



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Siemiatyczach

♦17-300 Siemiatycze, ul. Szpitalna 8 ♦ tel. +48 85 655 28 25 ♦ email: sekretariat@spzozsiemiatycze.pl♦

Zestaw pytań od 1 do 22

Siemiatycze 30.09.2020 r.

ZAMAWIAJĄCY:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Szpitalna 8
17-300 Siemiatycze

UCZESTNICZY POSTĘPOWANIA

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: „DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH
DLA SP ZOZ W SIEMIATYCZACH”

Numer sprawy: SP ZOZ ZP/10/20

ZESTAW PYTAŃ NR 1

Pytanie 1 –

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki
- d) Kapsułek na tabl powl
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułki na fiolki
- k) Fiolki na ampułki

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgodę na zmianę w pkt. c, d, e natomiast pozostałych wyraża zgodę.

Pytanie 2. – Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3. - Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku? –

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4 - 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)?

Odp.: Ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

Pakiet nr. 54

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 54 w poz. 2 żelu do cewnikowania o poj. 12 ml ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 3

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie nr 50 pozycja nr 1 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 29 pozycje nr 3 i 4 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odp.: Zamawiający wymaga.

3. Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 85 poz. nr 1 Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 31 pozycje nr 13,14 i 15 i 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?

Odp.: Zamawiający wymaga.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w w pakiecie nr 57 pozycje nr 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 56 pozycje nr 1 i 2 (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 ChPl produktu?

Odp.: Zamawiający wymaga.

7. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 51 pozycji nr 1,2,4 i 5 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odp.: Zamawiający wymaga.

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 10 pozycji 1, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odp.: Zamawiający wymaga.

10. Czy Zamawiający, w pakiecie 166 pozycja 21, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 4 pozycja 1 i 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odp.; Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

ZESTAW PYTAŃ NR 4

1. Czy Zamawiający w pozycji 19 pakiet 168 dopuści 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?

Odp.: Nie. Oferowany produkt nie spełnia warunków odpowiednika.

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

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 5

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr. 138 poz. 62 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 138 poz. 62 ZinoDr. A, produkt równoważny pod względem składu i wskazań do stosowania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr. 138 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 138 poz. 3, równoważnej zasyпки ZinoDr. ?

Odp.: Zamawiający dopuszczają.

ZESTAW PYTAŃ NR 6

Pyt. 1. Dotyczy pakietu nr 162, poz. 10 i 11

Czy w związku z czasowym brakiem dostępności leku Nitrendypina, Zamawiający wyraża zgodę na wpisanie w formularzu cenowym ostatniej ceny leku wraz z adnotacją, że lek jest czasowo niedostępny?

Jeżeli na powyższe byłaby odpowiedź negatywna, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 162 poz. 10 i 11.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW PYTAŃ NR 7

1. Czy Zamawiający oczekuje w pak. Nr 116, w poz.1 produktu witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiołce bez konieczności przechowywania w lodówce (2°C-8°C) przez cały okres ważności produktu?

Odp.: Zamawiający dopuszczają nie wymaga.

2. Czy Zamawiający oczekuje, aby w pakiecie nr 116, w poz. 1 zaoferowany preparat witaminowy posiadał potwierdzone przez producenta stabilności z dostępnymi na rynku workami RTU?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

3. Czy Zamawiający w pak.119, w poz.1 dopuszcza zaoferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych o składzie molowym($\mu\text{mol}/10\text{ ml}$) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 ?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

4. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 119 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzującego się zwiększoną zawartością cynku 153 $\mu\text{mol}/10\text{ml}$, zmniejszoną zawartością miedzi 4,7 $\mu\text{mol}/10\text{ml}$, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt 10ml roztworu w ampułce (ilość sztuk w opakowaniu 10) ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 8

1. Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub wykreślenie z pakietu nr 79 pozycji nr 1, 2, 3, 4, (FRAXIPARINE inj 2850jm/0,3ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 7600jm/0,8ml x10amp-strz).

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 9

1. Dotyczy SIWZ Rozdz. V, pkt. 5.1 a) – Pakiet 142

Czy Zamawiający dopuści do udziału producenta i dystrybutora wyrobów medycznych, który nie posiada zezwolenia na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi, w szczególności zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Pragnę zauważyć, że w pakiecie 142 są wyroby medyczne.

Odp.: Jeżeli określona grupa produktów nie podlega reżimowi posiadania zezwolenia określonego w SIWZ. Zamawiający dopuszcza takowego producenta i dystrybutora do udziału w postępowaniu. Jednocześnie Wykonawca w celu spełnienia warunków udziału określonego w rozdziale V pkt. 5.1a złoży odrębne oświadczenie, że dana grupa produktów nie wymaga posiadania takowego zezwolenia.

ZESTAW PYTAŃ NR 10

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.5, względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w par. 3.7 oraz 3.8 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.14 oraz 3.15? Przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa towarów przez Wykonawcę, a nie najem leków, ich zakup na próbę czy użyczenie. Z chwilą dostawy własność towaru przechodzi na nabywcę i KC nie zna instytucji „anulowania” takiego zakupu. Zamówienia zależą przecież wyłącznie od decyzji Zamawiającego, nie są niczym wymuszone. „Zwrot” towaru po „anulowaniu” zakupu oznacza w istocie sprzedaż hurtową leków przez Zamawiającego na rzecz Wykonawcy, do czego trzeba posiadać koncesję na handel hurtowy produktami leczniczymi. Przyczyny wskazane w par. 3.16 nie uzasadniają czynności „anulowania” zakupu – w razie śmierci pacjenta lek może być przechowywany i przeznaczony dla innej osoby. Przyczyna dotycząca „błędu w treści recepty” jaskrawo narusza zasady współzycia społecznego, przerzucając na Wykonawcę finansowe skutki błędów Zamawiającego.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający przewiduje zmianę zapisów par. 9.1.1 umowy z ten sposób, że zamiast wartości 2% wpisze wartość max. 0,2%? Przewidywana w tym punkcie kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający przewiduje zmianę zapisów par. 9.1.2 umowy z ten sposób, że zamiast wartości 2% wpisze wartość max. 0,2%? Przewidywana w tym punkcie kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający przewiduje zmianę zapisów par. 9.1.3 umowy z ten sposób, że zamiast wartości 0,05% wpisze wartość max. 0,02%, a także naliczać będzie ją od wartości danego zamówienia, a nie od wartości umowy określonej w par. 4.1? Przewidywana w tym punkcie kara umowna jest rażąco wygórowana. Nie ma w szczególności uzasadnienia, aby karę naliczać od wartości całej umowy, a nie kwestionowanej dostawy.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 171 poz. 5 i 23** insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW PYTAŃ NR 11

1. Pytanie do pakietu 120 pozycji 14,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,25,28.

Czy w związku z wymianą opakowania miękkiego worek typu Pack na butelkę typu OpTri przez producenta Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie diet w butelce?

Zmiana opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Nowe opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu dotychczasowych zestawów Flocare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie do pakietu 120 pozycji 27.

1. W pakiecie 120 pozycja 27 Zamawiający wyspecyfikował dietę o pojemności 1000ml, informujemy ze została zaprzestana produkcja diety w tej objętości. Prosimy zatem Zamawiającego w pozycji 27 pakiet 120 o wyrażenie zgody na dopuszczenie diety o dostępnej objętości 500ml z przeliczeniem ilości.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 12

1).Czy Zamawiający w Pakiet nr 157 poz.5,6,7 wyrazi zgodę na zaferowanie leku Dexak w podanych dawkach i ilości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

2). Prosimy Zamawiającego o wydzielenie :

Pakiet 166	28	Diclofenacum inj. 75mg/3ml x 5 amp.
Pakiet 166	44	Metforminum 500mg x 30 tabl.
Pakiet 166	45	Metforminum 850mg x 30 tabl.
Pakiet 166	46	Metforminum 1g x 30 tabl.

I wyodrębnienie do oddzielnego Pakietu.

Pozwoli to na uczestnictwo większej ilości uczestników i uzyskanie niższej ceny.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 13

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycji 2 produktu leczniczego Ceftazidimum 2 g w opakowaniu butelka x 10 sztuk?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 42 Propofolu zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność Propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego Propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakietach 42 i 43 w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 58 Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

5. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 116 witaminy rozpuszczalnych w wodzie (Solvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Addamel Zamawiający dopuści w Pakiecie 117 poz. 1 zaoferowanie produktu leczniczego Supliven zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w pakiecie 135, Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w ampułkach x 50 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 127 pozycja 5, 8, 9, 13, 16 produktów w opakowaniu butelka stojąca wykonana z polietylenu KabiPac, spełniając pozostałe zapisy? Powyższe pozycje opisane przez Zamawiającego nie są produkowane w opakowaniu z polipropylenu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

9. Czy Zamawiający dopuści następujące produkty pakowane po 10 sztuk: Ertapenem (P.11), Fluconazole (P.18)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych, w opakowaniach zbiorczych, z przeliczeniem oferowanej ilości danego leku określoną przez Zamawianego?

W razie udzielenia zgody na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach zbiorczych, z możliwością przeliczenia oferowanej ilości danego produktu, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odp.: Ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

ZESTAW PYTAŃ NR 14

1. Do rozdziału XVIII pkt 18.5 SIWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odp.: Zamawiający ustalił minimalny termin dostawy 1-2 dnia jako kryterium oceny. Zgodnie SIWZ jeżeli Wykonawca zaoferuje termin 2 dni też otrzyma maksymalna ilość pkt.

2. Do treści §1 ust. 2 pkt 2) oraz §7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy.”

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

3. Do treści §3 ust. 7, 8 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie jednolitego terminu na uzupełnianie braków ilościowych, rozpatrywanie reklamacji i dostarczanie towaru wolnego od wad, niezależnie od trybu zamówienia, wynoszącego 48 godzin?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

4. Do treści §3 ust. 10 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z 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 Zamawiającemu."

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

5. Do treści §3 ust. 14 wzoru umowy. Prosimy o skrócenie terminu, w którym Zamawiający może dokonać zwrotu dostarczonego towaru do 7 dni od dnia dostawy.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

6. Do treści §7 ust. 1 pkt 6) wzoru umowy. 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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej?

Odp.: Zmiany okoliczności umowy wymagają formy pisemnej oraz zgody obu stron. Art. 144 ma charakter umożliwiający zmianę umowy zawartej w toku udzielenia zamówienia

publicznego. W związku z powyższym Zamawiający przewidział taką przesłankę. Jednakże nie wyraża zgody na samodzielną zmianę zaoferowanego produktu przez Wykonawcę.

7. Do treści §9 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie zwykłej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

8. Do treści §9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru dziennie?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

9. Do treści §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie dostawy „na ratunek życia” lub „cito” w wysokości 0,05% wartości brutto niedostarczonego towaru za godzinę?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

10. Do treści §9 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy brutto?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 15

1. Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 80 Albumina ludzka 20%: Czy Zamawiający w pakiecie nr 80, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

2. Pytanie nr 2 dot. załącznika 3 do SIWZ, tj. Istotne postanowienia przyszłej umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu określonego w par. 3 ust. 7 ww. Umowy do 12 godzin? Magazyny mamy poza Warszawą, a dostawy realizowane będą przez firmę kurierską, co uniemożliwia nam dostawy w ciągu 8 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio modyfikuje załącznik nr 3 do SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 16

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 26 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 27 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów zawierających żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 151 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i lancetów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i lancetów), 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; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i lancetów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 17

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

- 1) **0,5 %** wartości brutto niedostarczonego terminowo zamówionego towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie towaru, z zastrzeżeniem pkt. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego terminowo zamówionego towaru;**
- 2) **0,5 %** wartości brutto zareklamowanego towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu brakującego towaru lub towaru wolnego od wad, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru;**
- 3) 0,05 % wartości brutto **niedostarczonego terminowo zamówionego towaru**, za każda rozpoczętą godzinę opóźnienia w dostarczeniu towarów zamówionych „NA CITO” lub „Ratunek Życia”, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionych w dostarczeniu towarów „NA CITO” lub „Ratunek Życia”;**
- 4) **0,5 %** wartości **niezrealizowanej części** Umowy brutto określonej w § 4 ust. 1, w przypadku niepoinformowania Zamawiającego w terminie o okolicznościach określonych § 2 ust. 6 lub niezrealizowania dostaw w okolicznościach tam wskazanych, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;**
- 5) 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części umowy**, o której mowa w § 4 ust. 1, w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 18

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 126 w pozycji 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,15,16 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo w **układzie zamkniętym** może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów

- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 126 w pozycji 13 i 14 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w _____ worek _____ Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 127 w pozycji 1,2,3,4,6,7,9,10,11,12,15 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo w **układzie zamkniętym** może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
 - redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
 - worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
 - koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
 - składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 127 w pozycji 13 i 14 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w _____ worek _____ Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

5. Czy zamawiający w Pakiecie 127 w pozycji 13 i 14 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 129 w pozycji 1,2 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo w **układzie zamkniętym** może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 130 w pozycji 1 i 2 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemnościach odpowiednio 250ml i 100ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 19

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyposażone w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były oparte na enzymie dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD) w przypadku którego - w odróżnieniu od enzymu oksydaza glukozy (GOD) - tlen zawarty we krwi pacjenta nie ma wpływu na wynik pomiaru glukozy? Wysoka odporność enzymu GDH-FAD na interferencje wielu substancji obecnych we krwi pacjenta oraz na interferencje tlenu warunkuje wiarygodny wynik pomiaru – najważniejszy element w monitorowaniu stężenia glukozy we krwi za pomocą glukometru.

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego (co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu) oraz posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi i podświetlaną szczereliną (co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego w glukometrze)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem umożliwiającym pomiar glukozy u pacjentów z zakresem hematokrytu na poziomie co najmniej 20-65%?? Paski testowe, których zakres korekty hematokrytowej wynosi 20-65% gwarantują uzyskanie dokładnych i precyzyjnych wyników badania glikemii bez względu na zastosowane terapie i warunki badania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem zasilanym bateriami AAA 1,5 V (tzw. mały paluszek) co gwarantuje łatwość wymiany baterii?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym pamięć na poziomie 1000 pomiarów (autozapis wyniku wraz z datą i godziną)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania glukometrów w formie pełnych zestawów do pomiaru stężenia glukozy we krwi, przy czym zestaw taki - zgodnie z instrukcją obsługi - obok glukometru zawierać będzie także: paski testowe, lancety, nakłuwacz, baterie, a także płyn kontrolny, którego termin ważności wynosić będzie min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje Wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane).

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

ZESTAW PYTAŃ NR 20

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu w dawce 75g z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 opakowań?

- Altacet Junior żel 50g

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 6

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 14 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 30 opakowań?

- Amoxicillinum+Ac.clavulanicum tbl. 0,5g+0,125gx21

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 27

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 28 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 opakowań?

- Voriconazolium tabl. 0,2g x 20

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 28

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 10 ampułek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 70 opakowań?

- Diclofenacum inj. 75mg/3ml x 5 amp.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 33

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 56 opakowań?

- Ramiprilum tabl. 2,5mg x 28

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 34

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 33 opakowań?

- Ramiprilum tabl. 5mg x 28

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 44

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 60 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 38 opakowań?

- Metforminum 500mg x 30 tabl.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 45

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 60 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 23 opakowań?

- Metforminum 850mg x 30 tabl.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 166, pozycja nr 46

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 60 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 15 opakowań?

- Metforminum 1g x 30 tabl.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 21

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie 47, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie 47, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie 47, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu

• w temperaturze:
• 5 do 25 °C czy też
• 2-8°C oraz 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 5mg/2,5ml x 5 amp. w pakiecie 47, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

5) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj.10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie 47, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj.10mg/5ml x 5 amp. w

pakiecie 47, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj.10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie 47, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

8) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj.10mg/5ml x 5 amp. w pakiecie 47, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

9) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. 50mg/5ml x 5 w pakiecie 47, poz. 5 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

10) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. 25mg/2,5ml x 5 w pakiecie 47, poz. 6 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

11) Czy Zamawiający w pakiecie 50, poz. 2 (Bupivacainum 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).

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

ZESTAW PYTAŃ NR 22

Pakiet nr 166, pozycje 19,20

Czy zamawiający wyraża zgodę na utworzenie odrębnego pakietu z pozycji 20 (Amoxicillinum +Ac.clavulanicum pr. Do sp. Roztw. Do wstrz./infuzji 500 mg + 100 mg) oraz 19 (Amoxicillinum+ Ac. Clavulanicum pr do sp. Roztw. Do wstrz./infuzji 1,0 g + 200 mg) z pakietu 166?

Informujemy, że utworzenia odrębnego pakietu z pozycji 19 oraz 20 z pakietu 166 umożliwi wielu oferentom (hurtownikom, dystrybutorom) złożenie ważnych ofert a co za tym idzie uzyskanie przez Szpital bardziej korzystnej ceny a taki jest cel przetargów publicznych.

Amoxicillinum +ac.clavulanicum pr. Do sp. Roztw. Do wstrz. To najczęściej stosowany antybiotyk w szpitalu także cena własnie tego leku jest jedna z ważniejszych jeśli chodzi o przetarg, zatem

Zamawiający winien wydatkować środki Publiczne w sposób celowy i oszczędny zgodnie z art. 44 ustawy z dnia 27 sierpnia 2009r. o finansach publicznych.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

UWAGA! WYKONAWCA, KTÓRY SKŁADA OFERTĘ PO DOPUSZCZENIACH JEST ZOBOWIĄZANY DO WSKAZANIA W FORMULARZU, ZESTAW PYTAŃ NA KTÓRYM OPIERA SIĘ DOPUSZCZENIE, A JEŚLI TO NIEZBĘDNE POWINIEN PRZELICZYĆ ILOŚĆ SZT. W STOSUNKU DO POAKOWAŃ.

*Dyrektor SP ZOZ
Andrzej Szewczuk
/podpis w oryginle/*