

Włoszczowa, dnia 13.11.2019 r.

Znak DOAT 107/11/2019

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania na dostawę leków dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.
Nr sprawy 11/10/2019.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 1 pak.29

„Mleko modyfikowane gotowe do spożycia w płynie, plastikowa butelka z widoczną podziałką umożliwiającą spożycie mleka, pojemność 90ml, wartość energetyczna 65-67 kcal, zawartość błonnika pokarmowego 0,5-0,7; zawartość białka 1,2-1,4”

wyrazi zgodę na wycenę

Mleka modyfikowanego gotowego do spożycia w płynie, plastikowa butelka z widoczną podziałką umożliwiającą spożycie mleka, pojemność 90ml, wartość energetyczna 67 kcal, zawartość błonnika pokarmowego 0,1; zawartość białka 1,24

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 2 pak.29

„Mleko modyfikowane od urodzenia wspomagające rozwój niemowląt, zapewniając korzyści zdrowotne, gdy karmienie piersią nie jest możliwe, postać płynna gotowa do spożycia, plastikowa butelka z widoczną podziałką umożliwiającą spożycie mleka, pojemność 90ml, wartość energetyczna 65-70kcal, zawartość błonnika pokarmowego 0,5-0,7; zawartość białka 1,5- 1,7, osmolarność 263-266mOsmol/l

wyrazi zgodę na wycenę

„Mleka modyfikowanego od urodzenia wspomagające rozwój niemowląt, zapewniając korzyści zdrowotne, gdy karmienie piersią nie jest możliwe, postać płynna gotowa do spożycia, plastikowa butelka z widoczną podziałką umożliwiającą spożycie mleka, pojemność 90ml, wartość energetyczna 67kcal, zawartość błonnika pokarmowego 0,1; zawartość białka 1,24.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 57 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy w Pakiet 6 poz. 119. (MACROGOL proszek do sporządzania roztworu doustnego a 74g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaofertowanie 150 opakowań?

Moviprep jest numerem 1 oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita
 - Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania
 - Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita
- Aby osiągnąć oczyszczanie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania
 - Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:
 - łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)
 - lepszym smaku (cytrynowy smak)
 - lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml Roz. do inf., dopuszcza możliwość zaofertowania w pakiecie 51 pozycja 2 Theophyliny pod nazwą THEOSPIREX 20 mg/ ml 10ml x 5 amp. Roz. do wst. i inf., w łącznej ilości 330 opakowań,

aby ilość substancji była zgodna z SIWZ? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 95 poz. 49 wycenę Trilacu produktu leczniczego 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

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

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 11

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: Tak – zaokrąglić w górę.

Pytanie nr 12

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: Tak – zaokrąglić w górę.

Pytanie nr 13

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: Tak.

Pytanie nr 14

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 16

"Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku? Konsekwencją niedopuszczenia w w/w postępowaniu przetargowym wszystkich nowych leków, leków biologicznych i biopodobnych dopuszczonych do obrotu po 1 stycznia 2011 roku, pomimo, że zostały dopuszczone do obrotu na terenie UE będzie naruszeniem art. 29.1.2 PZP, gdyż utrudnia uczciwą konkurencję".

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 17

„Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający **wydziali z Pakietu nr 34 pozycje 10,11,13,14** i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania, gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 18

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 poz. wycenę Trilacu produktu leczniczego 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: Pytanie niekompletne.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20

Dotyczy Pakietu nr 98, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie wapna w opakowaniu a' 5kg? W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić 20 op czy przeliczyć wymaganą ilość do 18 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21

Zwracamy się z prośbą o **wydzielenie z Pakietu nr 2 pozycji nr 3 i 4** obejmującej:

3	AMOXICILLIN + CLAVULANIC ACID 500mg + 100mg	fiol	275
4	AMOXICILLIN + CLAVULANIC ACID 1000mg + 200mg	fiol	12 500

do odrębnego pakietu celem złożenia oferty przez większą liczę wykonawców, skutkującą korzyścią ekonomiczną dla Szpitala.

Obecna konstrukcja pakietu uniemożliwia złożenie oferty przetargowej przez polskiego producenta leków będącego własnością Skarbu Państwa, wskazuje na preferencje w stosunku do zagranicznego podmiotu, a także uniemożliwia uzyskanie konkurencyjnej cenowo oferty przez szpital.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w par. 5.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Przedmiotem niniejszego postępowania jest konkretny lek, wskazany w ofercie Wykonawcy i tenże lek Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć po zaoferowanej cenie. Zmiana przedmiotowa w tym zakresie nie może stanowić zobowiązania Wykonawcy w postępowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w par. 6.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

Czy dane wskazane w par. 6.6.c, to jest nazwa kontrahenta, nazwa odbiorcy, nr faktury, NIP Zamawiającego i Wykonawcy, nazwa produktu, ilość sprzedana, cena netto, stawka VAT,

symbol SWW, seria i data ważności leków mogą znajdować się na fakturze, czy konieczne jest ich podanie na osobnym dokumencie „specyfikacji”?

Odpowiedź: Mogą a nie muszą.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w par. 7.2 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 ciągu 3 dni jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.5? może on prowadzić do wykonywania umowy z rażącą stratą dla Wykonawcy i jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w par. 8.6 dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.5? Windykacja roszczeń u Wykonawcy odbywa się wg jednolitej procedury, która nie przewiduje trybu zawezwania do próby ugodowej.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 34 poz. 10,11,13,14 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: Tak.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 34 poz. 10,11,13,14 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 34 poz. 10,11,13,14 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie cen jednostkowej za tabl., amp., amp-strzyk., z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 34 poz. 10,11 leku w postaci amp.-strzyk, ponieważ występują tylko w takiej postaci?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 34

W zakresie Pakietu nr 27 – pytania Wykonawcy:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje preparatu o nazwie handlowej Addamel N i parametrach pH 2,4-2,5, osmolarności około 3100 mOsm/kg wody oraz zawartości sodu selenin bezwodny 6,90 µg, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

Pragniemy nadmienić, iż dotychczasowy opis parametrów wskazuje na preparat Addamel N za wyłączeniem ww. parametrów stąd prosba o potwierdzenie i jednocześnie skorygowanie powyższego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w Pakiecie 95 poz. 4 (BUPIVACAINE SPINAL HEAVY 0,5% 4ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURII BESILAS 25mg/2,5ml w Pakiecie 8, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURII BESILAS 50mg/5ml w Pakiecie 8, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 95 pozycja 13, 14 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 39

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 24 pozycji 1 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 95 pozycja 4 , Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 41

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 8 pozycji 19 oraz w pakiecie 95 pozycja 11 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 61 pozycja 1, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 61 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 20 pozycja 29, 30 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 45

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 25 pozycja 21, 22 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 46

Czy zamawiający, w pakiecie 25 pozycja 21, 22 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 8, pozycja 5, 6, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części: **Pakiet nr 6 w pozycji nr 100** preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan)** w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Esputicon). W ilości podanej przez zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 49

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet nr 32, w pozycji nr 34 (Heparinum natricum 300 j.m/g krem 20g), na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel**, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300j.m/g?

W ilości zapotrzebowanej przez zamawiającego z przeliczeniem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 50

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30g, 50g lub 100g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 51

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie 74 w pozycji 10**, preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan), 40 mg/ml, krople doustne**, opakowanie 30ml, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Esputicon)50 mg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52

Czy zamawiający w Pakiet nr 79 w pozycji nr 3 (PANCREATIN 10.000j Ph.Eur.lipazy x 50 kaps. Dojelitowe) wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu **Pancreatinum 10 000**, którego skład to:

ChPL: NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

1. **Pangrol 10 000, 10 000 j. Ph. Eur., kapsułki**

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsułka

Kapsułki zawierające minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 53

Pytanie do pakietu 26, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści dietę Nutrison standard 500ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 54

Pytanie do pakietu 26, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści dietę w opakowaniu typu butelka, do którego pasują zestawy do żywienia do worków i do butelek oraz uniwersalne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 55

Pytanie do pakietu 26, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści dietę Nutrison Energy 1000ml- dietę w znacznej części opartą na białku kazeinowym w opakowaniu butelka 1000ml, do którego pasują zestawy do żywienia do worków i do butelek oraz uniwersalne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 56

Pytanie do pakietu 39, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści zgłębnik nosowo-jelitowy z końcówką typu EnFit? Zgłębnik nosowo-jelitowy z końcówką typu EnLock został wycofany ze sprzedaży. Zmiana końcówki jest spowodowana wejściem w życie międzynarodowej normy dla złączy do wyrobów medycznych w żywieniu dojelitowym i wymianie złączy EnLock na EnFit.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 57

Pytanie do pakietu 39, pozycja 3 oraz 5

Czy w związku z przyjęciem międzynarodowej normy dla złączy wyrobów medycznych w żywieniu dojelitowym i wymianie złączy EnLock na EnFit Zamawiający w pakiecie 39 pozycji 3 oraz 5 dopuści zestawy do żywienia dojelitowego z końcówką typu **ENFit** służące do połączenia worka/ butelki ze zgłębnikiem, umożliwiające żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (wersja grawitacyjna)? Nowe złącze zapewnia zwiększenie bezpieczeństwa pacjenta żywionego dojelitowo.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58

Pytanie do pakietu 39, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką typu EnFit?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 59

Pytanie do pakietu 103, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do żywienia z końcówką typu EnFit?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 60

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od otrzymania informacji o reklamacji Zamawiającego (telefon lub faks)” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 8 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 ust. 6 poprzez zmianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 63

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2, 3, 4:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części zamówienia.**

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 64

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Umowy,

jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia częściowego.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 65

Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 66

Pakiet 55 poz. 1 i 2 – prosimy o wydzielenie produktu leczniczego Paracetamol w poz. 1 i 2 osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej liczby ofert i uzyskanie korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 67

Pakiet 88 poz. 3 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego GLUCOSE 20% 500 ml w butelce stojącej wyposażonej w dwa sterylne różnej wielkości, niezależnie zabezpieczone porty ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 68

Pakiet 88 poz. 4 – prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jaki produkt miał na myśli ? Bowiem wedle naszej wiedzy nie ma na rynku obecnie produktu GLUCOSE 20% o poj. 100 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 69

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w pakiecie nr 10, pozycja nr 4, 5, 6, należy zaoferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 70

Prosimy o doprecyzowanie zapisów siwz. Czy opakowania opisane przez Zamawiającego w pakiecie

nr 10 pozycja nr 1, 2, 3 oraz nr 15, pozycja nr 1, 2, 3, jako „*butelka stojąca z dwoma płaskimi membranami lub dwa płaskie sterylne, niezależnie zabezpieczone porty*”, mają posiadać porty lub membrany zagłębione czy też niewgłębione?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie

jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

Odpowiedź: Dwa płaskie porty – zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71

Czy w pakiecie nr 16 pozycja nr 1, (HYDROXYETHYLAMYLIUM 6%+ FIZJOLOGICZNY ROZTWÓR ELEKTROLITÓW 130/0,42 z jonami Ca butelka stojąca z dwoma membranami lub dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty a 500ml), należy zaoferować preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 290 – 300 mOsm/l?.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 72

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięcia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 16, pozycja nr 4, 5, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 73

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowane w pakiecie 23 worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02 -0,08 mmol/l cynku?.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania w pakiecie nr 70, równoważnego preparatu pod względem zastosowania klinicznego, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K w jednej fiołce (932mg suchej substancji), który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 w pakiecie 79 równoważne HepaDr A (op. 40 tabl)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 30 pozycji 3 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?

Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 30 pozycji 3 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 78

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.3 i §5 ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 79

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 zapisów §5 ust.2 projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 80

Do treści §7 ust.4 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: Nie.

Pytanie nr 81

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §8 ust.2 projektu umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych dostarczanych nie częściej niż jeden raz w tygodniu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §8 ust.2 ogólnych warunków umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 82

Wskazujemy, iż zapis §8 ust.5 projektu umowy jest sprzeczny z przepisami obowiązującego prawa (art.552 k.c.) i jako taki nie może podlegać ochronie prawnej. W związku z powyższym wnosimy o jego wykreślenie.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 83

Prosimy o dopisanie do §8 ust.6 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 84

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §8 ust.10 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 85

W związku z tym, iż zapis zakazujący wykonawcy wstrzymywanie dostaw w przypadku nie spełnienia świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego, jest niezgodny z art. 552 k.c. to prosimy o rezygnację z części zapisu z §9 ust.2 projektu umowy poprzez wykreślenie słów "...bądź odmowy dostawy...".

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 86

Do §9 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 87

Do §9 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w punkcie §9 ust.4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 89

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: Tak.

Pytanie nr 90

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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Tak – zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 91

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 92

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 6, 7 – zakończona produkcja

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 1 – tymczasowy brak

Dotyczy pakietu nr 61 poz. 14 – wycofany z oferty

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 2 – tymczasowy brak

Dotyczy pakietu nr 73 poz. 2 – tymczasowy brak

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 1 – tymczasowy brak

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 18 – zakończona produkcja

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: Tak – podać ostatnią cenę.

Pytanie nr 93

Dotyczy pakietu nr 1, 3, 5, 6, 8, 9, 13, 19, 20, 24, 25, 33, 39, 40, 46, 50, 55, 57, 61, 62, 63, 64, 65, 67, 69, 75, 76, 92, 94, 95, 114.

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: Tak.

Pytanie nr 94

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 tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 95

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1, 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci ampulek? Preparat nie jest dostępny jako fiołki.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 96

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6, 7.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 11.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 4, 5, 10, 11, 12, 34, 35, 47, 56, 57, 98, 102, 103, 107, 117, 124, 126, 135, 136, 137, 140, 141, 146.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 7, 8, 21, 22, 23.

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 20, 27, 28.

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 25, 26.

Dotyczy pakietu nr 61 poz. 7.

Dotyczy pakietu nr 62 poz. 6.

Dotyczy pakietu nr 69 poz. 7, 8.

Dotyczy pakietu nr 79 poz. 12, 13.

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 55, 56, 61, 62.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 97

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 11.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16, 17, 41, 42, 43, 49, 53, 54, 55, 60, 61, 64, 69, 83, 88, 91, 93, 105, 134, 143.

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 13.

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1, 2.

Dotyczy pakietu nr 61 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 98

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 125 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 99

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 5, 7.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 72, 73, 76.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 67.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 100

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 12.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 48, 106.

Dotyczy pakietu nr 96 poz. 7.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 101

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 13.

Czy ze względu na zakończoną produkcję Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 102

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 14.

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 77.

Dotyczy pakietu nr 67 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 103

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1, 2, 82.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 104

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 18.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w formie o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 105

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 24, 25, 114.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułek dojelitowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 106

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 26, 27, 71, 144.

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 7.

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 38.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w formie o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 107

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 76.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu o dawce 0,25 µg? Brak rejestracji produktu o dawce 25 µg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 108

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 87.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Calcium Teva, tabl musujące, 12 szt w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 109

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 100.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps. w ilości 30 opakowań, posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 110

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 111.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 52.

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 8.

Dotyczy pakietu nr 79 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek drażowanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 111

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 112.

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 33.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 112

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 119.

(1.) Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 113

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 130.

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 32.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w formie o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 114

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 138.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletki zwykłej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 115

1. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 6, 10, 16, 17, 37.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 116

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml;

10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 12 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 117

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 7.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 118

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 10.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 119

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 17.

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 120

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 33.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 121

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 44.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 122

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 47.

Dotyczy pakietu nr 67 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 105 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci ampułko-strzykawek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 123

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 50.

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 124

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 51, 58, 60, 64, 66, 70, 72, 77.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 20, 24.

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 2, 3, 15.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 125

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 69.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Aldactone 20 mg/ml a 10 ml, o nazwie międzynarodowej Kalii canrenoas? Brak rejestracji preparatu o nazwie międzynarodowej, podanej w SIWZ jako ampułki.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 126

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 70.

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 127

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 76.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Mydocalm (100 mg + 2,5 mg)/1 ml, roztwór do wstrzykiwań w ampułkach, o nazwie międzynarodowej Lidocainum + Tolperisonum?.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 128

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 11.

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 129

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 12.

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 130

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 131

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 15.

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: Dopuszcza – 50 op.

Pytanie nr 132

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 20.

(1.) 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 dożylniej? (2.) 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 133

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 44.

Ze względu na brak preparatu wskazanego w SIWZ czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Hydroxyzinum Polfarmex, 2 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 134

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 46.

Czy Zamawiający wymaga wyceny 50 saszetek preparatu, tj. 1 opakowanie po 50 sztuk, czy 50 opakowań po 50 saszetek ?

Odpowiedź: 50 saszetek = 1 opakowanie.

Pytanie nr 135

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 46.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań 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: Tak.

Pytanie nr 136

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 58.

Ze względu na wycofanie z oferty preparatu wskazanego w SIWZ czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Carbo Medicinalis, 200 mg, kaps. twarde w ilości 1800 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 137

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1, 2.

W ofercie występują duplikaty leków. Prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić preparaty zgodnie z SIWZ, czy jest to omyłka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 138

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 40.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 25 opakowań o gramaturze 400g?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 139

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 66.

Ze względu na brak preparatu, czy Zamawiający dopuści wyceny Bioaron K, krople, wyciskane z kaps., 30 szt w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 140

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 141

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę następujących ilości opakowań:

- Pakiet nr 29 poz. 1 : 5 opakowań po 24 sztuki,
- Pakiet nr 29 poz. 2 : 2 opakowania po 24 sztuki,
- Pakiet nr 49 poz. 4, 5, 6 : 5 opakowań po 60 sztuk,
- Pakiet nr 49 poz. 9, 10 : 24 opakowań po 30 sztuk,
- Pakiet nr 49 poz. 11 : 6 opakowań po 100 sztuk,
- Pakiet nr 49 poz. 15 : 5 opakowań po 30 sztuk,
- Pakiet nr 63 poz. 4 : 8 opakowań po 28 sztuk,
- Pakiet nr 77 poz. 2 : 3 opakowania po 10 sztuk,
- Pakiet nr 77 poz. 3, 4 : 1 opakowanie po 10 sztuk,
- Pakiet nr 79 poz. 1 : 10 opakowań po 80 sztuk,
- Pakiet nr 79 poz. 5 : 32 opakowania po 50 sztuk,
- Pakiet nr 79 poz. 16 : 1 opakowanie po 100 sztuk,
- Pakiet nr 95 poz. 53 : 90 opakowań po 20 sztuk,
- Pakiet nr 95 poz. 54 : 30 opakowań po 30 sztuk,
- Pakiet nr 95 poz. 60 : 60 opakowań po 50 sztuk,
- Pakiet nr 95 poz. 61 : 7 opakowań po 60 sztuk,
- Pakiet nr 95 poz. 62 : 10 opakowań po 60 sztuk,
- Pakiet nr 96 poz. 1 : 175 opakowań po 10 sztuk,

- Pakiet nr 96 poz. 6 : 90 opakowań po 20 sztuk,
- Pakiet nr 96 poz. 7 : 150 opakowań po 20 sztuk,

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 142

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 30.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Panthenol S.O.S. spray, 130 g?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 143

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 34.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 1 opakowania, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 144

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu o dawce 50 µg + 21µ? Brak rejestracji preparatu o dawce 0,5 mg + 0,21 mg.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 145

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 24.

Czy Zamawiający wymaga wyceny 10 opakowań po 30 kapsułek? W SIWZ nie podano wielkości opakowania.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 146

Dotyczy pakietu nr 62 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek KabiPack?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 147

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 18.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek do sporządzania roztworu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 148

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 20.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu Linomag, 200 mg/g, krem, 30 g?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 149

Dotyczy pakietu nr 75 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 30 ml j./0,5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 150

Dotyczy pakietu nr 76

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pakiecie pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 151

Dotyczy pakietu nr 79 poz. 3.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 152

Dotyczy pakietu nr 84 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 15 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 153

Dotyczy pakietu nr 92 poz. 1.

Czy ze względu na zakończoną produkcję preparatu opisanego w SIWZ czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp w ilości 800 ampulek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 154

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 8, 9, 16.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 155

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 43.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Urocaps, kaps, 60 sztuk w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 156

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 49.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 157

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 49.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Lacidofil?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 158

Dotyczy pakietu nr 107 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 159

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w preparacie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 160

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 161

1. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 162

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę? Tak częste podawanie spowoduje szybkie zużycie kolejnych opakowań produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 163

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps (prosimy o

możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

**INSPEKTOR
Działu Obsługi Adm.-Tech.**

Joanna Szwarz
Joanna Szwarz

**Kierownik Apteki
Maria Nowak
mgr farmacji
specjalista
ds. farmacji aptecznej**

**DYREKTOR
Zespołu Opiek Zdrowotnej
w Łoszczynie
Rafał Krupa**