

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetargu nieograniczonego nr TP.382.059.2021 BS – leki ogólne, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia, suplementy diety oraz wyroby medyczne

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający może wyrazić zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie – po uzgodnieniu konkretnych części/pozycji w trybie przewidzianym w art. 135 ust. 2 Ustawy Pzp.

PYTANIE NR 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający może wyrazić zgodę na zmianę wielkości opakowania po uzgodnieniu odpowiednich części/pozycji w trybie przewidzianym w art. 135 ust. 2 Ustawy Pzp. Zamawiający wymaga, aby wykonawca po przeliczeniu wymaganych ilości w SWZ zaokrąglał do pełnych opakowań w górę.

PYTANIE NR 3

„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; 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 SWZ zaokrąglał do pełnych opakowań w górę.

PYTANIE NR 4

„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

W ofercie należy wycenić jedynie te preparaty bądź wyroby medyczne, które Wykonawca będzie mógł dostarczać w trakcie realizacji umowy.

PYTANIE NR 5

„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (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 a nie za sztukę/ kilogram w pozycjach, gdzie w SWZ występują sztuki lub mg.

PYTANIE NR 6

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7 dotyczy części nr 18

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 18 wapna sodowanego o gramaturze 5kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 126 op.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8 dotyczy części nr 16, poz. 13

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 9 dotyczy części nr 16, poz. 13

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 10 dotyczy części nr 14 poz. 138 i 139

„Czy w Części nr 14 w pozycjach 138 i 139 Zamawiający miał na myśli odpowiednio Gadoteric acid typu Clariscan 15ml x 10szt. w poz. 138 i Gadoteric acid typu Clariscan 20ml x 10szt. w pozycji 139, tak jak w poz. 137?”

ODPOWIEDŹ

W Części nr 14 w pozycjach 138 i 139 Zamawiający miał na myśli odpowiednio Gadoteric acid typu Clariscan 15ml x 10szt. w poz. 138 i Gadoteric acid typu Clariscan 20ml x 10szt. w pozycji 139, tak jak w poz. 137.

PYTANIE NR 11 dotyczy części nr 14

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do Części nr 14 dodatkowej pozycji do wyceny na lohexol 350 a 500 ml? ”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 12 dotyczy projektu umowy §6 ust.1 lit. a)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 13 dotyczy projektu umowy §6 ust. 1 lit. c)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust. 1 lit. c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia § 6 pkt. 1 lit. c) następująco: „za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy”.

PYTANIE NR 14 dotyczy części nr 5, poz. 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pozycji nr 3 na zaoferowanie Aciclovir fiol. w dawce 250 mg przy odpowiednim przeliczeniu ilości? W przypadku braku zgody na wymienione rozwiązanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamieszczenie informacji o zakończeniu produkcji wraz z podaniem ostatniej ceny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 15 dotyczy części nr 5, poz. 5

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamieszczenie informacji o zakończeniu produkcji wraz z podaniem ostatniej ceny?”

ODPOWIEDŹ

W ofercie należy wycenić jedynie te preparaty bądź wyroby medyczne, które Wykonawca będzie mógł dostarczać w trakcie realizacji umowy.

Zamawiający wykreśla pozycję 5 z części nr 5. (patrz zmiana SWZ)

PYTANIE NR 16 dotyczy części nr 14, poz. 203

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 14. pozycja 203) wyrazi zgodę methyloprednisolon 1g i dopuści methyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 17 dotyczy części nr 14, poz. 203-204

„W związku z zapisem konieczności zaoferowania leków od jednego producenta w pakiecie 14 poz. 203-204, co uniemożliwia wycenę produktów generycznych, prosimy o dopuszczenie:

- w pozycji 203 Meprelon 1g/10ml fiol+rozp.

- w pozycji 204 Meprelon 250mg/5ml fiol+rozp., jako alternatywy do dawki 500mg i przeliczenie ilości zgodnie z Siwz.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 18 dotyczy części nr 16, poz. 9 - 12

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania TP.382.059.2021 BS w Części nr 16 w pozycjach od 9 do 12- wchłanialnej gąbki hemostatycznej o nazwie handlowej HEMOPATCH (w pozycji nr 9 - rozmiar 9,0cm x 4,5cm (3 sterylne sztuki w opakowaniu), pozycji nr 10 rozmiar 2,7cm x 2,7cm (5 sterylnych sztuk w opakowaniu), w pozycji nr 11 rozmiar 4,5cm x 4,5cm z możliwością stosowania w procedurach małoinwazyjnych (3 sterylne sztuki w opakowaniu) oraz w pozycji nr 12 rozmiar 4,5cm x 4,5cm do stosowania w laparoskopii- 3 sterylne sztuki w opakowaniu).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19 dotyczy części nr 14, poz. 147

„Czy Zamawiający w pozycji 147 część 14 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 20 dotyczy części nr 14, poz. 147

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21 dotyczy części nr 9, poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin??”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22 dotyczy części nr 10, poz. 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 10 w poz. 2 Amiodarone w opakowaniu zawierającym 6 amp. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 23 dotyczy części nr 10, poz. 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 10 w poz. 3 Amiodarone w opakowaniu zawierającym 30 tabletek z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 24 dotyczy części nr 10, poz. 17-23

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 10 w poz. 17-23 insulin w postaci wstrzykiwaczy typu SoloStar?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 25 dotyczy części nr 10, poz. 26

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 10 w poz. 26 Isosorbide mononitrate w opakowaniu zawierającym 30 tabletek z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 26 dotyczy części nr 10, poz. 32

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z Części nr 10 pozycji nr 32 – leku Sotalol 80 mg ze względu na zmianę dystrybutora i podmiotu odpowiedzialnego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla pozycję 32 z części nr 10 (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 27 dotyczy projektu umowy §4 ust. 9

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.9? Tryb reklamacji reguluje wyczerpująco zapis par. 5.7 i nast., zatem brak podstaw, aby wprowadzać do umowy dwutorowy tryb reklamacji – określony w par. 5.7 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

Nie.

PYTANIE NR 28 dotyczy części nr 11, poz. 104

*„Czy w Części nr 11 poz. 104 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr. krople zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych szczepu *L. rhamnosus* GG w stężeniu 1mld CFU/kroplę, o wskazaniach takich samych jak podano w SIWZ?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 29 dotyczy części nr 22, poz. 106

*„Czy w Części nr 22 poz. 106 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 30 dotyczy części nr 36 i 37

„Czy z uwagi na możliwość ujednoczenia oferty Zamawiający dopuści zaferowanie pasków testowych GlucoDr. auto A również w Części nr 37, niezależnie od Części nr 36?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31 dotyczy części nr 36

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane w Części nr 36 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 32 dotyczy części nr 36

„Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Części nr 36 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 33 dotyczy części nr 36 i 37

„Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia nieodpłatnych glukometrów i płynów kontrolnych kompatybilnych z zaoferowanymi w Części 36 i 37 paskami testowymi? Jeśli tak, prosimy o podanie ich liczby. Prosimy o uwzględnienie, że w przypadku braku takiego wymogu oferent może zaoferować glukometry i płyny kontrolne odpłatnie, przy czym ich cena może znacznie przekraczać cenę pasków testowych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 34 dotyczy części nr 14, poz. 203-204

„Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w Pakiecie 14 poz. 203-204 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w załączniku do SWZ „wymagany jeden producent, ze względu na łączenie dawek”.

PYTANIE NR 35 dotyczy części nr 14, poz. 203-204

„Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie 14 poz.203-204 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- *zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,*
- *ostre urazy rdzenia kręgowego.*

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 36 dotyczy części nr 14, poz. 18

„Czy Zamawiający w zadaniu 14, poz. 18 wymaga rejestracji leczenia inwazyjnej kandydozy u dzieci oraz młodzieży w wieku o 1 miesiąca do < 18 lat?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 37 dotyczy części nr 14

„Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycji 54, 55, 56, 79, 82-85, 102, 128, 137, 165-172, 200, 203, 204, 222, 223, 246, 273-276, 277?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 38 dotyczy części nr 14, poz. 286

„Czy Zamawiający dopuści ofertę na TERLIPRESSYNE EVER 1mg, 5ml x 5 fiolek. Zgodnie z rejestracją i zapisami w CHPL Terlipressyna EVER, 5 ml roztworu do wstrzyknięć zawiera 1mg terlipressyny octanu (Terlipressini acetat) co odpowiada 0,85 mg terlipressyny. Dodatkowo mniejsza ilość płynu jest korzystniejsza dla pacjentów o kruchych żyłach z uwagi na mniejsze ryzyko pęknięcia żył i leczenie ewentualnych powikłań.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza lek proponowany powyżej.

PYTANIE NR 39 dotyczy części nr 1, poz. 4-5

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 40 dotyczy części nr 1, poz. 14

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 41 dotyczy części nr 1, poz. 15-17

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 42 dotyczy części nr 1, poz. 20

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 43 dotyczy części nr 1, poz. 25

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 44 dotyczy części nr 1, poz. 27

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN, pakowany po 20 ampułek z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 45 dotyczy części nr 1, poz. 30

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 ampułek z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 46 dotyczy części nr 1, poz. 32

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 2% 50 ml w fiolce?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 47 dotyczy części nr 1, poz. 33

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 50 ampułek z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 48 dotyczy części nr 1, poz. 34

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampułce x 10 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 49 dotyczy części nr 1, poz. 35-39, 41-45

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 4 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 50 dotyczy części nr 1, poz. 40

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 5 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 51 dotyczy części nr 1, poz. 46

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 6 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 52 dotyczy części nr 1, poz. 74

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w butelce x 10 szt. z przeliczeniem ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 53 dotyczy części nr 23

„Czy Zamawiający wymaga zaferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu? Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza natomiast lek zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu.

PYTANIE NR 54 dotyczy części nr 33, poz. 1, 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lidocaine w opakowaniu z polietylenu (LDPE), o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody .

PYTANIE NR 55 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

Nie.

PYTANIE NR 56 dotyczy projektu umowy § 5 pkt. 9

„Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 10 dni roboczych?

Zgłoszona reklamacja 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

Nie.

PYTANIE NR 57 dotyczy projektu umowy § 6 pkt. 1 lit. c)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia § 6 pkt. 1 lit. c) następująco: „za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy”.

PYTANIE NR 58 dotyczy części nr 12, poz. 4

„Czy zamawiający będzie stosował 10% immunoglobulinę dożylną IgG poza programem lekowym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 59 dotyczy części nr 13, poz. 6

„Czy zamawiający dopuści w zadaniu nr 13 w pozycji nr 6 zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach do żywienia pozajelitowego, nie zawierający witaminy K, do podania dożylnego i domięśniowego z możliwością przechowywania leku w oryginalnym opakowaniu w temp. pokojowej przez cały okres ważności leku - 0,75 x 10 fioł. op. 100?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 60 dotyczy części nr 13, poz. 6, 11

„W razie dopuszczenia w zadaniu 13 pozycji 6, uprzejmie prosimy o wyłączenie z zadania pozycji 6 i 11. Wyłączenie z pakietu wskazanych pozycji pozwoli zwiększyć konkurencyjność i uzyskanie dla zamawiającego dużo korzystniejszych cen.”

ODPOWIEDŹ

Nie dotyczy.

PYTANIE NR 61 dotyczy części nr 43, poz. 3

„Z uwagi na fakt, że butelki 65ml standardowo mają gwint 22mm, czy Zamawiający dopuści butelki o takim gwincie? Czy w przypadku dopuszczenia butelek o gwincie 22mm Zamawiający dopuści, aby na etapie realizacji umowy Wykonawca dostarczał nakrętki z wyceny z poz. 11 ale o gwincie pasującym do ww. butelki (tj. 22mm)? Ewentualnie prosimy o dopisanie w poz. 11 rozmiaru nakrętki fi 22mm.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza butelki o gwincie 22 mm i pasujące do nich nakrętki.

PYTANIE NR 62 dotyczy części nr 43, poz. 4-5

„Butelek o jakim gwincie Zamawiający wymaga – 22mm czy 28mm? Czy w przypadku wymagania butelek o gwincie 22mm Zamawiający dopuści, aby na etapie realizacji umowy Wykonawca dostarczał nakrętki z wyceny z poz. 11 ale o gwincie pasującym do ww. butelki (tj. 22mm)? Ewentualnie prosimy o dopisanie w poz. 11 rozmiaru nakrętki fi 22mm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza butelki o gwincie 22 mm i 28 mm i pasujące do nich nakrętki.

PYTANIE NR 63 dotyczy części nr 43, poz. 6-9

„Z uwagi na fakt, że butelki 150ml, 250ml, 500ml i 1000ml standardowo mają gwint 28mm, czy Zamawiający dopuści butelki o takim gwincie? Czy w przypadku dopuszczenia butelek o gwincie 28mm Zamawiający dopuszcza wycenę w poz. 12 nakrętek o gwincie 28mm (w miejsce 32mm)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 64 dotyczy części nr 43, poz. 15

„Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 30/45ml zakręcanych czy 30g/50ml na wcisk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga pudełek na wcisk (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 65 dotyczy części nr 43, poz. 16

„Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 50g/75ml zakręcanych czy 50g/65ml na wcisk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga pudełek na wcisk (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 66 dotyczy części nr 43, poz. 17

„Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 100ml/85g zakręcanych czy 100g/125ml na wcisk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga pudełek na wcisk (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 67 dotyczy części nr 43, poz. 18

„Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 150ml/125g zakręcanych czy 150g/175ml na wcisk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga pudełek na wcisk (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 68 dotyczy części nr 43, poz. 31

„Z uwagi na brak na rynku podkładek 85mm, czy Zamawiający dopuści podkładki o średnicy 75 mm lub 100 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza podkładki o średnicy 100 mm.

PYTANIE NR 69 dotyczy części nr 43, poz. 32

„Czy Zamawiający dopuści torebki recepturowe białe w rozmiarze 19cmx12cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 70 dotyczy części nr 43, poz. 33

„Z uwagi na brak na rynku torebek w rozmiarze 20cmx12cm czy Zamawiający dopuści torebki recepturowe pomarańczowe w rozmiarze 17cmx12cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 71 dotyczy przedmiotowych środków dowodowych

„Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako produkt leczniczy ani wyrób medyczny (Część nr 43) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, oznakowania znakiem CE lub kart charakterystyki, wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 72 dotyczy części nr 22, poz. 43

„Czy zamawiający w Części nr 22, pozycji 43 dopuści wycenę preparatu: Dobutamine 250mg/20ml, liofilizat do sporządzania roztworu do infuzji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 73 dotyczy części nr 36 i 37

„Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z treścią Ustawy PZP (odpowiednio art. 7 i 29 rzeczony Ustawy) dopuszcza w rzeczonym postępowaniu złożenie do części nr 36 oraz 37 pozycji 1 oferty równoważnej, w postaci wysokiej jakości pasków testowych typu Glucomaxx do kompatybilnych z nimi glukometrów (wraz z przekazaniem glukometrów których cena zawarta będzie w cenie pasków testowych) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew umieszczona na szczycie paska testowego g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 6 miesięcy : h) zakres pomiarowy 20-600 mg/dl z możliwością zamiany na mmoll przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197: 2015 (potwierdzona precyzją i dokładność całego systemu czyli glukometrów , pasków i płynów kontrolnych); i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 2-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w części 36 dopuszcza paski testowe typu Glucomaxx do kompatybilnych z nimi glukometrów (wraz z przekazaniem glukometrów, płynów kontrolnych, których cena zawarta będzie w cenie pasków testowych), w części nr 37 Zamawiający nie dopuszcza wyżej proponowanych pasków z glukometrami.

PYTANIE NR 74 dotyczy części nr 36 i 37

„Doprecyzowując opis Specyfikacji, czy wymagają Państwo, do części nr 36 oraz 37 pozycji 1, aby do rzeczony postępowania dopuszczone zostały tylko paski współpracujące z glukometrami, które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczony normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczony normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r.

ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe validacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 75 dotyczy części nr 36 i 37

„Czy Zamawiający wymaga do części nr 36 oraz 37 pozycji 1, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 76 dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w §2 ust. 6 dodaje pkt. 1) o brzmieniu: „Faktury, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące w formacie pliku elektronicznego PDF należy przysyłać na adres e-mail: szpital@swk.med.pl”.

PYTANIE NR 77 dotyczy projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt a) b) c):

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy

b) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy, której dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty

c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokona modyfikacji projektu umowy w proponowanym zakresie w punkcie 1a i 1b.

Zamawiający zmienia § 6 pkt. 1 lit. c) następująco: „za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy”.

PYTANIE NR 78 dotyczy części nr 18

„Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w załączniku nr 1 do SWZ w kolumnie „uwaga” zawarł informację „wyrób medyczny”.

PYTANIE NR 79 dotyczy części nr , poz.

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno / pochłaniacz CO₂ było wapnem medycznym zatwierdzonym/zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjska i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga dokumentów dopuszczających wyrób medyczny.

PYTANIE NR 80 dotyczy części nr 9, poz. 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pojemności 190g z przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 81 dotyczy części nr 9, poz. 100, 101, 102, 103

„Czy Zamawiający mógłby podać przykładowe nazwy mlek lub wydzielić do osobnego pakietu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający na podstawie umowy zawartej w wyniku postępowania o zamówienie publiczne kupuje: 100- Bebilon 1, 101-Bebilon pepti, 102-Bebilon Nenatal, 103-Bebilon HA.

PYTANIE NR 82 dotyczy części nr 9, poz. 100, 101, 102, 103

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a nie za litr?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 83 dotyczy części nr 14 poz. 165, 166, 167, 168, 169, 170, 171, 172

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu co pozwoli Wykonawcą na złożenie korzystniejszych ofert?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 84 dotyczy części nr 14, poz. 234

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Oxytocin-Richter r-r d.inf.5IU*5a.LZ A! 200op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na ww. lek z prawidłowym przeliczeniem ilości (800 op. x 5 amp.).

PYTANIE NR 85 dotyczy części nr 14 poz. 273, 274, 275

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji gdyż jest to koniec produkcji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z części 14 poz. 273, 274, 275 (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 86 dotyczy części nr 14 poz. 19 oraz pakiet 22 poz. 8, 6

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji co pozwoli Wykonawcom na złożenie korzystniejszych ofert?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 87 dotyczy części nr 22 poz. 64

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Encapsa30 Dr. * 30kaps.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 88 dotyczy części nr 22, poz. 65

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę LactoDR * 30kaps.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 89 dotyczy części nr 22 poz. 114, 119, 121

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji gdyż jest to koniec produkcji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z części 22 poz. 119, 121 (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 90 dotyczy części nr 22, poz. 114

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Thiamine Chloride 50mg/ml*10amp MZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 91 dotyczy części nr 3, poz. 9

„Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w poz. 9 dopuści dietę opartą na 4 rodzajach białka (kazeina, serwatka, soja i groch) w opakowaniu 1000ml? Pozostałe cechy i parametry zgodnie z opisem z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 92 dotyczy części nr 3, poz. 11

„Czy w związku z zaprzestaniem produkcji wyspecyfikowanej diety w opakowaniu o pojemności 1000ml, Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie i wycenę takiego samego produktu, tyle że w opakowaniu o pojemności 500ml, w przeliczeniu ilości do 320szt?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 93 dotyczy części nr 3, poz. 13

„Czy Zamawiający w poz. 13 zgodzi się na zaoferowanie 5 różnych smaków diety zgodnej z SWZ? Różnorodność smaków podnosi komfort leczenia żywieniowego pacjenta dając możliwość wyboru na każdym z etapów terapii oraz możliwość dopasowania terapii żywieniowej do preferencji smakowych pacjenta zwiększając tym samym szansę na jej ciągłość.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 94 dotyczy części nr 3, poz. 14

„Czy Zamawiający w poz. 14 dopuści dietę o niskiej zawartości tłuszczu do 35% oraz zawierającą minimum 14,4g/100ml białka, o kaloryczności minimum 2,4 kcal/ml, dostępną w 8 smakach - pozostałe cechy i parametry zgodnie z opisem w SWZ?

Różnorodność smaków diety doustnej podnosi komfort leczenia żywieniowego pacjenta onkologicznego. Stwarza to możliwość indywidualnego wyboru smaku na każdym z etapów terapii, zwiększając tym samym szansę na jej przebieg i ciągłość.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 95 dotyczy części nr 3, poz. 15

„Czy Zamawiający dopuści wyspecyfikowaną dietę z zawartością 4 rodzajów błonnika rozpuszczalnego i nierozpuszczalnego w wodzie? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 96 dotyczy części nr 3, poz. 16

„Czy Zamawiający w opisie wyspecyfikowanego produktu miał na myśli błonnik rozpuszczalny w wodzie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 97 dotyczy części nr 3, poz. 21

„Czy Zamawiający w poz.21 dopuści dietę hiperkaloryczną 1,24 kcal/ml, bogatobiałkową o zawartości białka 8,8g/100ml, pozostałe cechy i parametry zgodnie z opisem z SWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 98 dotyczy części nr 3, poz. 34 i 35

„Czy w związku z tym, iż wyspecyfikowany produkt jest konfekcjonowany w opakowaniu jednostkowym 125ml x 4 sztuki, Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie ilości do pełnych opakowań czyli 13 x 125ml x4szt. (52 butelki)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 99 dotyczy projektu umowy dla części nr 3

„W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10- 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfikacji tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w PROJEKCIE UMOWY w § 5 GWARANCJE w punkcie 4–akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia

żywnościowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu – dot. Pakietu 3?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający uwzględni specyfikę produktów tych pod kątem terminu ważności i zaakceptuje dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

PYTANIE NR 100 dotyczy części nr 2, poz. 74

„Czy Zamawiający w części nr 2 pozycja 74 – Zawiesina prątką (BCG) 100 j w systemie zamkniętym - wymagał będzie produktu leczniczego zawierającego nie mniej niż 2×10^8 i nie więcej niż 3×10^9 żywych cząstek BCG (Bacillus Calmette-Guérin) w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 101 dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający w Części 15 - Phytomenadione 2 mg / 0,2ml x 5 amp. ze wskazaniem stosowania u noworodków i wcześniaków, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Konakion prima infanzia 2 mg/0,2 ml x 5amp. z zapisem w ulotce o zaleceniu dla dzieci poniżej 1 roku życia? Produkt ten posiada czasową zgodę na dopuszczenie do obrotu Ministerstwa Zdrowia.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 102 dotyczy części nr 14, poz. 101

„Czy w CZĘŚCI NR 9 LEKI RÓŻNE Zamawiający wyraża zgodę na przesunięcie pozycji nr 101 do CZĘŚĆ NR 14 LEKI RÓŻNE Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, że pozytywna odpowiedź na zadane pytanie w żaden sposób nie wpływa na zakres Państwa zapotrzebowania, natomiast zapewni możliwość uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz umożliwi Państwu wybór najkorzystniejszej cenowo oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z części nr 9 pozycję 101 Mleko - modyfikowane mleko początkowe w płynie dla noworodków i niemowląt od pierwszego miesiąca życia oparte na krótkołańcuchowych peptydach i wolnych aminokwasach - opakowanie jednostkowe o pojemności max 90 ml - 250 Litrów, dodając ten produkt w części nr 14 pozycja 312 - (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 103 dotyczy części nr 3, poz. 18

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 18 dopuszcza wycenę preparatu przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego . Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, DHA 16,5mg/100ml, AA 16,5mg/100ml, ALA 54,3 mg/100 ml, zawartość białka 1,6g/100ml, nukleotydy 2,3mg/100ml, osmolarność 250 mOsmol/l zawartość laktozy 2,9g/100 ml. Opakowanie 400 g?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 104 dotyczy części nr 3, poz. 19

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 19 dopuszcza wycenę preparatu przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego i/lub zaburzeń trawienia i wchłaniania. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy. Klinicznie wolny od laktozy Zawiera trójglicerydy średniołańcuchowe MCT 1,7g/100ml, DHA 16,6mg/100ml, AA 16,6 mg/100ml, zawartość białka 1,8g/100ml, Osmolarność 190mOsmol/l. Opakowanie 450g?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 105 dotyczy części nr 3, poz. 20

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 20 dopuszcza wycenę preparatu przeznaczonego dla niemowląt powyżej 6.miesiąca życia do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8g/100 ml, DHA 17mg/100ml, AA 17mg/100ml, ALA 51,9 mg/100 ml, zawartość białka 1,6g/100ml, nukleotydy 2,4mg/100ml, osmolarność 260 mOsmol/l, zawartość laktozy 2,9g/100 ml. Opakowanie 400 g?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 106 dotyczy części nr 3, poz. 24

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 24 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą i zaburzeniami wzrastania. Do stosowania jako jedyne źródło pożywienia dla niemowląt od urodzenia i małych dzieci do osiągnięcia 18. miesiąca życia lub 9 kg masy ciała jako uzupełnienie codziennej diety niemowląt i dzieci .Normokaloryczna (1 kcal/1 ml), bogatobiałkowa 2,6 g/100 ml (serwatka i kazeina w proporcjach 60:40), zawiera LCPUFA, nukleotydy , oligosacharydy scGOS/lcFOS, bezresztkowa, osmolarność nie wyższa niż 305 mOsm/L. Opakowanie butelka plastikowa pojemność 24x 125 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 107 dotyczy części nr 3, poz. 25

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 25 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u dzieci w wieku 1. do 6. roku życia lub o masie ciała od 8 do 20 kg. Normokaloryczna (1kcal/ml), źródłem białka są serwatka i kazeina w proporcjach 60:40 zawartość białka 2,5 g/100ml, z dodatkiem wielonienasyconych kwasów tłuszczowych (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 35,7mg/100ml), nie zawiera laktozy , bezresztkowa, bezglutenowa do stosowania przez zgłębnik o osmolarności nie wyższej niż 200 mOsm/l. Opakowanie jednostkowe butelka typu OpTri 500ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 108 dotyczy części nr 3, poz. 26

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 26 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u dzieci w wieku 1. do 6. roku życia lub o masie ciała od 8 do 20 kg. Normokaloryczna(1kcal/ml) , źródłem białka są serwatka i kazeina w proporcjach 60:40 zawartość białka 2,5 g/100ml, z dodatkiem wielonienasyconych kwasów tłuszczowych (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 35,7mg/100ml), zawiera mieszaninę 6 rodzajów błonnika (frakcje rozpuszczalne i nierozpuszczalne), nie zawiera laktozy , bezglutenowa , do stosowania przez zgłębnik, osmolarność nie wyższa niż 205 mOsm/l. Opakowanie jednostkowe butelka typu OpTri 500 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 109 dotyczy części nr 3, poz. 27

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 27 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u dzieci w wieku od 7 do 12 lat lub masie ciała od 21 do 45 kg. Normokaloryczna (1 kcal/1 ml), źródłem białka jest serwatka i kazeina w proporcji 60:40 zawartość białka 3,3 g/100 ml, zawiera wielonienasycone kwasy tłuszczowe (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 33,9 mg/100ml)., bezresztkowa, nie zawiera laktozy , do stosowania przez zgłębnik o osmolarności nie wyższej niż 255 mOsm/l. Opakowanie jednostkowe butelka typu OpTri 500 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 110 dotyczy części nr 3, poz. 29

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 29 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u dzieci w wieku od 7 do 12 lat lub masie ciała od 21 do 45 kg. Wysokokaloryczna (1,5 kcal/1 ml), źródłem białka jest serwatka i kazeina w proporcji 60:40 zawartość białka 4,8 g/100 ml, zawiera wielonienasycone kwasy tłuszczowe (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 50,9 mg/100ml), bezresztkowa, nie zawiera laktozy , bezglutenowa, do stosowania przez zgłębnik , osmolarność nie wyższa niż 330 mOsm/l. Opakowanie jednostkowe butelka typu OpTri 500 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 111 dotyczy części nr 3, poz. 30

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 30 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u dzieci w wieku od 7 do 12 lat lub masie ciała od 21 do 45 kg. Wysokokaloryczna (1,5 kcal/m1), źródłem białka jest serwatka i kazeina w proporcji 60:40 zawartość białka 4,8 g/100 ml, zawiera wielonienasycone kwasy tłuszczowe (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 50,9 mg/100ml), zawiera 6 rodzajów błonnika (frakcje rozpuszczalne i nierozpuszczalne), nie zawiera laktozy , bezglutenowa, do stosowania przez zgłębnik, osmolarność nie wyższa niż 315 mOsm/l. Opakowanie jednostkowe butelka typu OpTri 500 ml ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 112 dotyczy części nr 3, poz. 32

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 32 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą z zaburzeniami wchłaniania i/lub trawienia. Przeznaczona dla dzieci w wieku od 1 do 6 lat lub o masie ciała od 8 do 20 kg. Normokaloryczna (1 kcal/1 ml), źródłem białka jest hydrolizat serwatki, zawiera 50 % tłuszczu w postaci MCT, bezreszkowa, bezglutenowa, do stosowania przez zgłębnik, osmolarności nie wyższa niż 295 mOsmol/l, Opakowanie jednostkowe butelka typu OpTri 500 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 113 dotyczy części nr 3, poz. 33

„Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 33 dopuszcza wycenę diety kompletnej do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u dzieci w wieku 1. do 6. roku życia lub o masie ciała od 8 do 20 kg. Wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), źródłem białka są serwatka i kazeina w proporcjach 60:40 zawartość białka 2,5 g/100ml, z dodatkiem wielonienasyconych kwasów tłuszczowych (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 53,1 mg/100ml), zawiera mieszaninę 6 rodzajów błonnika (frakcje rozpuszczalne i nierozpuszczalne), nie zawiera laktozy, bezglutenowa, do stosowania przez zgłębnik, osmolarność nie wyższa niż 315 mOsm/l. Opakowanie jednostkowe butelka typu OpTri 500 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 114 dotyczy części nr 9, poz. 100

„Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 100 dopuszcza wycenę mleka początkowego dla niemowląt od urodzenia, zawierające DHA w ilości 0,45% kwasów tłuszczowych ogółem, niską zawartość białka 1,3g/100ml i opatentowaną formułę zawierającą prebiotyki scGOS/lcFOS (9:1) i postbiotyki, w tym HMO: 3'GLoligosacharydy. Opakowanie jednostkowe 90 ml. Opakowanie zbiorcze 24 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 115 dotyczy części nr 9, poz. 101

„Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 101 dopuszcza wycenę preparatu do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego przeznaczona dla niemowląt od urodzenia. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8g/100 ml, DHA 16,6mg/100ml, AA 16,6mg/100ml, zawartość białka 1,6g/100ml nukleotydy 2,3mg/100ml, osmolarność 260 mOsmol/l zawartość laktozy 2,9g/100ml. Opakowanie zbiorcze 24 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 116 dotyczy części nr 9, poz. 102

„Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 102 dopuszcza wycenę preparatu do postępowania dietetycznego dla wcześniaków i niemowląt o małej masie urodzeniowej ciała zawierającego unikalną kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1, unikalne tłuszcze, w tym: trójglicerydy średniołańcuchowe (MCT), LCPUFA w połączeniu z fosfolipidami oraz bezwodny tłuszcz mleczny, jako źródło β -palmitynianu, zawartość białka 2,6 g/100 ml. Opakowanie jednostkowe 70 ml. Opakowanie zbiorcze 24 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 117 dotyczy części nr 9, poz. 103

„Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycja 103 dopuszcza wycenę hypoalergiczne mleko początkowe dla zdrowych niemowląt z podwyższonym ryzykiem wystąpienia alergii na białko mleka krowiego zawierające unikalną kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 oraz białko serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy., LCPUFA, nukleotydy. Opakowanie jednostkowe 90ml. Opakowanie zbiorcze 24 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 118 dotyczy części nr 38

„Czy w związku z brakiem na rynku wymaganego leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Calsiosol, 95,5 mg/ml 5 ampulek po 10ml roztwór do wstrzykiwań/do infuzji z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 119 dotyczy części nr 14 poz. 94, 95, 96, 97, 98, 99, 100

„Czy Zamawiający mógłby podać przykładowe nazwy mlek lub wydzielić do osobnego pakietu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający na podstawie umowy zawartej w wyniku postępowania o zamówienie publiczne kupuje:

94-Nutramigen LGG 1, 95-Nutramigen LGG 2, 96-Resurce Junior, 97-Peptamen Junior, 98-Renilon 4,0, 99-Renilon 7,0, 100-Nutrini w butelkach.

Uwaga:

Termin na składanie i otwarcie ofert zostaje przesunięty na dzień 06.07.2021 r. Informacja o zmianach terminu oraz innych zmianach w SWZ zostanie zamieszczona na naszej stronie www.swk.med.pl i miniPortal w dniu publikacji zmian w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

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