

ZAPYTANIA I WYJAŚNIENIA (ODPOWIEDZI)  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o nazwie:

Zakup i dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie w okresie 12 miesięcy -nr sprawy OCZ-ZP-1/2022

Pytanie nr 1

pytania do pakietu nr 19:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5 sztuk lub a`10 sztuk (w zależności od rozmiaru i rodzaju opatrunku) z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź nr 1

Zamawiający dopuszcza opatrunki w opakowaniach a`5 sztuk lub a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 227 i czy dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, 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 do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, 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 nr 2

Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dotyczy umowy - prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu zapis d) o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru) lub o dopisanie na końcu paragrafu 7 zapis d) o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i

równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% kwoty z faktury brutto za każdy dzień opóźnienia w płatności.

Odpowiedź nr 3

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz. 9 (Hydroxysine 10mg/5ml syrop 250g) dopuści Hydroxyzinum VP 2 mg/ml syrop 200ml PL Bausch Health Ireland Limited? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź nr 4

Tak, zamawiający dopuści.. Ilość jak w SWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz. 9 (Hydroxysine 10mg/5ml syrop 250g) dopuści Hydroxyzinum Hasco 10 mg/5 ml syrop 200 ml ? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź nr 5

Tak, zamawiający dopuści Hydroxyzinum Hasco 10 mg/5 ml syrop 200 ml. Ilość jak w SWZ.

Pytanie nr 6

W związku z zakończoną produkcją produktu zwracamy się z prośbą, czy Zamawiający w pakiecie 22 poz. 22 (Sulfathiazolum natricum 2% (20mg/g) krem 400 g) dopuści Argosulfan 20mg/g 100g krem PL PharmaSwiss Česká republika s.r.o. ? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź nr 6

Tak, zamawiający dopuści Argosulfan 20mg/g 100g krem PL PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Ilość należy przeliczyć ( $3 \times 400g = 1200g$ ,  $1200g : 100g = 12$  op.)

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 229, 230 pakiet 1 dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź nr 7

Zamawiający nie dopuści opatrunku hemostatycznego Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm

Pytanie nr 8

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

Odpowiedź nr 8

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 229 i 230 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź nr 9

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Czy można wycenić lek dexamethason 1mg tabletki, (pakiet 21, poz. 43) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

Odpowiedź nr 10

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku dexamethason 1mg tabletki, (pakiet 21, poz. 43) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań należy odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ.

Pytanie nr 11

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 1, pozycja 351) wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

**Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.**

Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej i pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego.

Odpowiedź nr 11

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Czy w związku z zakończeniem dystrybucji produktu leczniczego Addamel, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 11 preparatu Supliven - produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN, w op. 20 x amp. 10 ml?

Odpowiedź nr 12

Tak, zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie nr 13

Czy w pakiecie 5 poz. 16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal oraz osmolarności poniżej 800 mOsm/l?

Odpowiedź nr 13

Zgodnie z SWZ.

#### Pytanie nr 14

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Intralipid 20%, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 poz. 80 emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

#### Odpowiedź nr 14

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

#### Pytanie nr 15

Czy w pakiecie 21 poz. 112 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Natrium Chloratum 0,9% w butelce stojącej z dwoma różnej wielkości portami typu Kabi Clear, 1000 ml?

#### Odpowiedź nr 15

Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Pakiecie nr 1, pozycji 231, wchłanianego, hemostatycznego opatrunku chirurgicznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, rozmiar 2,7cm x 2,7cm (5 sterylnych sztuk w opakowaniu)?

HEMOPATCH jest hemostatykiem uszczelniającym, wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej (może być stosowany w laparoskopii), pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytrowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Pragniemy wskazać, że HEMOPATCH jest wyrobem medycznym III klasy.

Pragniemy podkreślić, iż produkt Hemopatch to uszczelniający hemostatyk, zawierający unikalne połączenie kolagenu pochodzenia bydlęcego oraz NHS-PEG a jego jakość, skuteczność hemostatyczna i uszczelniająca jest porównywalna z innymi produktami lub ją przewyższa. Zostało to potwierdzone w badaniach klinicznych w zakresie chirurgii przewodu pokarmowego, narządów mięsnych, chirurgii naczyniowej i neurochirurgii (Int Clin Med, 2018. Di Cesare T (2018) Efficacy of Hemopatch® in reducing postoperative bleeding after laparoscopic cholecystectomy: Prospective and multicenter study Clinical Neurology and Neurosurgery 176 (2019. )Hemopatch® as a new dural sealant: A clinical observation☆ Stephan Nowaka,□, Henry W.S. Schroederb, Steffen Fleckb American Journal of Biomedical Science & Reserch 2019. Cost-Benefit Analysis: Hemopatch® Vs Standard of Care in The Incidence of Postoperative Pancreatic Fistula in a Observational Study Ramirez Manuel G1\*, Serradilla Mario2 and Ramirez Manuel A1 Schebesch K, Brawanski A (February 04, 2019) Clinical Experience with Hemopatch® as a Dural Sealant in Cranial Neurosurgery. Cureus 11(2): e4013. DOI

10.7759/cureus.4013 Anna Pisapia, Enrico Crolla, Michele Saracco, Alessandro Saggioccolo, Pasquale Dolce & Carlo Molino (2019): The effectiveness of Hemopatch™ in preventing postoperative distal pancreatectomy fistulas, Expert Review of Medical Devices Expert review of medical devices, 2018. Clinical effectiveness and versatility of a sealing hemostatic patch (HEMOPATCH) in multiple surgical specialties Kevin M. Lewis\*a, Shelly Ikeme\*a, Tolu Olubunmib and Carl Erik Kuntzea Biomacromolecules 2017. Next Generation Hemostatic Materials Based on NHS-Ester Functionalized Poly(2-oxazoline)s Marcel A. Boerman, Prospective, randomized clinical trial of the HEMOPATCH topical hemostat in ascending aorta: initial experience Weltert L, D'Aleo S, Chirichilli I, Scaffa R, Salica A, Ricci A, Mingiano A, Guerrieri Wolf L, Bellisario A, De Paulis R).

Odpowiedź nr 16

Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Czy w Pakiecie 1 poz. 461 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 462 w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź nr 17

Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.

Pytanie nr 18

Czy w Pakiecie 1 poz. 462 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniu x 5 ml – po przeliczeniu całkowitej oferowanej objętości preparatu na odpowiednią liczbę opakowań? Mniejsza objętość preparatu w opakowaniu zwiększa szansę na wykorzystanie całej zawartości przed upływem daty ważności.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 484 w przedmiotowym postępowaniu:

Odpowiedź nr 18

Tak, zamawiający dopuści

Pytanie nr 19

Czy w Pakiecie 1 poz. 484 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 522 i 523 oraz w Pakiecie 17 w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź nr 19

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Czy w Pakiecie 1 poz. 522 i 523 oraz w Pakiecie 17 poz. 1-6 i 8 Zamawiający w celu ujednoczenia oferty oraz systemu monitorowania glikemii w siedzibie Zamawiającego dopuści zaoferowanie pasków GlucoDr, niezależnie od Pakietu 17 poz. 7?

Odpowiedzi udzielono zgodnie z art. 135 ust.2 ustawy Pzp z 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129, 1598, 2054, 2269 z późn. zm.)

Odpowiedź nr 20

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 240 w przedmiotowym postępowaniu:

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.

Odpowiedź nr 21

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 22

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.

Odpowiedź nr 22

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 23

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 506 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź nr 23

Tak, zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A.

Pytanie nr 24

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź nr 24

Brak jest podstaw do przyjęcia, że takie przesłanki zaktualizują się w trakcie trwania umowy.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 25

Na obecnym etapie, wobec braku zagrożenia określonego w pytaniu nr 24, zabezpieczenia takie są zbędne.

**Pytanie nr 26 Pakiet 18, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku nowszej generacji niszczącego biofilm. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 26

Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 27 Pakiet 18, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji z uwagi na wycofanie opatrunku przez producenta.

Odpowiedź nr 27

Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt. 1 i SWZ, pozycji nie należy wyceniać.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr 1, poz.364, czy zamawiający dopuści wycene Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g? Nowy produkt producenta.

Odpowiedź nr 28

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 29, czy Zamawiający dopuści wycenę Ambrosol 15 mg/5 ml, syrop, 120 ml z przeliczeniem ilości? Brak dostępnego opak. 150 ml

Odpowiedź nr 29

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 30 Pakiet 1 poz. 206

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do podaży diet Nutricia Zestaw PEG z końcówką typu EnFit.

Połączenie EnFit zastąpiło stożkowe połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urzędzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™. Zestawy z końcówką EnLock nie są już dostępne.

Odpowiedź nr 30

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 31 Pakiet 1 poz. 363

Czy Zamawiający dopuści mleko Bebilon z Pronutra Advance - mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych. Opatentowana formuła zawierająca unikalną kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS lcFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml oraz postbiotyków, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 320 mOsmol/l?

Odpowiedź nr 31

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 32 Pakiet 1 poz. 364

Czy Zamawiający dopuści żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do 6. miesiąca życia, do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, bakterie probiotyczne Bifidobacterium Breve M-16V, DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 54,3 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,6 g/100 ml, żelazo 0,54 mg/100 ml, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, osmolarność 250 mOsmol/l, zawartość laktozy 2,89 g/100 ml (400 g)?

Odpowiedź nr 32

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 33 Pakiet 1 poz. 492

Czy Zamawiający ma na myśli Smoczek dla niemowląt do butelki 90 ml x 48 szt. - kompatybilny z pozycją spec. 361 i 363 (typu Nutricia standard Teat)?

Odpowiedź nr 33

Tak. Nastąpiła omyłka pisarska. Powinno być: Smoczek dla niemowląt do butelki 90 ml x 48 szt. - kompatybilny z pozycją spec. 361 i 363 (typu Nutricia standard Teat)

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego Enoxapainnum natricum zawartego w Pakiecie 8 z postaci ampułkostrzykawkowej na



wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu ograniczonej dostępności leku w postaci ampułko-strzykawek? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1741 fiol.?

Odpowiedź nr 34  
Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku).

Odpowiedź nr 35  
*Do dwóch miejsc po przecinku.*

Pytanie nr 36

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odpowiedź nr 36  
*Zgodnie z SWZ pkt. IV ppkt. 1a.*

Pytanie nr 37

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

Odpowiedź nr 37  
Tak, Zamawiający dopuści, jeśli tylko takie produkty są dostępne, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

Pytanie nr 38

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 11, czy Zamawiający dopuści wycenę Supliven, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 ml, 20 amp w ilości 5 op?

Odpowiedź nr 38  
Tak, Zamawiający dopuści wycenę Supliven, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 ml, 20 amp w ilości 5 op.

Pytanie nr 39

Dotyczy Pakietu nr 1, poz 50, czy Zamawiający wskaże jaka ilość Atecortin, krople do oczu, uszu, 5 ml wycenić ( ilość do wyceny Zero).

Odpowiedź nr 39  
Ilość Atecortin, krople do oczu, uszu, 5 ml wycenić 5 opakowań.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 51 i 52, Czy Zamawiający wymaga w tych pozycjach jednego producenta? (błąd w w nr poz. w nawiasach).

Odpowiedź nr 40

*Tak, zamawiający wymaga jednego producenta (zapis w nawiasach odpowiednio powinien brzmieć 51 i 52).*

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu nr 1, poz 86, czy zamawiający dopuści wycenę CalciumTeva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt w ilości 10 op? (supl.diety) Brak na rynku dostępnego jako prod.leczn.

Odpowiedź nr 41

Tak, zamawiający dopuści wycenę CalciumTeva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt w ilości 10 op? (supl.diety)

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 150, czy zamawiający dopuści Panthenol S.O.S., spray, 130 g?(Kosmetyk)

Odpowiedź nr 42

Tak, zamawiający dopuści Panthenol S.O.S., spray, 130 g?(Kosmetyk).

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu nr 1, poz 225, czy Zamawiający dopuści wyceneUman Big, 180 j.m./ml; 3 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 6 op?

Odpowiedź nr 43

*Zgodnie z SWZ*

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu nr 1, poz 247, czy Zamawiający dopuści wyceneOxycort, (30 mg+10 mg)/g, maść, 10 g w ilości 2 op? Brak na rynku opak. 20 g.

Odpowiedź nr 44

Tak, Zamawiający dopuści wycene Oxycort, (30 mg+10 mg)/g, maść, 10 g w ilości 2 op.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 1, poz 251, czy Zamawiający dopuści wycene Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, 200 mlz przeliczeniem ml?

Odpowiedź nr 45

Tak, Zamawiający dopuści wycene Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml z przeliczeniem ml

Pytanie nr 46

Prosimy o doprecyzowanie, czy w ramach jednego pakietu leki od jednego producenta należy wycenić postacieiniekcyjne (typuamp,fiol,amp,strzk) czy dotyczy do również postaci doustnej(typu np.tabl.), postaci maści, kremy?

Odpowiedź nr 46

*Postacie iniekcyjne oraz tabletki.*

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 1, Poz.406, czy zamawiający dopuści wycenę Oxymetazolini hydr. 0,025%, aer.do nosa, 10 ml, butel.w ilości ?

Odpowiedź nr 47

*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 1, Poz460, czy Zamawiający dopuści wycenę Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., ?

Odpowiedź nr 48

*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 1, Poz 461, czy Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., kaps.twarde, 30 szt.

Odpowiedź nr 49

*Tak, Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., kaps.twarde, 30 szt.*

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 518, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź nr 50

*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 51

Dotyczy pakietu nr 10, poz. 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Sinora, 1 mg/ml; 1 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 amp?

Odpowiedź nr 51

*Tak, zamawiający dopuści.*

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu nr 22, poz. 9, czy zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum, 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml z przeliczeniem mililitrów?

Odpowiedź nr 52

*Tak, zamawiający dopuści.*

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu nr 22, poz.22, czy zamawiający dopuści wycenę Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 12 op? Brak dostępnych na rynku opak. 400 g.

Odpowiedź nr 53

*Tak, zamawiający dopuści.*

Pytanie nr 54

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 16, 17, Prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu z powodu problemów z dostępnością na rynku.

Odpowiedź nr 54  
*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 259. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź nr 55  
*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 56

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 341. 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 dożyłnej?

Odpowiedź nr 56  
*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 57

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 494. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 57  
*Tak, zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika.*

Pytanie nr 58

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 460. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź nr 58  
*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 59

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu

dostępnego CalciumGluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

Odpowiedź nr 59

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego CalciumGluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp.

Pytanie nr 60

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 342. 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?

Odpowiedź nr 60

*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 61

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46. Proszę o wydzielenie lub wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 61

*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 62

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 226. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml 1 fiol.W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań jakie należy wycenić?

Odpowiedź nr 62

*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 63

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 225. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź nr 63

*Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.*

Pytanie nr 64

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 204. W związku z wycofaniem z oferty producentna prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź nr 64

*Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt.1i SWZ.*

Pytanie nr 65

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 263. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź nr 65

*Zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 66

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 443. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 66

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 67

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 215. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź nr 67

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek.

Pytanie nr 68

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 260. 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 ?

Odpowiedź nr 68

Tak, Zamawiający dopuści, jeśli tylko takie produkty są dostępne, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

Pytanie nr 69

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 506. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź nr 69

Tak, zgodnie z odp. nr 23 Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr.

Pytanie nr 70

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 442. Proszę o wydzielenie lub wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 70

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 534. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź nr 71

Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt. 1i SWZ nie wyceniać.

Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 264.265 Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 72  
Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 73

Czy produkt leczniczy z pakietu 1 poz.264, 265 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź nr 73  
Nie.

Pytanie nr 74

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 19 .opakowań?

Odpowiedź nr 74

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 19 .opakowań.

Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 21 prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu z powodu problemów z dostępnością na rynku.

Odpowiedź nr 75

Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt. 1i oraz 1j SWZ.

Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 5, poz.1, 2, prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu z powodu problemów z dostępnością na rynku.

Odpowiedź nr 76

Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt. 1i oraz 1j SWZ.

Pytanie nr 77

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 17. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 77

Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt. 1i oraz 1j SWZ.

Pytanie nr 78

Dotyczy pakietu nr 6 poz.3, 4, 5, 6 Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 78

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 79

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2, 3. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim

zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?”

Odpowiedź nr 79

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 80

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź nr 80

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 81. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź nr 81

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 85. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.,10amp.lub Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź nr 82

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 83. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1%,10mg/ml; 5ml,rozt.d/wstrz.,10amp lub Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

Odpowiedź nr 83

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 35. Proszę o wydzielenie lub wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 84

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 23. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreslenie pozycji w pakiecie.?

Odpowiedź nr 85

Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt. 1i oraz 1j SWZ.

Pytanie nr 86

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 22. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreslenie pozycji w pakiecie



Odpowiedź nr 86  
Zgodnie z zapisem pkt. IV ppkt. 1i oraz 1j SWZ.

Pytanie nr 87

**Dotyczy pakietu nr 5 poz. 16** (*Multimel N-4 550 E , emulsja do podawania przez żyłę centralną lub obwodową (lub równoważny),worek 2000 ml*) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego : preparat do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych o nazwie handlowej Lipoflex peri w poj. 1875 ml ?

Odpowiedź nr 87  
Zgodnie z SWZ.

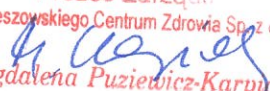
Pytanie nr 88

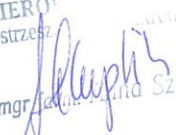
**Dotyczy pakietu nr 4 poz. Nr 25,26,27** (*Płyn Wielektrolitowy 500ml but stojąca, roztw. d/infuzji (typu Optilyte)*) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego – płynu wieloelektrolitowego najnowszej generacji o nazwie handlowej Sterofundin ISO?

Odpowiedź nr 88  
Zgodnie z SWZ.

Odpowiedzi udzielono zgodnie z art. 135 ust.2 ustawy Pzp (Dz. U. z 2019 poz. 2019 z późn. zm.)

Prezes Zarządu  
Ostrzeszowskiego Centrum  
Zdrowia Sp. z o.o.  
Magdalena Puziewicz-Karpiak

Prezes Zarządu  
Ostrzeszowskiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o.  
  
Magdalena Puziewicz-Karpiak

KIEROWNICZKA DZIAŁU KRYTYCZALNEJ  
Ostrzeszowskiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o.  
  
mgr Justyna Szreder-Czemplik

