

Szp.12/14/1/2020

**Informacja dla uczestników postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:**

Dostawa produktów leczniczych

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S.T. Dąbrowskiego S.A. – zwana dalej Zamawiającym, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) – zwanej dalej Ustawą, udziela odpowiedzi na zapytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – zwanej dalej SIWZ, skierowane do Zamawiającego w dniach 14-30 lipca 2020 r.

Dotyczy SIWZ

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Pytanie 2

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Pytanie 3

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 dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź na pytania 1-3

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowane zmiany.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowane zmiany.



Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę.

Pytanie 6

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Pytanie 7

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl., draż., amp., kaps., fiol., gramów, kg) była zgodna ze SIWZ?

Pytanie 8

Jaką ilość opakowań wycenić, jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

Odpowiedź na pytania 6-8:

Zgodnie z Formularzem asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ: „W przypadku oferowania produktów w opakowaniach zawierających inną ilość, niż sugerowana ilość w kolumnie 6 przez Zamawiającego, w kolumnie 11 należy wpisać wartość zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku (nie zaokrąglić do pełnych opakowań).”

Pytanie 9

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 10

Jak postąpić ma oferent, jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Pytanie 11

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 na pytania 10 i 11:

W przypadkach określonych w powyższych pytaniach w Formularzu asortymentowo-cenowym należy podać ostatnią cenę oraz informację pod pakietem.

Pytanie 12

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.





Dotyczy Części 1

Pytanie 13

Proszę o dopuszczenie w poz. 15 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 dopuszcza w poz. 15 wycenę preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g przy zachowaniu ilości opak.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w poz. 16 w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na złożenie oferty na potas w poz. 16 w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 poz. 1, 9 i 10 celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej przez większą liczbę oferentów?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę.

Dotyczy Części 2

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 poz. 18? Lek wycofany.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ poprzez wykreślenie z Części 2 poz. 18.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 poz. 39? Zakończona produkcja.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ poprzez wykreślenie z Części 2 poz. 39.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 69 dopuści wycenę syropu w dawce 10mg/5ml 250 g w ilości 330 opakowań? Jest to jedyny dostępny. Syrop w dawce 8mg/5ml 0,16% nie jest dostępny.



Odpowiedź:

Zamawiający w Części 2 poz. 69 dopuszcza wycenę syropu w dawce 10mg/5ml 250 g w ilości 330 opakowań.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 poz. 16,17, 25 oraz 134?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę.

Pytanie 20

Proszę o wydzielenie pozycji 137 i 138 do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę.

Dotyczy Części 3

Pytanie 21

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3 poz. 1 dopuści produkt leczniczy Sevoflurane Baxter płyn wziew. d/zniecz ogólnego op. 250ml, butelka z aluminium, z fabrycznie zamontowanym adapterem Safe T-Seal w aluminiowej butelce wraz z użyczeniem stosownych parowników z wlewem typu? Aktualny opis produktu wyraźnie wskazuje na konkretny produkt i uniemożliwia przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie dopuszcza** w Części 3 poz. 1 produktu leczniczego o właściwościach i parametrach określonych w powyższym pytaniu.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 3. poz. 1 oczekuje zaofiarowania produktu, który nie posiada ograniczenia temperaturowego warunków przechowywania produktu? W okresie letnim konieczność zagwarantowania stałej temperaturę poniżej 25 stopni celsjusza staje się utrudnieniem dla wielu placówek szpitalnych, dlatego też poddajemy Zamawiającemu pod rozważenie możliwość takiego ukształtowania dodatkowych zapisów opz, które pozwolą Zamawiającemu na zabezpieczenie stałości przechowywanych produktów leczniczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 6

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację pakietu 6 i wydzielenie z pakietu nr 6 poz. 2, 3?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ poprzez wykreślenie z Części 6 poz. 2 i 3.

Dotyczy Części 8

Pytanie 24

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 8 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?



Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ. Część nr 8 - Leki do znieczulenia miejscowego otrzymuje brzmienie: „*Bupivacainum Spinal. Postać: fiol. / amp. Roztwór hiperbaryczny.*”.

Pytanie 25

Czy Zamawiający w części nr 8 - Leki do znieczulenia miejscowego, poz. 1 (Bupivacainum Spinal 5 mg/ml op. 5 amp. fiol. 4 ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 11

Pytanie 26

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 11 pozycja 14 i 15 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 wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 13

Pytanie 27

Zwracam się z prośbą o wydzielenie poz. 4 do osobnego zadania preparatu Dobutaminum, co umożliwi przystąpienie do tego pakietu większej liczbie hurtowni.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę.



Dotyczy Części 14

Pytanie 28

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 14 pozycji nr 2 i 1, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ w poniższym zakresie:

- Część 14 poz. 1 Fentanylum otrzymuje brzmienie: „*Postać: inj. (roztwór do podawania domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo)*”,
- Część 14 poz. 2 Fentanylum otrzymuje brzmienie: „*Postać: inj. (roztwór do podawania domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo)*”.

Dotyczy Części 15

Pytanie 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 15 poz 3 calcii glubionas? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ poprzez wykreślenie z Części 15 poz. 3.

Pytanie 30

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 15 pozycja nr 18, aby zaoferowany produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus*, oraz posiadał status rejestracji jako lek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający w poz. 25 dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5 fiolek w ilości 15 opak?

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. 25 dopuszcza wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, roztw. d/wstrz., 5 fiolek w ilości 15 opak.

Dotyczy Części 17

Pytanie 32

Czy zamawiający wymaga, aby Midazolam w pakiecie 17 pozycja 18, 22, 19 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 wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 33

Czy zamawiający, w pakiecie 17 pozycja 18, 22, 19 wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?



Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 19

Pytanie 34

Czy zamawiający dopuści w cz. 19 poz. 1 Nebbud 0,5mg/ml x 20 w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Części 19 poz. 1 Nebbud 0,5mg/ml x 20 w postaci ampułek.

Dotyczy Części 22

Pytanie 35

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 22 poz. 2 i 3 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę.

Dotyczy Części 26

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści w poz. 5-10 oraz 13,15 dietę w opakowaniu OPTI TRI?

W związku ze zmianą opakowań diet z opakowań miękkich typu pack na butelki OptiTri produkty w dotychczasowych PACKACH (workach) są sukcesywnie wycofywane. Zmiana dotychczasowych opakowań związana jest z wprowadzeniem większej funkcjonalności, bezpieczeństwem oraz ochroną środowiska.

Jednocześnie informujemy, że nie ulegają zmianie pozostałe parametry diety, takie jak: objętość opakowania oraz wartość odżywcza preparatu. Nowa butelka jest również nadal kompatybilna z zestawami do podaży diet dojelitowych FLOCARE jak i innymi obecnymi na rynku polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w poz. 5-10 oraz 13,15 dietę w opakowaniu OPTI TRI.

Pytanie 37

Czy Zamawiający w pakiecie 26 w poz. 1 dopuści wyspecyfikowaną dietę zawierającą % energii z: białka 22%, węglowodanów 47% i tłuszczów 28%.? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający w Części 26 w poz. 1 dopuszcza wyspecyfikowaną dietę o właściwościach i zawartości określonych w powyższym pytaniu.

Pytanie 38

Czy Zamawiający w pakiecie 26 w poz. 2 w związku ze zmianą receptury dopuści wyspecyfikowaną dietę hiperkaloryczną (1,24kcal/ml), zawierającą % energii z: białka 28%, węglowodanów 45,5% i tłuszczu 26% dostępną w trzech smakach: waniliowym, truskawkowym i czekoladowym? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający w Części 26 w poz. 2 dopuszcza wyspecyfikowaną dietę o właściwościach, zawartości i smakach określonych w powyższym pytaniu.

Pytanie 39

Czy Zamawiający w pakiecie 26 w poz. 12 w związku ze zmianą receptury oraz objętości opakowań z 200 ml na 125 ml dopuści wyspecyfikowaną dietę tj. preparat kompletny pod względem odżywczym, hiperkaloryczny (1,5 kcal/ml) oparty na białku kazeinowym. Zawartość białka nie mniejsza niż 9,6g/100 ml w tym 1,5 g /100 ml glutaminy. % energii z: białka-16%, węglowodanów-49,1%, tłuszczów-34,9%. Osmolarność 730-790 mOsm/l. Preparat bezglutenowy, bezresztkowy, dostępny w pięciu smakach: truskawkowym, waniliowym, czekoladowym, owoców leśnych, neutralnym? Zmiana opakowania na 125ml pozwala na zapewnienie odpowiedniej ilości składników odżywczych, w tym białka i węglowodanów, w mniejszej objętości z korzyścią dla Pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający w Części 26 w poz. 12 dopuszcza wyspecyfikowaną dietę o właściwościach, pojemności, zawartości i smakach określonych w powyższym pytaniu.

Pytanie 40

Czy Zamawiający w pakiecie 26 w poz. 13 w związku ze zmianą receptury dopuści dietę bogatoresztkowa, normokaloryczną, zawierającą mieszaninę 4 rodzajów białka (zgodnie z zaleceniami WHO z 2007r.) w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu. Zawierającą % energii z: białka 21%, węglowodanów 43, tłuszczów 32%? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający w Części 26 w poz. 13 dopuszcza wyspecyfikowaną dietę o właściwościach i zawartości i składzie określonych w powyższym pytaniu.

Dotyczy Części 30

Pytanie 41

Prosimy o wydzielenie z części nr 30 pozycji nr 1 i nr 2 do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania, spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 42

Czy zamawiający w części nr 30 w pozycji nr 1 oczekuje preparatu witaminowego zawierającego 5,50 mg chlorowodoru pirydoksyny co odpowiada 4,53 mg witaminy B6?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 43

Czy zamawiający w części nr 30 w pozycji nr 1 wymaga preparatu, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temperaturze 25 C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 44

Czy Zamawiający w części nr 30 w pozycji nr 1 wymaga 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?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 45

Czy Zamawiający w pakiecie 30 w pozycji 2 dopuści pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego w opakowaniu z polietylenu pakowane 20 ampułek po 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający w Części 30 w pozycji 2 dopuszcza pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego w opakowaniu z polietylenu pakowane 20 ampułek po 10 ml.

Pytanie 46

Czy zamawiający w części nr 30 w pozycji nr 2 dopuszcza pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego inj. iv op. 10ml x10 ampułek, charakteryzujące się najwyższym stężeniem cynku – 153 umol/10ml, będące zgodne z najnowszymi wytycznymi ESPEN i ASPEN?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 47

Czy zamawiający w części nr 30 w pozycji nr 2 wymaga preparatu pierwiastków śladowych, który po rozcieńczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez okres nie krótszy niż 48h?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 32

Pytanie 48

Czy produkt leczniczy z pakietu 32 – immunoglobulina ludzka, będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 34

Pytanie 49

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 poz. 19 Kalium Chloratum 20 amp. x 20 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Części 34 poz. 19 Kalium Chloratum 20 amp. x 20 ml.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 poz. 20 Kalium Chloratum 15% 20 amp. po 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Części 34 poz. 20 Kalium Chloratum 15% 20 amp. po 10 ml.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 34, pozycja 38, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 52

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 34 pozycji nr 40, 39, 42, 41, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 53

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 w poz. 39 Lidocainum 10 mg/ml w opakowaniu typu polietylenowa ampułka twist off po 20 ml x 5 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 34 w poz. 39 Lidocainum 10 mg/ml w opakowaniu typu polietylenowa ampułka twist off po 20 ml x 5 amp.

Pytanie 54

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 w poz. 40 Lidocainum 10 mg/ml w opakowaniu typu polietylenowa ampułka twist off po 5 ml x 10 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie dopuszcza** w Części 34 w poz. 40 Lidocainum 10 mg/ml w opakowaniu określonym w powyższym pytaniu.

Pytanie 55

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 w poz. 41 Lidocainum 20 mg/ml w opakowaniu typu polietylenowa ampułka twist off po 20 ml x 5?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Części 34 w poz. 41 Lidocainum 20 mg/ml w opakowaniu typu polietylenowa ampułka twist off po 20 ml x 5.

Pytanie 56

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 w poz. 42 Lidocainum 20 mg/ml w opakowaniu typu polietylenowa ampułka twist off po 5 ml x 10?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie dopuszcza** w Części 34 w poz. 42 Lidocainum 20 mg/ml w opakowaniu określonym w powyższym pytaniu.

Pytanie 57

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 34 poz. 19, 20, 39, 40, 41, 42 i stworzy odrębny pakiet w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę.

Dotyczy Części 35

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuści w pak. 35 poz.28 Natrii chloridum inj. 9 mg/ml 10 ml x 50 amp. z polietylenu z końcówka typu luer-lock?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** w Części 35 poz.28 Natrii chloridum inj. 9 mg/ml 10 ml x 50 amp. z polietylenu z końcówka typu luer-lock.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 35 pozycja 51, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ. Część 35 poz. 51 – Ceftazidimum, otrzymuje brzmienie: „*Postać: inj. im. iv. Do podania: domięśniowo, dożylnie i w infuzji.*”

Pytanie 60

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 35 pozycja 51 61, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 61

Czy w pakiecie 35 pozycja 56 i 57 zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 62

Czy zamawiający w pakiecie 35 pozycje 56 i 57 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.



Pytanie 63

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 35 poz. 56 gotowy do podaży r-r Ciprofloxacinum 2 mg/ml 100 ml pakowany po 20 szt. w bezpiecznym opakowaniu typu Kabipac?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Części 35 poz. 56 gotowy do podaży r-r Ciprofloxacinum 2 mg/ml 100 ml pakowany po 20 szt. w bezpiecznym opakowaniu typu Kabipac.

Pytanie 64

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 35 poz. 57 gotowy do podaży r-r Ciprofloxacinum 2 mg/ml 200 ml pakowany po 20 szt. w bezpiecznym opakowaniu typu Kabipac?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w Części 35 poz. 57 gotowy do podaży r-r Ciprofloxacinum 2 mg/ml 200 ml pakowany po 20 szt. w bezpiecznym opakowaniu typu Kabipac.

Pytanie 65

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 35 poz. 28, 56, 57 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ poprzez wykreślenie z Części 35 poz. 28, 56 i 57.

Dotyczy Części 37

Pytanie 66

Czy Zamawiający w poz. 45 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?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 67

Czy zamawiający w poz. 45 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 68

Czy Zamawiający w pakiecie nr 37 poz. 92 wyrazi zgodę na wycenę Tetanus Gamma 250IU/1ml x 1 amp.-strz sprowadzany na zezwolenie MZ?

Odpowiedź:

Zamawiający w Części 37 poz. 92 wyraża zgodę na wycenę Tetanus Gamma 250IU/1ml x 1 amp.-strz. sprowadzany na zezwolenie MZ.

Pytanie 69

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 37 poz. 92 do osobnego zadania?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Dotyczy Części 43

Pytanie 70

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 43 pozycja 1 i 2 (Metamizolum natriicum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 71

Czy Zamawiający w pakiecie 43 wydzieli pozycje 1 i 2 i dopuści w poz. 1 Metamizol w opakowaniu 1,0 g/ 2 ml x 10 i w poz. 2 Metamizol 2,5 g/ 5 ml x 10. Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę.

Pytanie 72

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 43 pozycja 3 i 4 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 44

Pytanie 73

Czy Zamawiający w Część nr 44 – Kontrasty w pozycji nr 2. Ioversolum - niejonowy, rozpuszczalny w wodzie środek kontrastujący inj. 300 mg / ml op. / 10 flakonów szklanych po 20ml. Dopuści kontrast w pojemności 50 ml w ilości z przeliczenia. Kontrast Ioversolum w pojemności 20 ml nie jest już produkowany i nie będzie dostępny na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. 2 nie dopuści Ioversolum o pojemności 50 ml. Jednocześnie Zamawiający wskazuje w odpowiedzi na pytania 10 i 11 jak postąpić ma Wykonawca w przypadku braku produkcji leku.

Dotyczy Części 46

Pytanie 74

Czy Zamawiający w pakiecie 46 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 75

W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Części 50

Pytanie 76

Czy, w pakiecie 50 pozycja 2 i 1 zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Pytanie 77

Czy zamawiający, w pakiecie 50 pozycja 1 wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ. Część 50 poz. 1 – Cefuroxim, otrzymuje brzmienie: „Cefuroxim. Droga podania: domięśniowo, dożylnie i w infuzji.”

Pytanie 78

Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 50 pozycja 1 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.

Dotyczy Wzoru umowy

Pytanie 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 2 pkt 4 Umowy na: Wykonawca zobowiązuje się przedmiot zamówienia dostarczać i wyładowywać na własny koszt i ryzyko własnym transportem do siedziby Zamawiającego – do Apteki Szpitalnej, w godz. od 7.00 do 14.00 w dni robocze (poniedziałek – piątek).

W przypadku dostaw na CITO, Wykonawca jest zobowiązany dostarczać przedmiot zamówienia 24 godz. na dobę – do poniedziałku do soboty włącznie.

W przypadku dostaw na CITO możliwe jest dostarczanie leków do innej niż Apteka Szpitalna komórki organizacyjnej Zamawiającego, wskazanej w Zgłoszeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 80

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 81

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1 pkt. 1-4:

Zamawiający jest uprawniony do naliczenia Wykonawcy następujących kar umownych:

- 1) za opóźnienie w realizacji poszczególnych dostaw, w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części dostawy
- 2) za opóźnienie w realizacji reklamacji przedmiotu dostawy, w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanego asortymentu za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego asortymentu
- 3) za nieprzekazanie Zamawiającemu informacji, o której mowa w § 7 ust. 2 pkt 3, w wysokości 0,5% wartości brutto Umowy, o której mowa w ww. §, za każde zdarzenie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niewykonanej części umowy,
- 4) za nieprzekazanie Zamawiającemu informacji, o której mowa w § 1 ust. 6, w wysokości 0,5% wartości Umowy brutto, za każde zdarzenie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niewykonanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy wprowadza zmiany do treści Formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego Załącznik nr 2 SIWZ w poniższym zakresie:

- 1) Część 2 poz. 127 – Paroxetinum, otrzymuje brzmienie: „*Dawka: 20 mg*”;
- 2) Część 29 poz. 1 – Amantadinum, otrzymuje brzmienie: „*Dawka: 200 mg / 500 ml*”;
- 3) Część 30 poz. 2 – Pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego, otrzymuje brzmienie: „*Sugerowane opak.: op. / 20 fiol. lub amp. 5 ml*”;
- 4) wykreśla się poz. 94 (Tolperisonum) z Części 37.