

Do:  
Wykonawcy postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.78.2020 BS – leki onkologiczne, wspomagające oraz sprzęt pomocniczy

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.1843) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 64

„Czy Zamawiający w części 64 – Lomustyna kaps. 40mg (op. 20 szt.), wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego, zawierającego w opakowaniu 10 kapsułek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego, zawierającego w opakowaniu 10 kapsułek. Ofertę należy złożyć z odpowiednio przeliczoną ilością.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 81

„Czy zamawiający w pozycji 1 dopuści pompę elastomerową o następujących parametrach:

Pompa elastomerowa do podaży leków jednorazowego użytku; zapewniający ciągły przepływ leku przez 135 h przy nominalnej objętości 250 ml; prędkość podaży 2.1 ml/h wygodny owalny kształt o miękkiej i trwałej warstwie zewnętrznej, mała wielkość; port do napełniania zamknięty koreczkiem luer lock i zabezpieczony zatyczką chroniącą przed uszkodzeniem mechanicznym i kontaminacją. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 390 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Kontrola wizualna możliwa dzięki wskaźnikowi napełnienia umieszczonego na zewnętrznej obudowie (z wykorzystaniem cyfr i znaków). Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. Port do napełniania urządzenia działający w jednym kierunku. Maksymalna objętość wypełnienia 300 ml. System infuzyjny kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 81, poz. 3

„Czy zamawiający w pozycji 3 dopuści pompę elastomerową o następujących parametrach:

Pompa elastomerowa do podaży leków jednorazowego użytku; zapewniający ciągły przepływ leku przez 54 h przy nominalnej objętości 250 ml; prędkość podaży 5.2 ml/h wygodny owalny kształt o miękkiej i trwałej warstwie zewnętrznej, mała wielkość; port do napełniania zamknięty koreczkiem luer lock i zabezpieczony zatyczką chroniącą przed uszkodzeniem mechanicznym i kontaminacją. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 390 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Kontrola wizualna możliwa dzięki wskaźnikowi napełnienia umieszczonego na zewnętrznej obudowie (z wykorzystaniem cyfr i znaków). Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. Port do napełniania urządzenia działający w jednym kierunku. Maksymalna objętość wypełnienia 300 ml. System infuzyjny kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 81, poz. 5

„Czy zamawiający w pozycji 5 dopuści pompę elastomerową o następujących parametrach:

Pompa elastomerowa do podaży leków jednorazowego użytku; zapewniający ciągły przepływ leku przez 48 h przy nominalnej objętości 100 ml; prędkość podaży 2 ml/h wygodny owalny kształt o miękkiej i trwałej warstwie zewnętrznej, mała wielkość; port do napełniania zamknięty koreczkiem luer lock i zabezpieczony zatyczką chroniącą przed uszkodzeniem mechanicznym i kontaminacją. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 390 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Kontrola wizualna możliwa dzięki wskaźnikowi napełnienia umieszczonego na zewnętrznej obudowie (z wykorzystaniem cyfr i znaków). Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. Port do napełniania urządzenia działający w jednym kierunku. Maksymalna objętość wypełnienia 130 ml. System infuzyjny musi być kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 81, poz. 7

„Czy zamawiający w pozycji 7 dopuści pompę elastomerową o następujących parametrach:

Pompa elastomerowa do podaży leków jednorazowego użytku; zapewniający ciągły przepływ leku przez 24 h przy nominalnej objętości 100 ml; prędkość podaży 4.1 ml/h wygodny owalny kształt o miękkiej i trwałej warstwie zewnętrznej, mała wielkość; port do napełniania zamknięty koreczkiem luer lock i zabezpieczony zatyczką chroniącą przed uszkodzeniem mechanicznym i kontaminacją. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 390 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Kontrola wizualna możliwa dzięki wskaźnikowi napełnienia umieszczonego na zewnętrznej obudowie (z wykorzystaniem cyfr i znaków). Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. Port do napełniania urządzenia działający w jednym kierunku. Maksymalna objętość wypełnienia 130 ml. System infuzyjny musi być kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 81, poz. 1

„Czy zamawiający w części nr 81 w pozycji nr 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie Infuzor o przepływie 10 ml/h, o nominalnym czasie pracy 24h, objętość nominalna 240 ml, objętość maksymalna 300 ml, posiadający obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiadający filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock, posiadający badania stabilności leków w urządzeniu. Infuzor z obudową blokującą promieniowanie UV do długości 380 nm (który blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Nie posiadający filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym), bez DEHP. Wymagany port do napełniania umieszczony na kapturku urządzenia w centralnym miejscu a urządzenie musi zapewniać dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 81, poz. 3

„Czy zamawiający w części nr 81 w pozycji nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie Infuzor o przepływie 5 ml/h, o nominalnym czasie pracy 48h, objętość nominalna 240 ml, objętość maksymalna 300 ml, posiadający obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiadający filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock, posiadający badania stabilności leków w urządzeniu. Infuzor z obudową blokującą promieniowanie UV do długości 380 nm (który blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Nie posiadający filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym), bez DEHP. Wymagany port do napełniania umieszczony na kapturku urządzenia w centralnym miejscu a urządzenie musi zapewniać dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 81, poz. 5

„Czy zamawiający w części nr 81 w pozycji nr 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie Infuzor o przepływie 2 ml/h, o nominalnym czasie pracy 48h, objętość nominalna 96 ml, objętość maksymalna 130 ml, posiadający obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiadający filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock, posiadający badania stabilności leków w urządzeniu. Infuzor z obudową blokującą promieniowanie UV do długości 380 nm (który blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Nie posiadający filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym), bez DEHP. Wymagany port do napełniania umieszczony na kapturku urządzenia w centralnym miejscu a urządzenie musi zapewniać dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 81, poz. 7

„W przypadku pozytywnej odpowiedzi jednocześnie prosimy o wydzielenie z pakietu pozycji nr 7? Czy zamawiający w części 81 wymaga pompy elastomerowe, nie posiadające filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym?”

ODPOWIEDŹ

Nie dotyczy.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 4

„Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 4 pozycja 1 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?”

ODPOWIEDŹ

W trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z definicją zawartą w treści art. 39 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych, w odpowiedzi na publiczne ogłoszenie o zamówieniu oferty mogą składać wszyscy zainteresowani wykonawcy.

Jednocześnie informuję, że w zarządzeniu NFZ dot. refundacji leków w chemioterapii jest zapis, że:

"(...) cena z faktury zakupu leku, (...) - nie wyższa niż wysokość limitu finansowania zgodna z aktualnym obwieszczeniem ministra właściwego do spraw zdrowia(...)"

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 16

„Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 16 pozycja 2 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?”

ODPOWIEDŹ

W trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z definicją zawartą w treści art. 39 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych, w odpowiedzi na publiczne ogłoszenie o zamówieniu oferty mogą składać wszyscy zainteresowani wykonawcy.

Jednocześnie informuję, że w zarządzeniu NFZ dot. refundacji leków w chemioterapii jest zapis, że:

"(...) cena z faktury zakupu leku, (...) - nie wyższa niż wysokość limitu finansowania zgodna z aktualnym obwieszczeniem ministra właściwego do spraw zdrowia(...)"

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 33, poz. 1

„Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, dopuści zaproponowanie w pakiecie nr 33 poz. 1 (Trastuzumabum; 600mg/5ml do podania podskórnego) leku Trastuzumab; proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji 150 mg i przeliczenie ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 117, poz. 1

„Czy Zamawiający poprawi dawkę leku w zadaniu nr 117 poz. 1 z 100mg/5 ml na 100mg/4ml gdyż tylko dawka o takiej pojemności dostępna jest na rynku polskim?”

ODPOWIEDŹ

Tak (patrz zmiana SIWZ).

PYTANIE NR 14: dotyczy projektu umowy §3, ust. 11

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.11? 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. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, kiedy Zamawiający odmawia przyjęcia towaru, a kiedy wszczyna postępowanie reklamacyjne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wykreśli zapisu w §3, ust. 11.

PYTANIE NR 15: dotyczy projektu umowy §4, ust. 3

„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

Zamawiający nie wykreśli wzmianki o zawarciu stosownego aneksu.

PYTANIE NR 16: dotyczy projektu umowy §7, ust. 1 pkt. 3

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

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 30, poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 30 pozycji 1 produktu leczniczego Paclitaxel Kabi 300 mg, który według Chpl ma stabilność roztworu po rozcieńczeniu do 24h?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 18: dotyczy projektu umowy §6, ust. 9

„Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja jakościowa wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 19: dotyczy projektu umowy §7, ust. 1, pkt. 3

„Prosimy Zamawiającego o podanie w jakich sytuacjach ma być naliczana kara za nienależyte wykonywanie umowy. Obecny zapis jest nieprecyzyjny i zdecydowanie działa na korzyść Zamawiającego co może prowadzić do nadużyć tego zapisu.”

ODPOWIEDŹ

Za sytuację nienależytego wykonania umowy należy rozumieć czynności wykonywane przez Sprzedawcę, określone w umowie ale wykonane przez Sprzedawcę w sposób niezgodny z umową - interes Szpitala nie został zaspokojony w sposób, w jaki wymagany był treścią umowy.

PYTANIE NR 20: dotyczy projektu umowy §3, ust. 3

„Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla zadania nr 44, 77, 105, 116? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia.

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadzają nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wydłuża termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla części nr 44, 77, 105, 116 nie dłuższy jednak niż 72 godziny.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 81, poz. 7

„Czy Zamawiający w Części nr 81 poz.7 postępowania dopuści pompę elastomerową do podaży leków jednorazowego użytku o nominalnej objętości 125 ml, pozostałe parametry bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 81, poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez 120h przy nominalnej objętości 275ml. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza 5µm przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Prędkość podaży: 2 ml/godz. nominalna objętość: 275 ml ml. objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. System infuzyjny kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 81, poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez 48h przy nominalnej objętości 275ml. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza 5µm przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Prędkość podaży: 5 ml/godz. nominalna objętość: 275ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. System infuzyjny kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 81, poz. 5

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez 48h przy nominalnej objętości 100ml. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza 5µm przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Prędkość podaży: 2 ml/godz. nominalna objętość: 100ml , objętość minimalna: 75 ml i objętość maksymalna 125 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. System infuzyjny kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 81, poz. 7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez 24h przy nominalnej objętości 100ml. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza 5µm przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z kłamarą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Prędkość podaży: 4 ml/godz, nominalna objętość: 100ml ml, objętość minimalna: 75 ml i objętość maksymalna 125 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. System infuzyjny kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 81, poz. 1, 3, 5, 7

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obudowa pompy powinna umożliwiać wygodne układanie na powierzchni w trakcie napełniania, tj. czy powinna mieć kształt płaskiego dysku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

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

„Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt 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 niedostarczonych w terminie towarów.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 28:

„Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leków w innych opakowaniach niż opisane w SIWZ tylko po uzgodnieniu konkretnych części w trybie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp.

PYTANIE NR 29:

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać 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 w górę.

PYTANIE NR 30:

„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 te preparaty bądź wyroby medyczne, które Wykonawca będzie mógł dostarczać w trakcie realizacji umowy.

PYTANIE NR 31:

„Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 4 i 5

„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 5, poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 12 opakowań po 10 fiolek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 5, poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 2 opakowań po 10 fiolek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 12

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do wstrzykiwań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 22, 31, 36, 39, 49, 78, 83

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 24

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 30

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji, pozostały opis bez zmian.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 35

„Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za mg netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 38

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 41, poz. 1, 2

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 41, poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 45

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 52, 66

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 103, poz. 1

„Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?”

ODPOWIEDŹ

Tak, bez ograniczeń.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 113

„Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Nintedanibum z programu lekowego leczenia idiopatycznego włóknienia płuc czy leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga wyceny Nintedanibum z programu lekowego leczenia niedrobnokomórkowego raka płuc (patrz zmiana SIWZ).

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