



ZP-6/2020

Opole 09.11.2020

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

dot. postępowania na zadanie pn.:
„Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”
(organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego)

Zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie Pakiet 4 poz. 339 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 1: dotyczy pakietu 2, poz. 68

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w/w diety w opakowaniu miękkim butelka OpTri 1000ml ? Jest to związane z zaprzestaniem produkcji opakowań miękkich typu pack .

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 2: dotyczy pakietu 2, poz. 69

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w/w diety w opakowaniu miękkim butelka OpTri 1000ml ? Jest to związane z zaprzestaniem produkcji opakowań miękkich typu pack .

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 3: dotyczy pakietu 2, poz. 70

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w/w diety w opakowaniu miękkim butelka OpTri 1000ml ? Jest to związane z zaprzestaniem produkcji opakowań miękkich typu pack .

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 4: dotyczy pakietu 2, poz. 71

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w/w diety w opakowaniu miękkim butelka OpTri 1000ml ? Jest to związane z zaprzestaniem produkcji opakowań miękkich typu pack .

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 5: dotyczy pakietu 2, poz. 72

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety przemysłowej hiperkalorycznej opartej na 4 rodzajach białka: kazeina, serwatka, soja, groch. Zawartość glutaminy 1,56 g/100ml w opakowaniu miękkim butelka OpTri 500ml ? Pozostałe parametry bez zmian.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 6: dotyczy pakietu 2, poz. 86

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji w/w diety w opakowaniu 1000ml zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości na opakowania 500ml ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

1. Do rozdziału XV pkt 3.1 SIWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o



45-075 Opole, ul. Krakowska 44

tel. 77-401-11-00, fax 77-401-11-21,

Nr rej. KRS 0000039436, NIP: 754-10-91-489, REGON: 531163515

www: www.spozmswia.opole.pl

e-mail: sekretariat@spozmswia.opole.pl

zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy zamówień cząstkowych poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Zgodnie z SIWZ.

2. Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

Zgodnie z SIWZ.

3. Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce. 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 §4 ust. 1 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Zgodnie z SIWZ.

4. Do §7 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Zgodnie z SIWZ.

5. Do §7 ust. 9 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do odmowy dostarczenia towaru w przypadku zwłoki Kupującego z zapłatą, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §7 ust. 9.

Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pak. 4 poz. 239
Bardzo proszę o określenie wielkości opakowania dla : „Losartan potassium HCT 50/12,5mg”?

28 tbl. Powlekanych.

2. Dotyczy pak. 4 poz. 505 oraz 507 (wskazane dawki są niedostępne)
Pozycje w arkuszu są „ przekreślone” . Proszę o dopuszczenie brak wyceny w/w pozycji.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

3. Dotyczy pak. 5 poz. 109-113
Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny preparatów w opakowaniach – 10 ampstryk. z igłą (tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku) w ilości opakowań wskazanych przez Zamawiającego.

109	Enoxaparinum (Neoparin) 20mg/0,2ml
110	Enoxaparinum (Neoparin) 40mg/0,4ml
111	Enoxaparinum (Neoparin) 60mg/0,6ml
112	Enoxaparinum (Neoparin) 80mg/0,8ml
113	Enoxaparinum (Neoparin) 100mg/1ml

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

4. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 392.
Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 14 op. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 42 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Zgodnie z SIWZ.

5. Dotyczy pak. 4 poz. 485
Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 4 poz. 485 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Zgodnie z SIWZ.

6. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 589.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 50 opakowań?

Zgodnie z SIWZ.

7. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 314.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 40 opakowań?
8. Dotyczy pak. 4 poz. 218, 219 , 220, 221
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci kapsułek.? (postać tabletki jest niedostępna)

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

9. Dotyczy pak. 4 poz. 221
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt. w ilości 75 op. ?

Zgodnie z SIWZ.

10. Dotyczy pak. 4 poz. 643
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Xarelto, 15 mg, tabl.powl.,100 szt,butelka HDPE? (opakowanie * 42 jest niedostępne)

W przypadku zgody proszę o określenie ilości op. do zamówienia .

Tak, 5 op.

11. Dotyczy pak. 4 poz. 638
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Xarelto, 20 mg, tabl.powl.,100 szt,butelka HDPE ?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości op. do zamówienia .

Pozycję wycenić x28 tbl. 10 op.

12. Dotyczy pak. 4 poz. 642
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Xarelto, 15 mg, tabl.powl.,100 szt,butelka HDPE?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości op. do zamówienia .

Pozycję wycenić x28 tbl. 10 op.

13. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 197.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Zgodnie z SIWZ.

14. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 466.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30 opakowań?

Zgodnie z SIWZ.

15. Dotyczy pak. 4 poz. 216
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Potazek kaps.o zmod.uwaln., 100 szt (dawka 610mg; 315mgK+) w ilości 25 op. ?

Zgodnie z SIWZ.

16. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 652.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 20 opakowań?

Zgodnie z SIWZ.

17. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 294.
Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego -

Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt w ilości 10 op. ?

Zgodnie z SIWZ. Kreon Travix

18. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 316.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 10 opakowań?

Zgodnie z SIWZ.

19. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 398.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Zgodnie z SIWZ.

20. Dotyczy pak. 98

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 98 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Zgodnie z SIWZ.

21. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 154.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt ? W przypadku zgody bardzo proszę o określenie ilości do zamówienia.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej. 1500 szt.

22. Dotyczy pak. 22 poz. 154

W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaofiarowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaofiarowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylną, 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?

Tak.

23. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 57.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Tak.

24. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 51.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp.

Zgodnie z SIWZ.

25. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 165.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp ?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do zamówienia.

Zgodnie z SIWZ.

26. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 71.

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

Zgodnie z SIWZ.

27. Dotyczy pak. 5 poz. 119

Czy Zamawiający dopuści do wyceny NovoMix 30 Penfill, 300jm/3ml, 10 wkładów?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do zamówienia

Zgodnie z SIWZ.

28. Dotyczy pak. 5 poz. 164
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Bupivacaine 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 40 op. ?

Zgodnie z SIWZ.

29. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 147.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

30. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 14.
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Zgodnie z SIWZ.

31. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 13.
Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

32. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 69.
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?

Tak.

33. Dotyczy pak. 17 poz. 41
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Zgodnie z SIWZ.

34. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 68.
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?

Tak.

35. Dotyczy pak. 17 poz. 33
Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do zamówienia.

Tak, op. 20

36. Dotyczy pak. 16 poz. 10
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Zgodnie z SIWZ.

37. Dotyczy pak. 15 poz. 10,11,12,16,17
Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Zgodnie z SIWZ.

38. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Inna ilość sztuk w opakowaniu, tylko leki doustne!

39. 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:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

40. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

41. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Zgodnie z SIWZ.

42. Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

43. Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

44. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji dla których występuje przerwa w produkcji /okresowy brak dostępności w sprzedaży oraz dla pozycji które mają status – zakończona produkcja ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

45. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy:

- wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy
- nie wyceniać go wcale?

Wycenić lek i adnotacja.

46. Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są sztuki z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Pełne opakowania.

47. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są „sztuki”. Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne

na rynku opakowanie handlowe.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pak. 5 poz. 94

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp w ilości 10 op. (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia) ?

Zapis w formularzu jest niejednoznaczny: "Pirydoksyna 0,05g/2ml x10 amp."

Preparat: Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp ma status - zakończona produkcja.

Tak.

Dotyczy pak.4 poz. 694

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 600 mg,? gdyż dawka "Oxcarbazepina 6000 mg x 50 tabl.powlek." - nie występuje na rynku farmaceutycznym.

Tak.

1.„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Zamawiający wymaga jak wyżej.

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Zamawiający wymaga jak wyżej.

pakiet 20 poz. od 463 do 476 (opatrunki Urgo)

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji od 463 do 476 do oddzielnego pakietu.

W przypadku zgody na wydzielenie prosimy o dopuszczeniem opatrunków w opakowaniach a`10 sztuk lub a`5 sztuk w zależności od rozmiaru.

W przypadku zgody na wydzielenie prosimy o podanie ilości w poz. 476.

Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 23

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 23 oczekuje zaoferowania:

Poz. 1 Prismocal B 22 4 K a 5 litrów szt. 450 bądź Biphozyl stanowiący asortyment równoważny w zakresie stosowanej terapii

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. 2 Prismocitrate 18/O a 5 litrów szt. 700 bądź REGIOCIT stanowiący asortyment równoważny w zakresie stosowanej terapii

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

poz. 3 Phoxilium 1,2 mmol/l szt. 300 ?

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 w pozycji 2,3,4,5,11,13,14,15,16,17 o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
 - zastosowanie opakowań typu worek 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 worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 w pozycji 22 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 17 pozycja 12, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 157 i 158 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 155 i 156 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

4. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycji 172, 173, 174 i 175 produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps,? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Zgodnie z SIWZ.

2. 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?.

Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 140, 141,, 142, 143, 144, 145 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylny przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej folki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki

0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **pakiecie 19 poz. 266** w przedmiotowym postępowaniu

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu ZinoDr.A konfekcjonowanego w opakowaniach po 250 gramów?

Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **pakiecie 19 poz. 129** w przedmiotowym postępowaniu

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy wszystkich pakietów

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

Oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pod pakietem pozycjami dotyczącymi konkretnych wymagań oraz pozycji „nie zamieniać”?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pozycjami „Nie zamieniać”?

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pozycjami „Nie zamieniać”?

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Do pełnego opakowania.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Tak.

Pytanie 6 – 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?

Podać ostatnią cenę plus adnotacja.

1. Dotyczy Pakietu 3 poz. 33, 34

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. Dystrybuowane one są WYŁĄCZ-
NIE przez jedną hurtownię, co drastycznie narusza zasady zdrowej konkurencji.

Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy Pakietu 4 poz. 75
Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu w dawce 200mg x 20 kapsułek.
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
3. Dotyczy Pakietu 4 poz. 146
Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu dimeticon 50mg x 100szt.
Zgodnie z SIWZ.
4. Dotyczy Pakietu 4 poz. 187-189
Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatów w opakowaniach x 30 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań handlowych (do pełnych w górę).
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
5. Dotyczy Pakietu 4 poz. 197
Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu HepaDr w dawce 100mg ornityny + 35mg cho-
liny x 40szt, bądź HepaDr.A. w dawce 150mg ornityny.
Wymieniony z nazwy Hepatil odpowiada składowi preparatu Hepa Dr. gdyż posiada 100mg ornityny +
35mg choliny.
Zgodnie z SIWZ.
6. Dotyczy Pakietu 4 poz. 218-221
Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu Pangrol.
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
7. Dotyczy Pakietu 4 poz. 254-256
Czy Zamawiający miał na myśli preparat dwuskładnikowy – Madopar?
Tak.
8. Dotyczy Pakietu 4 poz. 256
Czy Zamawiający miał na myśli preparat dwuskładnikowy – Madopar 125mg (100+25)?
Tak.
9. Dotyczy Pakietu 4 poz. 316
Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu celem
przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty.
Zgodnie z SIWZ.
10. Dotyczy Pakietu 4 poz. 339
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjowanego x 60szt. w
ilości 34 opakowań.
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
11. Dotyczy Pakietu 4 poz. 385
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletek
ulegających rozpuszczeniu w jamie ustnej.
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
12. Dotyczy Pakietu 4 poz. 392
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu konkekcjowanego x 90szt.
oraz utworzenie pozycji 392a – Inhalator kompatybilny z pozycją 392 w ilości 14szt.
Umożliwi to przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.
Zgodnie z SIWZ.
13. Dotyczy Pakietu 4 poz. 505 oraz 507
Czy Zamawiający poprzez przekreślenie nazwy miał na myśli aby nie wyceniać tych
pozycji?

Nie wyceniać omyłki pisarska.

14. Dotyczy Pakietu 4 poz. 598, 599
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań , tj. 4 op. dla każdej dawki. Występują one w dużo korzystniejszych cenach.
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
15. Dotyczy Pakietu 5 poz. 5
Zwracamy się z prośbą o podanie przykładowej nazwy handlowej.
Addiphos.
16. Dotyczy Pakietu 5 poz. 5
Zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji i włączenie jej do pakietu nr 2.
Zgodnie z SIWZ.
17. Dotyczy Pakietu 5 poz. 7
W związku z długotrwałym brakiem produkcji, brakiem informacji o ponownym terminie wznowienia produkcji oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku na rynku ,a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.
Wycena plus adnotacja.
18. Dotyczy Pakietu 5 poz. 9
Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.
Zgodnie z SIWZ.
19. Dotyczy Pakietu 5 poz. 12
Czy Zamawiający miał na myśli preparat Botox?
Tak, omyłka pisarska.
20. Dotyczy Pakietu 5 poz. 15
Czy Zamawiający do wyceny preparat dopuszczony na jednorazowe dopuszczenie Ministerstwa Zdrowia? (obecnie tylko takie są dostępne), np. Calcio Gluconato 1000mg/10ml*10amp.z.MZ w ilości 15 op.
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
21. Dotyczy Pakietu 5 poz. 18
Zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji i włączenie jej do pakietu nr 2.
Zgodnie z SIWZ.
22. Dotyczy Pakietu 5 poz. 33
Zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji i włączenie jej do pakietu nr 2.
Zgodnie z SIWZ.
23. Dotyczy Pakietu 5 poz. 38
Czy Zamawiający miał na myśli preparat Midanium? Jeżeli nie, prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej.
Flumazenil.
24. Dotyczy Pakietu 5 poz. 40
Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu celem przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty, lub wydzielenie jej i włączenie jej do pakietu nr 2.
Zgodnie z SIWZ.
25. Dotyczy Pakietu 5 poz. 56
Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
26. Dotyczy Pakietu 5 poz. 57

Czy wymagany preparat ma zawierać również lidocainę (Milgamma N)?

Tak.

27. Dotyczy Pakietu 5 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 1 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

28. Dotyczy Pakietu 5 poz. 77

W związku ze zmianą rejestracji i konfekcjonowania leku z opakowania x 1 na opakowanie x 10 ampułek – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny 1 opakowania x 10 szt. (tylko taki jest już obecnie dostępny na rynku)

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

29. Dotyczy Pakietu 5 poz. 78

W związku z długotrwałym brakiem produkcji, brakiem informacji o ponownym terminie wznowienia produkcji oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku na rynku ,a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Wycena plus adnotacja.

30. Dotyczy Pakietu 5 poz. 82, 83, 84, 85, 86

Czy postacię wymaganych preparatów to fiołka + rozpuszczalnik (Solu-Medrol)?

Tak.

31. Dotyczy Pakietu 5 poz.93, 94

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatów dopuszczonych do obrotu na podstawie jednorazowego dopuszczenia Ministra Zdrowia. W związku z zakończeniem produkcji preparatów oryginalnych tylko takie są ewentualnie dostępne na rynku polskim.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

32. Dotyczy Pakietu 5 poz.93, 94

W związku z zakończoną produkcją oraz brakiem możliwości zagwarantowania dostępności wymaganych leków, zwracamy się z prośbą wykreślenie tych pozycji.

Wycena plus adnotacja.

33. Dotyczy Pakietu 5 poz.105

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Voriconazol 200mg x 1 fiołka.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

34. Dotyczy Pakietu 5 poz.114-135

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatów x 10 wkł. (tam gdzie podane jest x 5wkł.) z przeliczeniem ilości opakowań handlowych do pełnych w górę.

Zgodnie z SIWZ.

35. Dotyczy Pakietu 5 poz. 159

W związku z długotrwałym brakiem produkcji, brakiem informacji o ponownym terminie wznowienia produkcji oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku na rynku ,a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Wycena plus adnotacja.

36. Dotyczy Pakietu 5 poz. 195

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji i włączenie jej do pakietu nr 2.

Zgodnie z SIWZ.

37. Dotyczy Pakietu 12 poz. 2

Czy Zamawiający miał na myśli opatrunek o wymiarach **4,8** x 4,8cm x 2 sztuki?

Tak.

38. Dotyczy Pakietu 17 poz.16-17

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tych pozycji do pakietu nr 2.

Zgodnie z SIWZ.

39. Dotyczy Pakietu 17 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 1 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Zgodnie z SIWZ.

40. Dotyczy Pakietu 17 poz. 40, 41

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tych pozycji do pakietu nr 2.

Zgodnie z SIWZ.

41. Dotyczy Pakietu 17 poz. 61

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tych pozycji do pakietu nr 2.

Zgodnie z SIWZ.

42. Dotyczy Pakietu 17 poz. 68, 69

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Nableran x 10 fiolek

Zgodnie z SIWZ.

43. Dotyczy Pakietu 17 poz. 71-72

Czy Zamawiający miał na myśli preparat InfectoFos?

Tak.

44. Dotyczy Pakietu 17 poz. 74

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tych pozycji do pakietu nr 2.

Zgodnie z SIWZ.

45. Dotyczy Pakietu 20 poz. 137

W związku z zakończoną produkcją oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o końcu produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Wycena plus adnotacja.

46. Dotyczy Pakietu 20 poz. 135

Bardzo prosimy o doprecyzowanie.

Hascofungin krem 30g.

47. Dotyczy Pakietu 20 poz. 339-366

Zwracamy się z ogromną prośbą o podanie przykładowych nazw handlowych.

339-płynna glukoza

340-Microdacyn 60 Wound Care

341-353-Sorbact

356-359-Aquagel

360-Tielle

361-Inadine

362-Sorbalgon

363-Bactigras

364-Bactigras

365-Physiotulle Ag

366-Physiotulle ag

48. Dotyczy Pakietu 20 poz. 370, 371

Zwracamy się z ogromną prośbą o podanie przykładowych nazw handlowych.

370-371-Multilac

49. Dotyczy Pakietu 20 poz. 408

Zwracamy się z ogromną prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu LactoDr. krople 5ml.

Zgodnie z SIWZ.

50. Dotyczy Pakietu 20 poz. 409

Zwracamy się z ogromną prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu LactoDr. krople 5ml.

Zgodnie z SIWZ.

51. Dotyczy Pakietu 20 poz. 458

Zwracamy się z ogromną prośbą o podanie przykładowych nazw handlowych.

Granugel.

52. Dotyczy Pakietu 20 poz. 459-461

Zwracamy się z ogromną prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Nebbud w postaci ampułek.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

53. Dotyczy Pakietu 4 poz. 57

W związku z zakończoną produkcją oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o końcu produkcji ,a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Wycena plus adnotacja.

54. Dotyczy Pakietu 4 poz. 59, 61

Czy Zamawiający miał na myśli metoprololi succinas o przedłużonym uwalnianiu? Nie ma na rynku preparatów metoprololi tartras w dawce 25mg.

Tak- Betaloc 25mg i 100mg

55. Dotyczy Pakietu 4 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 30 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

56. Dotyczy Pakietu 4 poz. 117

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 60 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

57. Dotyczy Pakietu 4 poz. 134

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.

Tak.

58. Dotyczy Pakietu 4 poz. 187, 189

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch takich samych preparatów w identycznych dawkach? Zwracamy się z prośbą o wykreślenie jednej z tych pozycji.

Pomyłka. Nie wyceniać jednej pozycji.

59. Dotyczy Pakietu 4 poz. 215

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.

Tak.

60. Dotyczy Pakietu 4 poz. 213-214

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Zgodnie z SIWZ.

61. Dotyczy Pakietu 4 poz. 247-249

Prosimy o doprecyzowanie wymaganych substancji, gdyż dawki wskazują na preparat 2-składnikowy.

Benazeprylu chlorowodorek + hydrochlorotiazyd (Lotensin HCT)

62. Dotyczy Pakietu 4 poz. 252

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania tabletek podjęzykowych?

Tak.

63. Dotyczy Pakietu 4 poz. 268,269

Czy Zamawiający miał na myśli metoprololi succinas o przedłużonym uwalnianiu? Nie ma na rynku preparatów metoprololi tartras w opisanych dawkach.

- Tak.**
64. Dotyczy Pakietu 4 poz. 275
Prosimy o doprecyzowanie wymaganych substancji, gdyż nazwa sygeruje preparat 2-składnikowy.
Telmisartan + hydrochlorotiazyd
65. Dotyczy Pakietu 4 poz. 281
Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.
Tak.
66. Dotyczy Pakietu 4 poz. 294
Czy Zamawiający miał na myśli preparat Kreon Travix (10000j.m.) x 50 kapsułek?
Jeżeli nie, prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej.
Tak.
67. Dotyczy Pakietu 4 poz. 315
Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.
Tak.
68. Dotyczy Pakietu 4 poz. 318
Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 40 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.
Zamawiający dopuszcza jak wyżej.
69. Dotyczy Pakietu 4 poz. 329-330
Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna.
Tak.
70. Dotyczy Pakietu 4 poz. 366
W związku z długotrwałym brakiem produkcji, brakiem informacji o ponownym terminie wznowienia produkcji oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku na rynku, a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.
Wycena plus adnotacja.
71. Dotyczy Pakietu 4 poz. 371
Czy Zamawiający miał na myśli preparat dwuskładnikowy 300mg + 150mg?
Tak.
72. Dotyczy Pakietu 4 poz. 375
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Cerutin x 125tabletek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?
Zgodnie z SIWZ.
73. Dotyczy Pakietu 4 poz. 390
Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.
Tak.
74. Dotyczy Pakietu 4 poz. 395
Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna.
Tak.
75. Dotyczy Pakietu 4 poz. 401, 402
Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.
Tak.
76. Dotyczy Pakietu 4 poz. 406, 407

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.

Tak.

77. Dotyczy Pakietu 4 poz. 432

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.

Tak.

78. Dotyczy Pakietu 4 poz. 440

Czy Zamawiający miał na myśli preparat amantadium hydrochloridum w postaci kapsułek?

Tak.

79. Dotyczy Pakietu 4 poz. 490

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu czy w postaci tabletek zwykłych?

O przedłużonym uwalnianiu.

80. Dotyczy Pakietu 4 poz. 512

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek ulegających rozpuszczeniu w jakie ustnej?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

81. Dotyczy Pakietu 4 poz. 518

Czy Zamawiający ma na myśli preparat Heminevrin? Preparat w dawce 192mg jest niedostępny na rynku.

Tak.

82. Dotyczy Pakietu 4 poz. 615-616

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna.

Tak.

83. Dotyczy Pakietu 4 poz. 618

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Nie, Amantix x30tbl.

84. Dotyczy Pakietu 4 poz. 626-630

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.

Tak.

85. Dotyczy Pakietu 4 poz. 638,639, 642,643

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie x 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Poz. 638 wycenić x 28 tbl.

Poz. 647 wycenić x 28 tbl.

86. Dotyczy Pakietu 4 poz. 655

W związku z długotrwałym brakiem produkcji, brakiem informacji o ponownym terminie wznowienia produkcji oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku na rynku ,a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Wycena plus adnotacja.

87. Dotyczy Pakietu 4 poz. 678

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna.

Tak.

88. Dotyczy Pakietu 4 poz. 695

W związku z końcem produkcji, oraz brakiem jakichkolwiek zamienników zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny sprzedaży wraz z adnotacją o braku na rynku ,a co za tym idzie brakiem możliwości realizacji ewentualnych zamówień.

Wycena plus adnotacja.

Pytanie 1 –

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie następujących postaci leku:

Pakiet nr 3 poz. 1, 23, - kaps. twarde?

Tak.

Pakiet nr 3 Poz. 41, 42 , 84 - tabletki ?

Nie.

Pakiet nr 3 Poz. 43, 44, 45 – Tabletki powlekane. ?

Nie.

Pakiet nr 4 Poz. 15, 145, 146 - kaps?

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 28 , 59 – Tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu, tylko takie istnieją na rynku.

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 32 – Tabletki powlekane, tylko takie istnieją na rynku.

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 63, 137,138, 329, 330, - Tabletki dojelitowe

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 69,70, 130, 131, 311, 335 – Kaps. twarde.

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 86- pastylki

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 95, 109, 167, 235,237, – tabletki powlekane

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 113- Kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 118 - Tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 124, 162 - Kaps. o przedłużonym uwalnianiu.

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 175 – Drażetki

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 177, 178, 179, 213, 214, 215, 281, 315,324, 325, 334, 336 - Tabletki o przedłużonym uwalnianiu

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 238- kaps. dojelitowe twarde

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 284 – Tabletki

Tak.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 7 i 8 miał na myśli lek o nazwie międzynarodowej Quinapril ? lek Quinalapril nie istnieje na rynku.

Tak.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 3 Poz. 78 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku

pakowanego po 20 lub 30 tabletek, jeśli tak to jak przeliczyć ilość?

Nie.

Pakiet nr 4 Poz. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku pakowanego po 20 tabletek?

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 32 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku pakowanego po 30 tabletek?

Nie.

Pakiet nr 4 Poz. 61 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku pakowanego po 30 tabletek?

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 104 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku pakowanego po 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ?

Tak.

Pakiet nr 4 Poz. 283 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie leku pakowanego po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ?

Tak.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 4 poz. 67, 93, 102 - Prosimy o doprecyzowanie dawki..

Poz. 67-250mg

Poz.93-160mg+25mg

Poz. 102-5mg

Pytanie nr 5

Pakiet nr 4 Poz. 134, 254, 275 – prosimy o doprecyzowanie Zamawiającego jaki lek miał na myśli?

Poz. 134-50mg tabletki o przedłużonym uwalnianiu Efflox long

Poz. 254-Madopar 250mgx100tbl.

Poz. 275-Telmisartan + hydrochlorotiazyd

Pytanie nr 6

Pakiet nr 4 Poz. 239 – Prosimy o doprecyzowanie jaką wielkość opakowania należy zaproponować?

28 tbl. Powlekanych.

W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniem:

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium besylate 5mg/2,5ml x 5 fiol. w pakiecie nr 5, poz. 62 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Tak.

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium besylate 5mg/2,5ml x 5 fiol. w pakiecie nr 5, poz. 62 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

18 m-cy.

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium besylate 5mg/2,5ml x 5 fiol. w pakiecie nr 5, poz. 62 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

• 5 do 25 °C czy też

• 2-8°C oraz 25°C?

5 do 25 °C

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium besylate 5mg/2,5ml x 5 fiol. w pakiecie nr 5, poz. 62 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie

0,1 mg/ml?

Tak.

5) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 2,5 ml w pakiecie nr 15, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Tak.

6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 2,5 ml w pakiecie nr 15, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

18 m-cy.

7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 2,5 ml w pakiecie nr 15, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

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

5 do 25 °C

8) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 2,5 ml w pakiecie nr 15, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Tak.

9) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 5 ml w pakiecie nr 15, poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Tak.

10) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 5 ml w pakiecie nr 15, poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

18 m-cy.

11) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 5 ml w pakiecie nr 15, poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

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

5 do 25 °C

12) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatrakrium 2mg/ml roztw. do wstrz. i inf. – 5 amp. po 5 ml w pakiecie nr 15, poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Tak.

13) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atrakurium 10mg/ml – roztw. do wstrz. lub inf. 5 amp. po 5 ml w pakiecie nr 15, poz. 12 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Tak.

14) Czy Zamawiający w pakiecie nr 5, poz. 199 (Bupivacaine Spinal Haevy 0,5% - 5mg/5 ml 5 amp. 4 ml) wymaga zaferowania 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).

Tak.

PAKIET NR 10

1. **Poz. nr 9** - Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji wyrobów z gazy niejałowej, w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób medyczny, który zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami ma klasę IIa reg. 7 może zostać zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „ wysokiego ryzyka”.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian postanowień umowy poprzez dodanie poniższego zapisu:

"Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego."

Tak.

2. **Pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania waty celulozowej w płatach bielonej sklasyfikowanej jako wyrób higieniczny i opodatkowanej stawką podatku VAT 23%.

Tak.

3. **Poz. nr 27** - czy Zamawiający w przypadku kompresów włókninowych oczekuje zaferowania ceny za opakowanie 25 x 2 szt.?

Tak.

4. **Poz. nr 49-51** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania środków do pielęgnacji skóry będących wyrobami kosmetycznymi, przeznaczonych do stosowania w placówkach medycznych, dopuszczonych do obrotu zgodnie z wymogami Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącego produktów kosmetycznych oraz zgłoszonych w bazie portalu produktów kosmetycznych CPNP?

Tak.

5. **Poz. nr 72** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania okularów ochronnych nie będących wyrobem medycznym, zakwalifikowanych przez producenta jako sprzęt ochrony indywidualnej (PPE) zgodny z normą europejską EN 166 „Ochrona indywidualna oczu”?

Tak.

Pakiet 7 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z gazy w rozmiarze 15 x20cm?

Tak.

Pakiet 7 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści przyklepic pakowany a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Tak.

Pakiet 7 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści opatrunek poiniekcyjny w rozmiarze 7,2 cm x 3,1 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Tak.

Pakiet 7 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 20 x 25cm?

Tak.

Pakiet 7 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści kompres pakowany a'5szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Tak.

Dot. Pakietu nr 11, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści nerkę plastikową o pojemności 700 ml zamiast nerki tekturowej 500 ml? Pozostałe składowe zgodnie z SIWZ.

Tak.

Dot. Pakietu nr 11, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści watę celulozową o minimalnie innych parametrach: gramatura pojedynczej warstwy 36,50g/m oraz o wilgotność 4,9 %? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Tak.

Dot. Pakietu nr 11, poz. 45 Czy Zamawiający dopuści podkład podgipsowy o długości 3m z przeliczeniem zamawianych ilości ?

Tak.

Dot. Pakietu nr 11, poz. 46 Czy Zamawiający dopuści zestaw w którym jest **20 szt.** kompresów gazowych 17N o wymiarach 10 x10cm 8W z nitką RTG? Pozostałe składowe zgodnie z SIWZ.

Tak.

1. Czy Zamawiający w par. 7.5 oraz 8.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Zgodnie z SWIZ.

2. Czy Zamawiający w par. 7.6 wykreśli frazę „W razie dostawy leków lub materiałów opatrunkowych przez osobę trzecią” – fakt dokonywania dostawy przez przewoźnika nie może powodować, że każda reklamacja będzie jednostronnie rozstrzygana przez Zamawiającego.

Zgodnie z SWIZ.

3. Czy Zamawiający w par. 7.6 wykreśli frazę „z jakiegokolwiek powodu” – odmowa podpisania protokołu może przede wszystkim wynikać z nieuznania twierdzeń Zamawiającego dotyczących jakości czy ilości produktów. Trudno w tym wypadku uznać, że reklamacja jest jednostronnie rozstrzygana przez Zamawiającego.

Zgodnie z SIWZ.

4. Czy zamawiający w par. 7.7. wykreśli wzmiankę o ust. 5? Zasada, że samo zgłoszenie reklamacji upoważnia Zamawiającego do nabycia zastępczego na koszt Wykonawcy jest nieprawidłowa. Wykonawca ma czas na rozpatrzenie reklamacji i trudno racjonalnie zakładać, aby w tym czasie Zamawiający miał prawo nabycia leku u innego dostawcy i obciążenia Wykonawcy kosztami różnicy w cenie. Taki zapis powoduje, że każda reklamacja od razu jest uznana za zasadną i jej konsekwencje ponosi Wykonawca.

Zgodnie z SWIZ.

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek w **Pakiecie 21 poz. 7-12** 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)?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

6. Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek **Pakiecie 21 poz. 7-12** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

7. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaferowany lek w **Pakiecie 21 poz. 7-12** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 7 poz. 20 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?
lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Zgodnie z SIWZ

Pytanie

2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 13 poz. 21(patrząc od góry) a 35(patrząc od liczby z boku) i dopuści: System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, opakowanie 1 rolka x 100 chusteczek 30 x 34 cm, bez okresu ograniczającego możliwość wykorzystania. lub System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, opakowanie 1 rolka x 300 chusteczek 18 x 25 cm, bez okresu ograniczającego możliwość wykorzystania. W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA CHUSTECZEK I PODANIE ILOŚCI WIADEREK DOZUJĄCYCH, JEŚLI ZAMAWIAJĄCY TAKIE POTRZEBUJE.

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 poz. 21 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiolka x 10 szt.?

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 poz. 50 produktu leczniczego Metronidazol pakowanego x 40 szt.?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 5 pozycji 33 produktu Dipeptiven w opakowaniu typu butelka szklana?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 5 pozycji 75 produktu propofol w opakowaniu ampułka x 5 szt.?

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający w zadaniu 5 poz. 169 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 17 pozycji 40 produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu typu KabiPac x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej bez przeliczania.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 17 poz. 49 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu KabiPac x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Zgodnie z SIWZ.

Jacek Bartosz
Dyrektor
SP ZOZ MSWiA w Opolu