim przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 127: dotyczy poz. 74

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności butelki 100 ml?”

ODPOWIEDŹ

Tak, po odpowiednim przeliczeniu wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 128: dotyczy poz. 236,237

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 129: dotyczy poz. 324

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym a 4 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 130: dotyczy poz. 326

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym a 4 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 131: dotyczy poz. 325

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym a 4 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 132: dotyczy poz.334

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym a 4 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 133: dotyczy poz. 337

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym a 24 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 134: dotyczy poz. 352

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym a 4 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 135: dotyczy poz. 353

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu zbiorczym a 4 sztuki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 136: dotyczy poz. 538

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 ampulek?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 137: dotyczy poz. 790

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci ampulki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 138: dotyczy poz. 822,823

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 10sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 139: dotyczy poz. 976

„Czy Zamawiający wymaga pojemności ampulki 2 ml?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 140: dotyczy poz. 1005,1006

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a 25 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 141: dotyczy poz. 1046,1047

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 100 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 142

„Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu działu XVI pkt 2 ppkt 2)-4) SIWZ)?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 143: dotyczy projektu umowy

„Do treści §3 ust.7 projektu 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 zmienia treści projektu umowy w zakresie wskazanym w pytaniu.

PYTANIE NR 144: dotyczy projektu umowy

„Prosimy o dopisanie do §4 ust.5 projektu umowy: "..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych i dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia treści projektu umowy w zakresie wskazanym w pytaniu.

PYTANIE NR 145: dotyczy części 479,480,481

„Czy Zamawiający w częściach 479, 480, 481 dopuszcza zamiast preparatu

Gadodiamde 20 ml – 200szt

Gadodiamde 15 ml – 350szt

Gadodiamde 10 ml – 250szt

który z końcem listopada będzie niedostępny, preparat o tych samych wskazaniach, który jest dostępny w tych samych objętościach jak poniżej

Clariscan 20 ml – 200 szt

Clariscan 15 ml – 350 szt

Clariscan 10 ml – 250 szt.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 146: dotyczy części 401

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 401 leku w postaci fiołki, gdyż tylko taka postać dostępna i zarejestrowana jest na rynku polskim?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 147: dotyczy części 497 i 498

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 148: dotyczy części 497 i 498

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 149: dotyczy części 160

„Czy Zamawiający w Część nr 160 poz. 1 (Bupivacaine do znieczulenia podpajęczynówkowego 0,5% x 5amp.sterylnie pakowane, gdzie działanie znieczulające pojawia się nie później niż po 5-8 min. roztwór) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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

Zgodnie z SIWZ.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
M. Sikora
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych