

Toruń, dnia 05-09-2018 r.

W.Sz.Z: TZ-280-86/18

W/g listy adresowej

dotyczy: postępowania na dostawę leków do Aptek Szpitalnych – 31 zadań

W związku z otrzymanymi zapytaniem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie Nr 1, dot. Zadania Nr 27, poz. 52

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu? Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w 5 kroplach **1 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **5 mld** bakterii liofilizowanych.

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 2, dot. Zadania Nr 27, poz. 51

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 3, dot. Zadania Nr 27, poz. 50

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 4, dot. Zadania Nr 25, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 5, dot. Zadania Nr 25, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa, zapewnia skuteczne i bezpieczne działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Zastosowanie produktu PraxiFlow nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject Saline i CitraFlow zabezpiecza dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 6, dot. Zadania Nr 25, poz. 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4-5 z Zadania nr 25 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 7, dot. Zadania Nr 21, poz. 107-108

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 8, dot. Zadania Nr 21, poz. 107

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania zbiorczego 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 9, dot. Zadania Nr 21, poz. 14

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 10, dot. Zadania Nr 21, poz. 14

Czy ze względu na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści równoważny produkt konkurencyjny Zino.Dr A, identyczny pod względem pełnego składu chemicznego, postaci, statusu rejestracyjnego, rodzaju opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), wskazań, konsystencji oraz właściwości aplikacyjnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 11 Zadania Nr 21, poz. 21

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści konkurencyjny produkt równoważny ZinoDr. Zasyпка o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, postaci?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 12, dot. Zadania Nr 21 poz. 107, 108

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek 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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 13, dot. Zadania Nr 21 poz. 107, 108

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

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 14, dot. Zadania Nr 21 poz. 107, 108

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 107 i 108 z zadania 21 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 15, dot. Zadania Nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 16, dot. Zadania Nr 25 poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 17, dot. Zadania Nr 25 poz. 5

Czy Zamawiający 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 18, dot. Zadania Nr 25 poz. 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

Zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

Zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należałoby sprecyzować o jakie konkretne preparaty chodzi.

Pytanie Nr 20

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należałoby sprecyzować o jakie konkretne preparaty chodzi.

Pytanie Nr 21, dot. Zadania Nr 9, poz. 12-16, 21, 24-27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 9 poz. 12 do 16 i 21 oraz 24 do 27 i utworzenie nowego pakietu celem zaferowania oferty przez większą ilość oferentów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 22, dot. Zadania Nr 20, poz. 15

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 23, dot. Zadania Nr 21, poz. 12

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 12 Silol areozol *100 ml? Zakończona produkcja od 04.12.2017 - informacja mail UNIA

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem zawartym w SIWZ w rozdziale III pkt. 5: „W przypadku zakończenia produkcji leku będącego przedmiotem zamówienia Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji tego leku i nie wyceniać leku w ofercie.”

W tych okolicznościach, w celu zachowania obiektywnej oceny ofert we wszystkich ofertach w ramach danego zadania, do przeliczenia w kryterium ceny nie będą brane pod uwagę te pozycje zamówienia, których nie wyceniono przynajmniej w jednej ofercie.

Pytanie Nr 24, dot. Zadania Nr 21, poz. 5

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 5 Unifungicid, 5%, maść, 25 g ? Zakończona produkcja od 29.05.09 oraz Koniec dopuszczenia do obrotu -16.11.2011

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 23.

Pytanie Nr 25, dot. Zadania Nr 21, poz.31, 45, 46 oraz Zadania Nr 30, poz. 58

Dotyczy pakietu nr 21 oraz pak 30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 21 poz. pozycji 31, 45, 46, oraz z pak 30 poz. 58, ze względu na dłuższy brak preparatu oraz brak zamiennika na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 26, dot. Zadania Nr 21, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 27, dot. Zadania Nr 21, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 28, dot. Zadania Nr 21, poz. 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pak 21 poz. 60 Mecortolon N,(5 mg + 5 mg)/g, krem, 10 g ? 28.02.2017 - zakończona produkcja, Pismo VALEANT

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 23.

Pytanie Nr 29, dot. Zadania Nr 21, poz. 47

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 30, dot. Zadania Nr 21, poz. 89

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 31, dot. Zadania Nr 21, poz. 105

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema,roztw.do wl.doodbytn, 150 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 32, dot. Zadania Nr 25, poz. 101

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pak 25 poz. 101 ? Preparat nie jest dostępny w ofercie producenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 23.

Pytanie Nr 33, dot. Zadania Nr 29, poz. 10 i 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pak 29 poz. 10 i 13 ? Zakończona produkcja - Pismo TEVA

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 23.

Pytanie Nr 34, dot. Zadania Nr 29, poz. 42

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku aktualnie dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp - 2000 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 35, dot. Zadania Nr 30, poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem, że Wykonawca załączy dokument o dostępności produktu.

Pytanie Nr 36, dot. Zadania Nr 30, poz. 20

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 37, dot. Zadania Nr 30, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 38, dot. Zadania Nr 30, poz. 19

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 39, dot. Zadania Nr 30, poz. 28

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 40, dot. Zadania Nr 30, poz. 18

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 41, dot. Zadania Nr 30, poz. 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 42, dot. Zadania Nr 30, poz. 21, 22, 23, 24

Czy w zadaniu Nr 30 poz. 21, 22 i 23 (PULMICORT zawiesina do nebulizacji 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) oraz w zadaniu Nr 30 poz. 24 (NEBBUD zawiesina do nebulizacji 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 43, dot. Zadania Nr 30, poz. 21, 22, 23, 24

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr 30 poz. 21, 22 i 23 (PULMICORT zawiesina do nebulizacji 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) oraz w zadaniu Nr 30 poz. 24 (NEBBUD zawiesina do nebulizacji 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 44, dot. Zadania Nr 30, poz. 21, 22, 23, 24

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr 30 poz. 21, 22 i 23 (PULMICORT zawiesina do nebulizacji 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) oraz w zadaniu Nr 30 poz. 24 (NEBBUD zawiesina do nebulizacji 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 45, dot. Zadania Nr 30, poz. 21, 22, 23, 24

Czy w zadaniu Nr 30 poz. 21, 22 i 23 (PULMICORT zawiesina do nebulizacji 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) oraz w zadaniu Nr 30 poz. 24 (NEBBUD zawiesina do nebulizacji 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) **Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 46, dot. Zadania Nr 30, poz. 21, 22, 23, 24

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr 30 poz. 21, 22 i 23 (PULMICORT zawiesina do nebulizacji 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) oraz w zadaniu Nr 30 poz. 24 (NEBBUD zawiesina do nebulizacji 0,500 mg/ml x 20 a 2ml) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 47, dot. Zadania Nr 4

Czy zamawiający w załączniku nr 2/4 do SIWZ w formularzu cenowym dotyczącym zadania nr 4 miał na myśli pojemność przedmiotu zamówienia inj. **500 mcg/ml** zamiast 500 mg/ml ?

Odpowiedź:

Tak Zamawiający miał na myśli pojemność przedmiotu zamówienia inj. **500 mcg/ml**

W związku z powyższym Zamawiający zamieści aktualny Załącznik 2/4 na stronie internetowej www.platformazakupowa.pl/wszz_torun

Pytanie Nr 48, dot. Zadania Nr 6

Czy **Zamawiający** zgadza się i potwierdza, że zmiana umowy w przedmiocie zamówienia polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw pegfilgrstimum 6mg/0,6 ml, amp.-strz. 0,6 ml zawartego w załączniku nr 2/6 SIWZ w ramach pakietu nr 6 nie w postaci zestawienia z ampułkostrzykawką, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż ampułkostrzykawka przy zachowaniu tej samej postaci (roztwór do wstrzykiwań), dawki, drogi podania (wstrzyknięcie podskórne) oraz tego samego, jednego producenta będzie stanowiło zmianę nieistotną umowy?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 49, dot. Zadania Nr 29, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania Nr 29 poz. 10 i utworzenie oddzielnego pakietu dla ww pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego zadania? OBECNE SKONSTRUOWANIE FORMULARZA CENOWEGO ODNOŚNIE Zadania Nr 29 znacznie ogranicza możliwość przystąpienia do postępowania większej liczby Wykonawców (ww produkt jest sprowadzany do kraju w ramach importu docelowego)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 50, dot. Zadania Nr 10, poz. 30, 31

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 10 w pozycji nr 30 i 31 Wody do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C. Dostępny odpowiednio w objętościach 500 ml i 1000 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 51, dot. Zadania Nr 10, poz. 27, 28

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 10 w pozycji nr 27 i 28 roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C. Dostępny odpowiednio w objętościach 500 ml i 1000 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 52, dot. Zadania Nr 11, poz. 1,2,3,4,5,6,7,9,10,13,14,24,25,29,30,31,33,34,38,39

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 11 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6, 7,9,10,13,14,24,25 29,30,31,33,34,38,39 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo 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 worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 53, dot. Zadania Nr 9, poz. 1, 2, 3, 4, 5, 23

Czy zamawiający wydzieli pozycję nr 1 Cyclophosphamid, inj. 200 mg, pozycję nr 2 Cyclophosphamid, inj. 1000 mg, , pozycję nr 3 Cyclophosphamid, draż. 50 mg, pozycję nr 4 Ifosfamid, inj. 1g, pozycję nr 5 Ifosfamid, inj. 2g oraz pozycję nr 23 Mesnum 100mg/ml x 15 amp.po 4 ml z Zadania 9 do osobnego Pakietu?

Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie Nr 54, dot. Zadania Nr 29, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 29 pozycji nr 10 i utworzenie oddzielnego pakietu dla ww pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego zadania? Obecne skonstruowanie formularza cenowego odnośnie zadania nr 29 znacznie ogranicza możliwość przystąpienia do postępowania większej liczby Wykonawców (ww produkt jest sprowadzany do kraju w ramach importu docelowego)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie Nr 55, dot. wzoru umowy

Do §4 ust.1 pkt b) 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 1,5% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki trwającego powyżej 3 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 56, dot. wzoru umowy

Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu nienależnego wykonania umowy do 5% wartości brutto nienależycie zrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 57, dot. wzoru umowy

Do treści §4 ust.3 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:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 58

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należałoby sprecyzować o jakie konkretne preparaty chodzi.

Pytanie Nr 59

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:

Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 60

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:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 23.

Pytanie Nr 61, dot. Zadania Nr 24, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w toku postępowania w pakiecie nr 24 pozycja nr 1 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej

uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/9,0cm pakowany po 3szt. w opakowaniu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 62, dot. Zadania Nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania w pakiecie nr 24 pozycja nr 2 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 63, dot. Zadania Nr 24, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania w pakiecie nr 24 pozycja nr 3 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 2,7cm/2,7 pakowany po 5szt. w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 64, dot. Zadania Nr 24, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania w pakiecie nr 24 pozycja nr 4 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 65, dot. Zadania Nr 29, poz. 52, 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 29 pozycji 52, 53 tj. Kalium Chloratum 15%, do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do zadania większej ilości Oferentów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 66, dot. Zadania Nr 31, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31 pozycji 1, 2 produkt leczniczy Metamizol z możliwością podania pacjentom dorosłym, młodzieży i dzieciom powyżej 1 roku życia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ

Pytanie Nr 67, dot. Zadania Nr 30, poz. 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie lub wydzielenie z pakietu 30 poz. 71 Anoro proszek do inhalacji 55mcg/22mcg x 30 do osobnego pakietu np. 71A ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 68, dot. Zadania Nr 30, poz. 71

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 30 poz. 71.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Poprawiony Załącznik Nr 2/4 z uwzględnieniem dokonanej zmiany stanowi załącznik do niniejszej informacji i zostaje umieszczony na stronie internetowej – www.platformazakupowa.pl/wszz_torun

Jednocześnie Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Z poważaniem

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo- cenowa – Zadanie Nr 4

L.p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i kod EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Aranesp			inj. 500mcg/ml	50	op.				

- lek refundowane w ramach chemioterapii

Słownie wartość brutto ogółem

.....
data

.....
podpis Wykonawcy

