



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W PRZASNYSZU**



06-300 Przasnysz, ul. Sadowa 9, centrala tel. 29 753 43 00, sekretariat 29 753 43 18, fax 29 753 43 80

NIP 761-13-33-881

REGON 000302480

BDO: 000110316

www.szpitalprzasnysz.pl

sekretariat@szpitalprzasnysz.pl

SPZZOZ.ZP/14/2020

Przasnysz 26.06.2020 r.

Do wszystkich,

Którzy pobrali SIWZ

Dotyczy: przetargu na dostawę leków dla SPZZOZ w Przasnyszu – SPZZOZ.ZP/9/2020.

W związku z pytaniami, które wpłynęły do Zamawiającego udzielamy odpowiedzi:

Pyt. 1

Dot. pakietu nr 32 poz. 24

Czy w związku z wprowadzeniem przez producenta w miejsce diety Novasource Diabet, produktu o ulepszonej formule - Novasource Gi Balance, czy Zamawiający wprowadzi zmianę w opisie przedmiotu zamówienia na: 186 Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego.

Kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna dieta (1,07 kcal / ml) ze specjalnym profilem węglowodanów, z dodatkiem rozpuszczalnego błonnika PHGG (100% błonnika).

Źródłem białka jest kazeina. Do podawania przez zgłębnik. Osmolarność 320 mOsm / l.

Opakowanie jednostkowe: butelka Smartflex 500 ml.

Wyrażenie zgody na powyższe nie tylko w żaden sposób nie wpłynie na zmianę zakresu przedmiotu zamówienia, ale znacząco zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwiając złożenie ważnych ofert większemu gronu Wykonawców.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.

Pyt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 11 pozycja 44 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 20 ml x 20 ampulek?

Odp. Zamawiając wymaga produktu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pozycji 44, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z Pakietu.

Pyt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 11 pozycja 54 produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu 40 sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie 40 szt.

Pyt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pozycji 54, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z Pakietu.

Pyt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 27 produktu leczniczego Lewofloksacyna 500 mg inj.100 ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odp. Zamawiając wymaga produktu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 pozycji 27, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z Pakietu.

Pyt. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 pozycja 18 produktu leczniczego Nephrotect 10% 500ml – roztwór aminokwasów przeznaczony do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 pozycja 19 produktu leczniczego Vamin 14 Electrolyte-Free 500ml – roztwór aminokwasów 8,5 % bez elektrolitów?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 5 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

Odp. Zamawiając wymaga produktu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 24 pozycji 14 oraz 15, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z Pakietu.

Pyt. 12

Czy Zamawiający w pakiecie 24, pozycje 22-24 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w butelce stojącej zabezpieczonej dwoma jałowymi portami, z różnej wielkości portami?

Odp. Zamawiając wymaga produktu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 24 pozycji 22-24, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z Pakietu.

Pyt. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 26 pozycja 35 produktu leczniczego Propofol 1% MCT/LCT w opakowaniu 5 ampulek?

Odp. Zamawiającym wymaga produktu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 26 pozycji 35, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z Pakietu.

Pyt. 16

Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji

Odp. Zamawiający będzie uwzględniał takie sytuacje, wymagać to jednak będzie wcześniejszych uzgodnień.

Pyt. 17

Dotyczy pakietu nr 23.

Zamawiający w pakiecie nr 23 Wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONUM w trzech różnych dawkach.

Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: Rispolept Consta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum).

Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydon palmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu.

Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej

stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychotyczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji. Zarówno lek Xeplion (paliperidon palmitate) jak i Rispolept Consta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperidon palmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu.

W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaoferowania dwóch produktów leczniczych w tej samej cenie i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. pakietu o pozycje dopuszczające możliwość zaoferowania paliperidone palmitate, w trzech różnych dawkach postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu biorąc pod uwagę poniższe informacje?

Odp. Zamawiając wymaga produktu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 18

Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – godzina dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 dla pakietu nr 23?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 dla pakietu nr 23.

Pyt. 19

Dotyczy § 4 ust. 6 wzoru umowy – dostawy na cito.

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 23 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na ratunek” na następny dzień od złożenia zamówienia oraz zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego są wskazane w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów leczonych lekami przeciwpsychotycznymi, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 6 nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 23.

Odp. Zamawiający potwierdza, że zapisy § 4 ust. 6 nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 23

Pyt. 20

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?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 21

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)?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 22

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić. Jeżeli Wykonawca uzyska zgodę należy podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

Pyt. 23

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatejnej ceny i informacji pod pakietem?

Odp. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatej-faktyczną cenę i informację pod pakietem. (w przypadku wątpliwości Wykonawca będzie musiał udokumentować że cena, którą podał była faktycznie ostatejną obowiązującą)

Pyt. 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie.

Pyt. 25

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że tylko taki preparat jest aktualnie dostępny.

Pyt. 26

Dotyczy pakiet nr 18 pozycja 90

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

Lek Kaldyum ma postać kapsulek 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 kapsułek 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.

Odp. Zamawiający wymaga leku zgodnie z SIWZ.

Pyt. 27

Czy Zamawiający Pakiet 11 – Leki różne poz. 12 (Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy inj. 4 ml * 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.

Pyt. 28

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/5 ml *5 amp. w Pakiecie nr 11 poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.

Pyt. 29

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/5 ml *5 amp. w Pakiecie nr 11 poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.

Pyt. 30

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/5 ml *5 amp. w Pakiecie nr 11 poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5 do 25 °C czy też

2-8°C oraz 25°C?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.

Pyt. 31

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10 mg/5 ml *5 amp. w Pakiecie nr 11 poz. 15 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jak w zapytaniu.

Pyt. 32

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 poszczególnych 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.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp. SIWZ i Umowa zawierają opis i przyczyny dlaczego nie mogą być podane konkretne wielkości zakupów. Kolejne zapisy chronią również Dostawcę. Zamawiający jest zobowiązany podać zagrożenia w zakresie niepełnej realizacji Umowy jak i zwiększenia ilości. Niegospodarnością byłaby realizacja zakupu leków które byłyby niewykorzystane w procedurach leczenia.

Pyt. 33

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.4 ppkt d) projektu umowy)?

Odp. Zamawiający będzie uwzględniał takie sytuacje, wymagać to jednak będzie wcześniejszych uzgodnień.

Pyt. 34

Do §2 projektu umowy. W treści projektu umowy, w §2 po ust.7 prosimy o dodanie ust.8 lit. a, b, oraz c, w brzmieniu:

**„a. okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
b. okoliczności wynikających z wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,**

c. okoliczności wynikających z wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 35

Do treści §4 ust.5 prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pyt. 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §5 ust.1 ppkt a) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Kara dotyczy niezrealizowanego jednostkowego zamówienia.

Pyt. 37

Prosimy o dopisanie do §5 ust.2 projektu umowy:"...zgodnie z Ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych".

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy Umowy bez zmian.

Pyt. 38

Czy Zamawiający w par. 2.4 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 39

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.5.d? Dostawca nie może we własnym zakresie ‘bilansować’ ilości leków, bowiem nie on decyduje, które leki będą zamawiane i może jedynie biernie reagować na zamówienia Szpitala. Te okoliczności winny być monitorowane przez Zamawiającego, z uwzględnieniem jego potrzeb.

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

Pyt. 40

Czy Zamawiający w par. 2.7 dopisze, że zasada ta nie dotyczy zmiany stawki VAT, która wchodzi w życie automatycznie? Konieczność podpisywania aneksu może opóźnić zastosowanie nowej stawki, w tym niższej – co jest niekorzystne dla Zamawiającego.

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian ponieważ wiąże się to z przeliczeniem cen jednostkowych.

Pyt. 41

Czy Zamawiający w par. 4.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 42

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4.10 i nast. i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 4.7 wprowadza jednostronny tryb ‘zwrotu towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

Pyt. 43

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.a z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Kara dotyczy niezrealizowanego jednostkowego zamówienia.

Pyt. 44

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 9 poz. 5-7 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 45

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 9 poz. 5-7 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 poz. 26 i 27 leku w postaci kapsułek?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę..

Pyt. 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 poz. 33 leku z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę..

Pyt. 48

pakietu 32 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety wspomagającej leczenie ran, bogatoresztkowej, normokalorycznej 1,04 kcal/ml, zawartość białka 5,5 g/100 ml, opartej na białku kazeinowym i sojowym, % energii z białka – 22%, tłuszczów – 28%, węglowodanów – 47%. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odp. Zamawiający wyraża zgodę..

Pyt. 49

do pakietu 32 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety wspomagającej leczenie ran, hiperkalorycznej 1,24 kcal/ml, bogatobiałkowej 8,8g/100ml, zawierającej głównie tłuszcze LCT. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę..

Pyt. 50

do pakietu 32 poz. 11,12 i 13

W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki przejściowe. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami EnLock nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez nasadek i adapterów przejściowych na system EnLock. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odp. Zamawiający wyraża zgodę..

Pyt. 51

do pakietu 32 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika Flocare PUR z końcówką typu EnFit do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego. Połączenie EnFit zastępuje dotychczas stosowane połączenia EnLock. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odp. Zamawiający wyraża zgodę..

Pyt. 51

pakietu 32 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety wspomagającej leczenie ran, hiperkalorycznej 1,24 kcal/ml, bogatobiałkowej 8,8g/100ml, zawierającej głównie tłuszcze LCT. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odp. Zamawiający wyraża zgodę..

Z poważaniem

DYREKTOR
SP ZZOZ w Przasnyszu

mgr Grzegorz Magnuszewski