



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 19 sierpnia 2019 r.

N/znak: FZAP-380-1/11/19

**Podmioty biorące udział
w postępowaniu o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY: Prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę leków z podziałem na 44 pakiety.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień na skierowane zapytania Wykonawców w sprawie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz dokonuje następujących zmian w jej treści w prowadzonym postępowaniu o zamówienie publiczne:

Pytanie nr 1:

Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?

Konsekwencją niedopuszczenia w w/w postępowaniu przetargowym wszystkich nowych leków, leków biologicznych i biopodobnych dopuszczonych do obrotu po 1 stycznia 2011 roku, pomimo, że zostały dopuszczone do obrotu na terenie UE będzie naruszeniem art. 29.1.2 PZP, gdyż utrudnia uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2:

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 3 pozycje nr 1-7?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania, gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 3:

Dotyczy: FZAP-380-11/19 pakiet 10 zadanie 13 pozycja 1 termin składania ofert: 27.08.2019

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt XXXXXXX (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 4:

Dotyczy: FZAP-380-11/19 pakiet 10 zadanie 13 pozycja 1 termin składania ofert: 27.08.2019

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

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 5:

Dotyczy: FZAP-380-11/19 pakiet 44 pozycja 441 termin składania ofert: 27.08.2019

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 6:

Dotyczy: FZAP-380-11/19 pakiet 44 pozycja 441 termin składania ofert: 27.08.2019

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 7:

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 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 3 lit. a) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 8:

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 §1 ust. 3 lit. b) i f) projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 9:

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. 6 projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 10:

Do §3 ust. 2 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 2 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę projektu umowy i dodaje zapis w §3 ust. 2 o treści "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie nr 11:

Do §5 ust. 1 projektu umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za opóźnienie lub dostarczenie towaru wadliwego w wymiarze 0,5% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ/WADLIWEJ części zamówienia jednostkowego?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 12:

Do § 5 ust. 3 projektu umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 13:

Dotyczy pakietu nr 10 zadanie 9:

Czy Zamawiający wymaga użyczenia glukometrów Optium Xido? Jeżeli tak to w jakiej ilości?

Odpowiedź: Tak, 40 sztuk.

Pytanie nr 14:

Dotyczy pakietu nr 10 zadanie 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu 10 zadanie 9, zapisu Umowy par. 2 ust. 5, dotyczącego terminu dostaw „na cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 13 poz. 13 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?

Odpowiedź: Nie, proszę o wstawienie ostatniej dostępnej ceny.

Pytanie nr 16:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7a w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,8,9,10,11,12 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku XXXXXXXX z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek XXXXXXXX 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 XXXXXXXX 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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 17:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 7a pozycji nr 13 i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 18:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7b w pozycji nr 2,12,13,14 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku XXXXXXXX z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek XXXXXXXX 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 XXXXXXXX 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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 19:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7b w pozycji nr 15,16,17,18,19 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku XXXXXXXX z dwoma niezależnymi portami?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 20:

FZAP-380-11/19, pakiet nr 3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 3 poz. 1-7 (Enoxaparinum natricum) do oddzielnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w zadaniu nr 3 poz. 1-8 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

Odpowiedź: Tak – dotyczy Pakietu nr 3 Zadania nr 1-7.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający wymaga aby leki w pakiecie 3 poz. 1-7 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w pakiecie 3 poz. 1-7, były objęte dodatkowym monitorowaniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz. 11 leku Acidum Valproicum 400mg inj w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę z jednoczesnym przeliczeniem ogólnej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz. 38 leku Sotatol 80 mg w opakowaniu zawierającym 30 tabl z jednoczesnym przeliczeniem ogólnej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.3.f? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 27:

Czy Zamawiający w par. 4.3 umożliwi Wykonawcy pozostawienie faktury wraz z dostawą w aptecę Szpitala? Konieczność dostarczania faktury w inne miejsce po dokonaniu dostawy wydłuża proces dostaw i może powodować opóźnienia w kolejnych dostawach przewidzianych na dany dzień.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zmienia zapis w §3 ust. 2 na „Za otrzymanie przez Zamawiającego faktury uznane będzie dostarczenie formy papierowej do siedziby Zamawiającego – APTEKA SZPITALNA lub skorzystanie przez Wykonawcę z możliwości przesłania ustrukturyzowanego dokumentu elektronicznego, złożonego za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania – <https://pefbroker.pl>, <http://pefexpert.pl> (Numer PEPPOL Zamawiającego w platformie elektronicznego fakturowania (PEF): 5551783839).

Pytanie nr 28:

dot. pakietu 20

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- w pozycji 2 w opakowaniach 90 tabl zamiast 60 tabl

Odpowiedź: Tak.

- w pozycji 1, 6 , w opakowaniach 108 tabl zamiast 90 tabl

Odpowiedź: Tak.

- w pozycji 9, 10, 11, 12 w opakowaniach 90 tabl zamiast 30 tabl

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 29:

dot. pakietu 20

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Odpowiedź: Zaokrąglić do pełnych opakowań.

Pytanie nr 30:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 24 pozycji 8

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ - możliwość składania ofert częściowych.

Pytanie nr 31:

dotyczy rozdziału III SIWZ pkt. 3.1

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zakresie wymaganych dokumentów na potwierdzenia spełnienia wymagań Zamawiającego dla pakietu nr 14 poz. 419. Przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 14 poz. 419 jest wapno sodowane, będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem, niezasadne jest zatem żądanie dopuszczenia do obrotu na podstawie ustawy Prawo Farmaceutyczne. Prosimy o zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 32:

dotyczy pakietu 14 poz. 419

Mając na uwadze zachowanie zasad zdrowej konkurencji oraz biorąc pod uwagę, że wapno nie jest lekiem prosimy o wyłączenie z pakietu nr 14 pozycji 419 „Sofnolime – wapno granulowane do absorpcji CO₂ z mieszaniny oddechowej” i utworzenie nowego pakietu z tą pozycją.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 33:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 14 poz. 260 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?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 34:

Pakiet nr 14 Pozycja 182

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?

sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g;

disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml

Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 35:

Dotyczy pakietu 8D pozycja 1.

W związku z brakiem dostępności na rynku diety kompletnej hiperkalorycznej (1,5 kcal/1ml) o pojemności 125 ml czy Zamawiający wyrazi zgodę na dietę kompletną hiperkaloryczną (2,4 kcal/1ml) w postaci napoju mlecznego do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający w PAKIET NR 10 zadanie 1 (Bupivacaina spinal 0,5% Heavy roztw do wstrz. 4ml x 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)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 37:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 10 mg/ml 5 amp. po 5 ml w PAKIET NR 10 zadanie 14 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 38:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium 10 mg/ml 5 amp. po 5 ml w PAKIET NR 14 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 39:

Zapytania do pakietu 16

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 40:

Zapytania do pakietu 16

„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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 41:

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

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi:

- tabletki na tabletki powlekane – TAK;
- tabletki powlekane na tabletki – NIE;
- tabletki na kapsułki lub drażetki – NIE;
- kapsułki lub drażetki na tabletki – TAK.

Pytanie nr 42:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi:

- fiolki na ampułki – NIE;
- ampułki na fiolki – TAK;
- fiolki na ampułko-strzykawkę – NIE;
- ampułko-strzykawkę na fiolki – NIE.

Pytanie nr 43:

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

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 44:

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? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź: Tak, po przeliczeniu ilości.

Pytanie nr 45:

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 46:

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47:

Dotyczy pakietu nr 1 C i 1 B

Czy Zamawiającemu chodziło o wycenę leków za sztukę, czy opakowanie

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – jednostki miary to ampułki, fiolki – nie za opakowanie.

Pytanie nr 48:

Dotyczy pakietu nr 1 C – Antybiotyki poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu leku Erythromycin 0,3 g fiol.? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 49:

Dotyczy pakietu 14 poz. 99

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu leku Cerebrolysin inj. 215,2mg/ml*5 amp. 10 ml? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 50:

Dotyczy pakietu 14 poz. 119

Czy w związku z zakończoną produkcją Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie leku Cocarboxylasum inj. 0,05 g* 5amp.+rozp.

Odpowiedź: Nie – proszę o wycenę ostatniej ceny.

Pytanie nr 51:

Dotyczy pakietu 14 poz. 128

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu leku CosmoFer 50mg FE(III)/ml? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 52:

Dotyczy pakietu 14 poz. 148

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu leku Diafer 100 mg żelaza/2 ml? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 53:

Dotyczy pakietu 14 poz. 182

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego pod względem nazwy międzynarodowej preparatu Rectanal?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 54:

Dotyczy pakietu 14 poz. 274 i 275

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu produktów Lubragel żel sterylny z lidokainą? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 55:

Dotyczy pakietu 14 poz. 276

Czy w związku z zakończoną produkcją Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie leku Luminalum 15 mg czopki?

Odpowiedź: Nie – ustalić cenę.

Pytanie nr 56:

Dotyczy pakietu 14 poz. 387

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu leku Praxbind 2,5g/50 ml? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 57:

Dotyczy pakietu 14 poz. 419

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Sofnolime 5kg? Produkt o gramaturze 4,5 kg jest niedostępny.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 58:

Dotyczy pakietu 14 poz. 436 i 437

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu leku Tachyben 25 i 50? Zgoda na powyższe pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 59:

Dotyczy pakietu 14 poz. 491

Czy w związku z zakończoną produkcją Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie leku Vitaminum B6 inj. 0,05g/2ml?

Odpowiedź: Nie – proszę ustalić ostatnią cenę.

Pytanie nr 60:

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym FZAP-380-11/19 pakiet 10 pozycja 10 Sevoflurane Zamawiający wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 61:

Czy Zamawiający w pakiecie 10, pozycja 10 Sevoflurane w celu zapewnienia konkurencyjności cenowej dopuści preparat Sevoflurane XXXXXXXX w aluminiowych butelkach 250 ml z bezpiecznym i szczelnym systemem napełniania wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z aparatami do znieczulenia Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 62:

Prosimy o podanie ilości wymaganych parowników i modeli aparatów do znieczulenia. Informujemy jednocześnie o konieczności podpisania oddzielnej umowy użyczenia parowników. Firma XXXXXXXX bezpłatnie użycza parowników do zaoferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 16 parowników. Aparaty do znieczulenia firmy Dräger typ:

- Fabius GS,
- Primus.

Pytanie nr 63:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 14 pozycja 216 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 64:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 14 pozycji 216 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 65:

Czy z uwagi na jakość i bezpieczeństwo pracy personelu na bloku operacyjnym Zamawiający w Pakiecie nr 10, zadanie nr 10, pozycja 1- Sevofluran 250 ml – 300 op. wymaga butelki Sevofluranu z fabrycznie zamontowanym adapterem?

Jest to system dotychczas użytkowany przez Zamawiającego, gwarantujący szczelne napełnianie parownika oraz eliminujący kontakt personelu z anestetykiem (butelka nie-odkręcana), niwelujący przenoszenie patogenów pomiędzy stanowiskami do znieczulenia (inaczej niż przy adapterze wielokrotnego użytku) oraz niekontrolowane rozlanie się anestetyku na sali operacyjnej. Adapter fabrycznie zamontowany jest systemem napełniania jednorazowym i nie wymaga dezynfekcji (inaczej niż adapter odkręcany wielokrotnego użytku). Ponadto w sytuacjach krytycznych na sali i pośpiechu butelka z nakręcanym adapterem powoduje dodatkowy stres związany z poszukiwaniem adaptera.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 66:

Czy w Pakiecie nr 10, Zadanie nr 10, poz.1 – Sevofluran 250 ml – 300 op. - Zamawiający wymaga dostarczenia produktu w butelce przezroczystej, odpornej na uszkodzenia mechaniczne, np. stłuczenia?

W przypadku każdego produktu leczniczego, w tym również anestetyku zawierającego Sevofluran, powinna być zapewniona możliwość wzrokowej oceny jakości i ilości płynu w opakowaniu. Powszechnie wiadomym jest, że do parownika nie wlewa się całkowitej ilości płynu, jaka jest zawarta w butelce. Przezierność butelki umożliwia ocenę ilości płynu w butelce oraz wyeliminowanie jakichkolwiek wad jakościowych (zmętnień, wytrąceń) roztworu wlewanego do parownika i następnie podawanego wzięwnie pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 67:

Mając na uwadze:

1. Obowiązek udzielania świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z aktualną wiedzą medyczną;
2. Zakres działań niepożądanych wskazanych w Charakterystyce Produktu Leczniczego preparatów zawierających lek sevoflurane
3. Treść przepisu art. 6 ustawy o prawach Pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta określający, iż Pacjent ma prawo do świadczeń zdrowotnych odpowiadających wymaganiom aktualnej wiedzy medycznej;

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Zadanie nr 10, poz. 1 Sevofluran 250 ml – 300 op. wymaga, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu Leczniczego działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych?

Uzasadnienie treści wniosku

Zgodnie z ustawą prawo farmaceutyczne działaniem niepożądanym produktu leczniczego - jest każde niekorzystne i niezamierzone działanie produktu leczniczego, natomiast ciężkim niepożądanym działaniem

produktu leczniczego - jest działanie, które bez względu na zastosowaną dawkę produktu leczniczego powoduje zgon pacjenta, zagrożenie życia, konieczność hospitalizacji lub jej przedłużenie, trwałe lub znaczne uszczerbek na zdrowiu lub inne działanie produktu leczniczego, które lekarz według swojego stanu wiedzy uzna za ciężkie, lub jest chorobą. W tym kontekście należy wskazać, że w przypadku, niektórych preparatów zawierających substancję czynną sevofluranu w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego wykazano, iż po ich stosowaniu obserwowano zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych. Zamawiający jako podmiot leczniczy przede wszystkim jest zobowiązany do udzielania świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i należyłą starannością, co uzasadnia określone wymagania jakościowe wobec produktów leczniczych nabywanych w drodze przetargu publicznego. Skoro zatem zgodnie ze wzorcem należytej staranności lekarza powinien on podjąć środki, które gwarantować będą, przy zachowaniu aktualnego stanu wiedzy i zasad staranności, przewidywalny efekt w postaci wyleczenia, a przede wszystkim nienarażanie pacjentów na pogorszenie stanu zdrowia, to podmiot leczniczy powinien dążyć do wyeliminowania wszelkich ryzyk narażenia pacjenta na wszelkie negatywne następstwa przeprowadzonej procedury medycznej w tym również w zakresie sedacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 68:

Czy w pakiecie 2, pozycja 16 (lewofolinian disodowy) oraz pozycja 20.1 i 20.2 (fluorouracyl) Zamawiający wymaga produktów leczniczych jednego producenta ze względu na mieszanie w jednym wlewie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga możliwości łączenia w jednej kroplówce Levofolinicumu disodowego i Fluorouracilu, czyli lek od jednego producenta.

Pytanie nr 69:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1, 3:

1. W przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje jednostkowego zamówienia w terminie wskazanym w § 2 ust. 4 albo dostarczy go w tym terminie, ale leki objęte jednostkowym zamówieniem posiadają wady lub braki, o których mowa w § 3 ust. 4, wówczas Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% (pięć dziesiątych procent) wartości jednostkowego zamówienia **niezrealizowanego w terminie/ wadliwego/ brakującego**, za każdy dzień opóźnienia w dostawie (zwłoka w dostawie w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 4) oraz za każdy dzień opóźnienia dostawy leków bez wad i braków (liczony od terminu określonego w § 2 ust. 4 do daty otrzymania leków bez wad i braków), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto jednostkowego zamówienia niezrealizowanego w terminie/ wadliwego/ brakującego**

Odpowiedź: Nie.

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wartości zamówienia, o której mowa w § 1 ust. 4, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który umowa została zawarta.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 70:

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

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

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

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

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

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

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi:

- tabletki na tabletki powlekane – TAK;
- tabletki na kapsułki lub drażetki – NIE;
- tabletki powlekane na kapsułki lub drażetki – NIE;
- kapsułki na tabletki – TAK;
- kapsułki na drażetki – NIE;
- drażetki na kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane – TAK;
- tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki–twarde, elastyczne – o powolnym uwalnianiu na tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki–twarde, elastyczne – o zmodyfikowanym uwalnianiu – TAK.

Pytanie nr 71:

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

Odpowiedź: Ampułki zamiast fiolek – NIE, odwrotnie – TAK.

Pytanie nr 72:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 73:

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?

Odpowiedź: Wycenić podając ostatnią cenę.

Pytanie nr 74:

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Ilość opakowań zaokrąglić w górę.

Pytanie nr 75:

Czy Zamawiający w pakiecie 1C wykreśli pozycję 9 z powodu zakończonej produkcji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 76:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 14 pozycje 119 z powodu zakończonej produkcji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 77:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycji 128 i utworzy osobny pakiet?

Wydzielenie w/w pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najbardziej potrzebnej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 78:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycji 148 i utworzy osobny pakiet?

Wydzielenie w/w pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najbardziej potrzebnej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 79:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 14 pozycje 169 z powodu zakończonej produkcji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 80:

Czy zamawiający wymaga aby w części 14 poz. 202 był preparat 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 81:

Czy zamawiający wymaga aby w części 14 poz. 202 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 82:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 235 dopuści wycenę opakowań o pojemności 200ml w ilości 675 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 83:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 14 pozycje 245 z powodu zakończenia dopuszczenia do obrotu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 84:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 259 dopuści wycenę opakowań o pojemności 150ml w ilości 667 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 85:

Prosimy o doprecyzowanie postaci leku w pozycji 264 znajdującej się w pakiecie nr 14.

Odpowiedź: Krem lub maść do wyboru Zamawiającego.

Pytanie nr 86:

Prosimy o doprecyzowanie postaci leku w pozycji 271 znajdującej się w pakiecie nr 14.

Odpowiedź: Maść.

Pytanie nr 87:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 14 pozycje 276 z powodu zakończonej produkcji

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 88:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycji 310 i utworzy osobny pakiet?

Wydzielenie w/w pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najpotrzebniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 89:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycji 311 i utworzy osobny pakiet?

Wydzielenie w/w pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najpotrzebniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 90:

Prosimy o odstąpienie w pakiecie 14 w pozycjach: 369-375 od zapisu „poszczególne dawki tych samych leków od jednego producenta”, ponieważ nie mamy możliwości zaoferowania w wyżej wymienionych pozycjach leków od jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 91:

Prosimy o doprecyzowanie postaci leku w pozycji 469 znajdującej się w pakiecie nr 14.

Odpowiedź: Krem lub maść do wyboru Zamawiającego.

Pytanie nr 92:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 14 pozycje 487 z powodu zakończonej produkcji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 93:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 14 pozycje 491 z powodu zakończonej produkcji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 94:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 210 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 95:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 245 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 60 tabletek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 96:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 338 dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 97:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 367 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 98:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 453 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30 tabletek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 99:

Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 450 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolki?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 100:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 220. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 101:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 31. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 102:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 103:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 29. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 104:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 205. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 105:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 237. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 106:

Czy Zamawiający w pakiecie 26 pozycja 2 dopuszcza wycenę preparatu 300mg/ml po 20ml pakowanego a 10 butelek oraz 370mg/ml po 100ml pakowanego a 10 butelek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 107:

Czy Zamawiający w pakiecie 26 pozycja 4 dopuszcza wycenę preparatu 300mg/ml po 20ml pakowanego a 6 butelek oraz 370mg/ml po 50ml pakowanego a 10 butelek oraz 370mg/ml po 100ml pakowanego a 10 butelek oraz 370mg/ml po 200ml pakowanego a 6 butelek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 108:

Czy Zamawiający w pakiecie 26 pozycja 5 dopuszcza wycenę preparatu 320mg/ml po 200ml pakowanego a 6 butelek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 109:

DOTYCZY PAKIETU 2 POZYCJA 27-28

1) "Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca? "

Odpowiedź: Tak.

2) "Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?"

Odpowiedź: Nie.

3) "Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4) „Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5) Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 110:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 D poz. 9 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ minimum 3 godziny od rozpoczęcia rozpuszczania do zakończenia infuzji w temperaturze 25°C – Uwagi dot. Pakietu nr 1D punkt 2).

Pytanie nr 111:

DOTYCZY PAK 5 POZYCJE 13-14

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 112:

DOTYCZY PAK 5 POZYCJE 13-14

Czy Zamawiający wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 113:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycji nr : 1, 22, 23, 33, 34, 105, 119, 122, 123, 142, 143, 269, 270, 423 i utworzy osobny pakiet?

Wydzielenie w/w pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najpotrzebniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 114:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 poz. 229 wycenę preparatu Hemorol * 12 czopków z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań - ze względu na brak Hemorectalu * 10 czopków.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 115:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 poz. 230 wycenę preparatu Humana 90ml * 24 but. Z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 opakowań.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 116:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 14 poz. 245 (Jumex 5 mg * 60 tabl.) i utworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 117:

W pakiecie 14 poz. 264 – proszę o sprecyzowanie o jaką postać Zamawiającemu chodziło? Krem czy maść ?

Odpowiedź: Krem lub maść do wyboru Zamawiającego.

Pytanie nr 118:

W pakiecie 14 poz. 271 – proszę o sprecyzowanie o jaką postać Zamawiającemu chodziło? Krem czy maść?

Odpowiedź: Maść.

Pytanie nr 119:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 14 poz. 289 Metindol maść 5% 30 g ze względu na koniec produkcji pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 120:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 9 poz. 64 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu XXXXXXX, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 121:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 9 poz. 64 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 122:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 9 poz. 64 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 123:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 14 poz. 151 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu XXXXXXXX zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 124:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 14 poz. 152 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu XXXXXXXX krople, a takiej samej zawartości tego samego szczepu bakterii probiotycznych, występującego w takim samym stężeniu; produkt występuje w takiej samej postaci?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 125:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 14 poz. 260 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu XXXXXXXX, 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 126:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 14 poz. 260 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu XXXXXXXX, 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).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 127:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 14 poz. 260 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 128:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 14 poz. 260 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: białka mleka krowiego, glutenu, sacharozy i laktozy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 129:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 zadanie 5 i zadanie 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne pasków testowych i płynów kontrolnych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, tym samym specyfikuje w każdej pozycji wyłącznie paski testowe i płyn kontrolny konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne, wysokiej jakości paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i zaoferowaniem kompatybilnych płynów kontrolnych) charakteryzujące 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) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; e) Kapilara samozasysająca krew; 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, i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 130:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 zadanie 5 i zadanie 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe 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 fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 131:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 zadanie 5 i zadanie 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) bezdotykowy 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 fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 132:

Pakiet 14 poz. 419

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 14 pozycji nr 419 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Nie.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
działania ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicza
w Złoczynie
Monika Frymark-Fijańska
Monika Frymark-Fijańska