



Szpital Powiatowy w Sochaczewie

Nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.05.D.2020

Sochaczew, dnia 26.02.2020r

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.05.D.2020, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Dotyczy pakietu 15 , pozycja 1 oraz pakietu 16, pozycja 1. **Czy we wskazanym pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego, który:** posiada udowodnioną stabilność fizykochemiczną gotowego roztworu do infuzji w 0,9% roztworze chlorku sodu przez 3 godziny w temperaturze 15-25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2-8°C oraz w przypadku roztworu przygotowanego poprzez rozpuszczenie w 5% roztworze glukozy do infuzji należy go wykorzystać natychmiast chyba, że odtwarzanie/rozcieńczenie miało miejsce w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej. **Uzasadnienie.** Z punktu widzenia ekonomiki stosowania i przygotowywania antybiotyków w szczególności produktów leczniczych zawierających substancje czynną meropenem należy biorąc pod uwagę czystość mikrobiologiczną przygotowany roztwór wykorzystać niezwłocznie, gdyż tylko takie działanie pozwoli w pełni na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej. W szczególności jeśli zważyć, że częściej stosowanym rozpuszczalnikiem wykorzystywanym do przygotowywania roztworów do wstrzykiwań jest 0,9% roztwór chlorku sodu, aniżeli 5% roztwór glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2: Dotyczy pakietu 15 , pozycja 1 oraz pakietu 16, pozycja 1. Czy produkt leczniczy ze wskazanego pakietu będzie rozcieńczany w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3: Czy w celu zachowania uczciwej konkurencji i dopuszczenia do przetargu szerszego grona Wykonawców, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 49 poz. 16-17 i wycenę w nowo utworzonym pakiecie (*Dexamethasone sod.phosph amp.*).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4: Czy Zamawiający w par. 3.6.1 wprowadzi automatyzm zmiany cen w razie zmiany stawki VAT? Konieczność uzyskiwania akceptacji Zamawiającego w takim wypadku grozi Wykonawcy rażącą stratą w razie podwyższenia stawki VAT i braku zgody Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 5: Czy Zamawiający w par. 3.6.2 dopisze, że zmniejszenie ceny nie następuje, jeśli towar oferowany jest po cenie niższej? Konieczność proporcjonalnego dostosowania ceny do obniżki producenta – kiedy towar już oferowany był z rabatem - może spowodować u Wykonawcy rażącą stratę.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 6: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 7: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 7 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – reklamacji i rękojmi, które przecież w istocie

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 017222233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521, fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl



dotyczą tego samego, tj wad towaru. W pierwszym przypadku (reklamacji) wymiana następuje w ciągu 7 dni, zaś w przypadku 'rękojmi' wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania. Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące 'rękojmi', które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie reklamacyjne. Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I. Także uprawnienia gwarancyjne (pkt. III) realizuje się poprzez proces reklamacji, sama 'reklamacja' nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń, to jedynie sposób postępowania w przypadku realizowania uprawnień z rękojmi lub gwarancji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 42 poz. 1-5 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 61 poz. 21-22 leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Pozycja 21 – TAK, poz. 22 – Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 10: Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 1 i 2, aby zaferowany Cefazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 11: Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 1 i 2, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 12: Czy zamawiający w pakiecie 17 pozycje 1 i 2 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 13: Czy Zamawiający, w pakiecie 20 pozycja 1, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 14: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 46 pozycja 1 Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem fiolek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 15: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 pozycja 1 Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp. z odpowiednim przeliczeniem ampułek?

Odpowiedź: TAK, Z PRZELICZENIEM DO PEŁNYCH OPAKOWAŃ ZAOKRĄGLONYCH W GÓRĘ

Pytanie 16: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 48 pozycja 1 Metamizolum natricum 2,5g/5ml x 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ampułek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 17: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 48 pozycja 1 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 18: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 66 pozycja 7 Lignocainum Hydrochloricum WZF 1 % 20 ml x 5 fiolek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 19: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 66 pozycja 8 Lignocainum Hydrochloricum WZF 2 % 20 ml x 5 fiolek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 20: Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 66 pozycji nr 6,7,8, i 9 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 21: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 68 pozycja 1 i 2 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 22: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 65 pozycja 73, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 23: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 14 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).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 24: Do treści §2 ust. 7 oraz §8 ust. 1 pkt 1.5 wzoru umowy. 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 §1 ust. 2 oraz §2 ust. 10 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 25: Do treści §2 ust. 9 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 9 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 26: Do treści §3 ust. 6 pkt 6.5 oraz §8 ust. 1 pkt 1.6 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 rażąca stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 27: Do treści §7 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §7 ust. 3 wzoru umowy? Motywujemy naszą prośbę faktem, że w art. 10 ust. 1 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E/70E/100E (w zależności od wartości świadczenia pieniężnego) jako zryczałtowanego odszkodowania. Zgodnie z art. 13 ustawy o terminach zapłaty (...), postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 10 ust. 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 28: Czy Zamawiający w pozycji 203 zadanie 55 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 przeciwwzkrzepowe i przeciwbakteryjne? 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 29: Czy Zamawiający w pozycjach 105, 106, zadanie 65 dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi? 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości? 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 105, 106 z zadania 65 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 30: Czy Zamawiający w Zadaniu 6 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Geloplasma – roztwór żelatyny 3% w opakowaniu worków z dwoma portami 500 ml x 20 sztuk?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 31: Czy Zamawiający w Zadaniu 13 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego CEFTAZIDYM 2g inj x 10 butelek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 32: Czy Zamawiający w Zadaniu 13 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego CEFTAZIDYM 1g inj x 10 fiolek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 33: Czy Zamawiający w Zadaniu 15,16,21,30 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu fiołka?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 34: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 63 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 35: 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 powł
- 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. Ampułek na fiołki
- k. Fiołki na ampułki

Odpowiedź: TAK

Pytanie 36: Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 37: Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 38: 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: Należy podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

Pytanie 39: 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 40: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 41: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 42: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 43: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 44: Dotyczy zadania nr 2 – bardzo proszę o doprecyzowanie rodzaju opakowań płynów infuzyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelki, flakony, worki

Pytanie 45: Dotyczy zadania nr 3 poz. nr 3 – bardzo proszę o wydzielenie poz. nr 3 i utworzenie odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 46: Dotyczy zadania nr 5: Poz. nr 1 – bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego o nazwie Tracutil 10 ml x 5 amp. (koncentrat pierwiastków śladowych do suplementacji żywienia pozajelitowego) z odpowiednim przeliczeniem ilości. w ilości 56 opakowań 10 ml x 5 amp.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 47: Dotyczy zadania nr 5. Poz. nr 4 – bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego o nazwie Viantan 932 mg sub. Suche (zestaw wszystkich witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach do suplementacji żywienia pozajelitowego dla dorosłych i dzieci powyżej 11 roku życia)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 48: Dotyczy zadania nr 5. Poz. nr 9 bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu równoważnego o nazwie Lipoflex peri w poj. 1875 ml zawierającego : 60 g aminokwasów, 10,2 g azotu, 120 g glukozy, 75 g emulsji tłuszczowej MCT/LCT o wartości energetycznej 1435 kcal o osmolarności 840 mosmol/l.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 49: Dotyczy zadania nr 5: bardzo proszę o wydzielenie z danego pakietu poz. nr 1, 4, 5, 6, 8, 9 i utworzenie odrębnego pakietu. Takie rozwiązanie zapewniłoby Zamawiającego większą konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 50: Dotyczy zadania nr 11 – Czy można zaferować lek Paracetamol w opakowaniu ecoflac, zapewniającym infuzję w systemie zamkniętym bez konieczności dopowietrzania układu infuzyjnego?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 51: Dotyczy zadania nr 63 poz. nr 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Etomidate Lipuro 2 mg/ml ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 52: Czy Zamawiający w Zadanie 65, poz. 73 (BUPIVACAINUM SPINAL 0,5% HEAVY x 5 AMP.4ml) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezyjologa, 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 53: W związku ze zmianą opakowań podyktowaną ochroną środowiska, jak również wygodą użytkowników, prosimy o dopuszczenie wyspecyfikowanych w pakiecie 8 diet w opakowaniu typu butelka, dostosowanej do standardów żywienia dojelitowego? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 54: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 8 pozycja 9, diety o osmolarności 255mosmol/l? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 55: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 7 ust 1: „W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,5% od wartości brutto towarów niedostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w par. 2 ust.3, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej w terminie części towarów, jeżeli wina nie leży po stronie Zamawiającego”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 56: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 1 poz. 5, 8, 9, 10, 11, 14, 15, 17 i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 57: dotyczy pakietu nr 66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 19 leku TERLIPRESSINI ACETAS EVER PHARMA roztw.do wsztrz.0,2mg/ml 5 fiole a 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 58: Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci doustnych, np. tabletki na drażetki, kapsułki, tabletki powlekane, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 59: Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci iniekcyjnych, np. ampułki na fiołki, ampułko-strzykawkę, wstrzykiwacze i odwrotnie?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 60: Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci preparatów o przedłużonym / zmodyfikowanym uwalnianiu, np. tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: TABLETKI O PRZEDŁUŻONYM UWALNIANIU NA KAPSUŁKI O PRZEDŁUŻONYM UWALNIANIU I ODWROTNIE, TABLETKI O ZMODYFIKOWANYM UWALNIANIU NA KAPSUŁKI O ZMODYFIKOWANYM UWALNIANIU I ODWROTNIE

Pytanie 61: Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1. Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 24 butelek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 1 opakowania handlowego, tj. 24 butelki, czy 1 sztukę preparatu (wtedy wycenić należy jedno opakowanie czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 0,04 opakowania)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny 1 op a 24butelki

Pytanie 62: Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę 3 opakowań o gramaturze 400 g?

Odpowiedź: TAK – z przeliczeniem ilości

Pytanie 63: Dotyczy pakietu nr 7 poz. 3. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 400 g?

Odpowiedź: TAK – z przeliczeniem ilości

Pytanie 64: Dotyczy pakietu nr 7 poz. 4. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania o gramaturze 400 g?

Odpowiedź: TAK – z przeliczeniem ilości

Pytanie 65: Dotyczy pakietu nr 7 poz. 5. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania o gramaturze 400 g?

Odpowiedź: TAK – z przeliczeniem ilości

Pytanie 66: Dotyczy pakietu nr 8 poz. 9. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 67: Dotyczy pakietu nr 12, 14, 15, 16, 21, 22, 25, 26, 30, 62. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 2. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 3. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 3. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 3, 4, 5, 13, 14, 15. Dotyczy pakietu nr 50 poz. 1, 2. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 105. Dotyczy pakietu nr 57 poz. 12. Dotyczy pakietu nr 65 poz. 16, 45, 50, 57, 61, 72, 88. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 1, 24, 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 68: Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 69: Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1. 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 70: Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1. 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 71: Dotyczy pakietu nr 17, 27. 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)? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Proszę o wycenę pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie 72: Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1. (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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 73: Dotyczy pakietu nr 29 poz. 2, 4, 5. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 12, 16. Dotyczy pakietu nr 36. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1, 4, 5, 8, 9, 10, 14. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 9, 10. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 10, 11, 12, 13, 14, 16, 69, 97, 99, 130, 139, 149, 150, 151, 154, 166, 170, 174, 175, 176, 195, 207. Dotyczy pakietu nr 57 poz. 1, 8, 18. Dotyczy pakietu nr 59 poz. 2. Dotyczy pakietu nr 60 poz. 14, 15, 28. Dotyczy pakietu nr 65 poz. 4, 6, 7, 9, 28, 29, 30, 31, 34, 35, 41, 48, 49, 51, 52, 63, 76, 78, 81, 108, 112, 113, 114, 115, 116, 124, 125, 126, 127, 130. Dotyczy pakietu nr 70 poz. 1, 2, 6, 7, 10, 11, 12, 14. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 3, 4, 5, 17, 30, 31, 41, 42. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 74: Dotyczy pakietu nr 33 poz. 6. Dotyczy pakietu nr 65 poz. 111. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 3. Dotyczy pakietu nr 70 poz. 15. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 75: Dotyczy pakietu nr 35 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 76: Dotyczy pakietu nr 35 poz. 5. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 2, 3, 6, 7. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 76, 101, 126, 137, 138, 157, 158, 159. Dotyczy pakietu nr 57 poz. 10. Dotyczy pakietu nr 60 poz. 4. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 16. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 77: Dotyczy pakietu nr 35 poz. 6. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 34, 201. Dotyczy pakietu nr 59 poz. 3. Dotyczy pakietu nr 60 poz. 1, 2, 8, 9, 16. Dotyczy pakietu nr 65 poz. 44, 69, 137. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 78: Dotyczy pakietu nr 35 poz. 15. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1, 118. Dotyczy pakietu nr 70 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 79: Dotyczy pakietu nr 44 poz. 11, 12, 13. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1, 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 80: Dotyczy pakietu nr 49 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 5 opakowań o gramaturze 400g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 81: Dotyczy pakietu nr 50 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek KabiPack?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 82: Dotyczy pakietu nr 50 poz. 8. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny

Pytanie 83: Dotyczy pakietu nr 50 poz. 10. W związku wygaśnięciem pozwolenia na preparat opisany w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Kalium Polfarmex, 782mg jonów potasu/10ml, syrop, 150 ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 84: Dotyczy pakietu nr 50 poz. 11, 13. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 114, 200. Dotyczy pakietu nr 59 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 85: Dotyczy pakietu nr 51 poz. 3. W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o takiej samej dawce, ale objętości fiołki 10 ml? (tj. 10 mg/10ml zamiast 10 mg/5ml).

Odpowiedź: TAK

Pytanie 86: Dotyczy pakietu nr 54. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 87: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 20 mcg/dawkę? Brak rejestracji dawki 20 mg/dawkę.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 88: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 103. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 89: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 67. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 90: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 69. W związku z tymczasowym brakiem preparatu w opakowaniu 20 sztuk, czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania zawierającego 30 tabletek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 91: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 75. W związku z zakończoną produkcją preparatu, czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku z importu docelowego (realizacja ok. 4 tygodnie)?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 92: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 100. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 313 opakowań o gramaturze 200 ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 93: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 113. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 94: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 171. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 95: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 179, 190, 191. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu, w którego skład wchodzi 2 butelki po 5 ml (łącznie 10 ml)? Brak innej postaci leku.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 96: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 181, 182, 183. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w

postaci tabletek zwykłych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 97: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 186. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 98: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 194, 196. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 99: Dotyczy pakietu nr 57 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 100: Dotyczy pakietu nr 57 poz. 12. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę.

Pytanie 101: Dotyczy pakietu nr 57 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Magnezin, 130 mg jonów magnezowych, tabl., 60 szt w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 102: Dotyczy pakietu nr 59 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Berodual N? Preparat Berodual jest 20 ml roztworem do nebulizacji.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 103: Dotyczy pakietu nr 59 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Berotec N?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 104: Dotyczy pakietu nr 59 poz. 16, 19. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 105: Dotyczy pakietu nr 59 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l, 13 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 106: Dotyczy pakietu nr 59 poz. 32. W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu w opakowaniu po 1 sztuce, czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania handlowego zawierającego 10 ampulek preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 107: Dotyczy pakietu nr 60 poz. 16. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 108: Dotyczy pakietu nr 60 poz. 21. Prosimy o doprecyzowanie opisu zamówienia. Brak preparatu zgodnego z opisem.

Odpowiedź: 200mg a 1 czopek

Pytanie 109: Dotyczy pakietu nr 60 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w formie o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 110: Dotyczy pakietu nr 63 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 111: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 12. Preparat nie jest już produkowany w opakowaniu x 50 saszetek, w związku z tym, czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania o zawartości 48 saszetek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 112: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 12. (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: TAK

Pytanie 113: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 50 mg + 0,2 mg ? Brak rejestracji dawki 50 mg + 200 mg.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 114: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 17, 18. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 115: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę 97 opakowań po 28 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 116: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 54. Czy Zamawiający wymaga wyceny 2 opakowań po 180 kapsułek? W SIWZ nie wskazano wielkości opakowania.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 117: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 55. Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 6 butelek. Czy Zamawiający dopuści wyceny 1 opakowania handlowego, tj. 6 butelek, czy wycenić 1 sztukę (wtedy wycenić należy jedno opakowanie czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 0,17 opakowania)?

Odpowiedź: 1 opakowanie a 6 BUTELEK

Pytanie 118: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 57. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 119: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 66. Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci kapsułek czy tabletek do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odpowiedź: TABLETKI ZGODNIE Z SIWZ

Pytanie 120: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 68. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mg ? Brak rejestracji dawki 100 mcg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 121: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp w ilości 2 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 122: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 74. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci liofilizatu doustnego? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 123: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 86. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 39 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawk? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 88. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mcg/ml ? Brak rejestracji dawki 100 mg/ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 125: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 89. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 126: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 91. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 127: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 99. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 128: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 107. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę.

Pytanie 129: Dotyczy pakietu nr 65 poz. 127, 128. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę

Pytanie 130: Dotyczy pakietu nr 66 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f w ilości 9 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 131: Dotyczy pakietu nr 66 poz. 7, 8, 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: pozycja 7 i 8 TAK, pozycja 15 – ZGODNIE Z SIWZ

Pytanie 132: Dotyczy pakietu nr 70 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 133: Dotyczy pakietu nr 71 poz. 6, 7. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 134: Dotyczy pakietu nr 71 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 135: Dotyczy pakietu nr 72. Czy Zamawiający dopuści składanie ofert w zakresie pakietu na poszczególne pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 136: Dotyczy pakietu nr 72 poz. 2. Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 137: Dotyczy pakietu nr 72 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce zgodniej z SIWZ, ale o wielkości fiołki 10 ml (tj. 50 mg/10 ml zamiast 50 mg/5 ml). Preparat jest dostępny na terenie Polski i nie pochodzi z importu docelowego, co może przyspieszyć jego realizację.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 138: Dotyczy pakietu nr 73 poz. 1. Zamawiający wymaga wyceny preparatu o stężeniu 7,5 % czy 10 %?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o stężeniu 10%

Pytanie 139: Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 9 poz. 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), zawartość

azotu 11,2 g, energii niebiałkowej 2030 kcal, do wklucia centralnego - Multimel N6-1000 E 2000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 140: Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 9 poz. 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkim oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), zawartość azotu 8 g, energii niebiałkowej 1200 kcal, do wklucia obwodowego - Olimel N4-550 E 2000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 141: Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 9 poz. 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkim oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), zawartość azotu 14 g, energii całkowitej 2280 kcal, do wklucia centralnego - Olimel N7-1000 E 2000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 142: Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 9 poz. 4 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkim oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), zawartość azotu 6,6 g, energii całkowitej 1200 kcal, do wklucia centralnego - Multimel N7-1000 E 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 143: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 9 w poz. 5 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 17 G35E, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 144: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 9 w poz. 6 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 14 G30E, 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 145: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 9 w poz. 7 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N9 G15E, 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem
Z up. **DYREKTORA**


mgr Katarzyna Chmielewska-Borucka
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych
Główny Księgowy


mgr farmacji
Kamila Targaszewska