



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 27 grudnia 2021 r.

N/znak: FZAP-380-2/10/21

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o jakim stanowi art. 132 na dostawę leków (z podziałem na 90 części).

I. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

Pytanie nr 1:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2:

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

Odpowiedź: Tak, do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 3:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 4:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6:

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; 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: Tak, podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 8:

dotyczy Zadanie 12 poz. 298

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9:

dotyczy Zadanie 12 poz. 299

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10:

Pakiet 12, Pozycja 257 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, dawce 40mg/g, opakowaniu 40g (1600mg w opakowaniu) jakim jest Permetryna Scabinol ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. Jest to zmiana przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 12 pozycji 153 i 154** oraz utworzenie z wydzielonych pozycji **Podpakietu 12A**? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności oraz uzyskanie korzystniejszej ceny zakupu dla Szpitala .

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 12:

pakiet nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź: Tak.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 10 wymaga produktu leczniczego Sevofluranum - płynu wziewnego do znieczulenia ogólnego tylko w: butelce z polietylenonaftalenu (PEN) i w butelce aluminiowej?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 10 i 11 w trakcie trwania umowy, dla prawidłowego i bezpiecznego działania parowników wymaga fachowej instalacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej parowników przez podmiot upoważniony przez wytwórcę parowników lub autoryzowanego przedstawiciela wytwórcy parowników zgodnie z zapisem Ustawy o Wyrobach Medycznych, rozdział 11; Art 90; Pkt.4?"

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie nr 15:

Uprzejmie informujemy, że z uwagi na podjętą decyzję biznesową xxxxx planuje do końca 2022 r. zakończenie dystrybucji w Polsce produktu leczniczego xxxx.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu realizacji umowy do końca 2022 roku dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie 27 - ERYTROPOETYNA BETA INJ. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. W przypadku zakończenia dystrybucji produktu leczniczego w Polsce Wykonawca zobligowany jest do poinformowania o tym Zamawiającego oraz zgodnie z zapisami umowy:

- § 1 ust. 1 pkt f) Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zmiany na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, w sytuacji, gdy wystąpi przejściowy brak produktu, zakończenie produkcji lub wycofanie z rynku produktu będącego przedmiotem zamówienia z przyczyn leżących po stronie producenta,
- § 2 ust. 6 Leki objęte jednostkowym zamówieniem Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do siedziby Zamawiającego (Apteka Szpitalna mieszcząca się w siedzibie Zamawiającego – w dni robocze od godz. 7:30 do 14:00), na swój koszt i ryzyko. W przypadku kiedy z przyczyn obiektywnych, niezależnych od Wykonawcy (zwłaszcza: wycofania z obrotu, wstrzymania produkcji, itp.) dostawa leków stanowiących przedmiot zamówienia nie może być zrealizowana, wykonawca niezwłocznie powiadomi pisemnie o tym fakcie Zamawiającego. Dostawa leku zamiennego stanowiącego pełny odpowiednik leku stanowiącego podstawę zamówienia wymaga uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego, pod rygorem nie przyjęcia dostawy. Cena leku zamiennego nie ulega zmianie chyba, że cena tego leku jest niższa niż cena leku zastępowanego.
- § 6 ust. 4 Załącznika nr 9 do SWZ „Każda ze stron może wypowiedzieć niniejszą umowę za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, którego bieg rozpoczyna się od pierwszego dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym jedna ze stron otrzymała pisemne oświadczenie drugiej strony o wypowiedzeniu umowy”.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 pozycja 5 Propofol 1% 0,5 g/50 ml x 5 amp. (emulsja MCT/LCT), dopuści Propofol 1% 0,5 g/50 ml x 1 fiolka (emulsja MCT/LCT) z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 17:

Załącznik nr 9 do SWZ– projekt umowy dostawy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.3.e? 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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18:

Załącznik nr 9 do SWZ– projekt umowy dostawy:

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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19:

Załącznik nr 9 do SWZ– projekt umowy dostawy:

Czy Zamawiający w par 1.3.g dopisze, że przedłużenie może nastąpić na max 3 miesiące? Wykonawca nie może być bezterminowo związany ofertą w ramach niniejszej umowy i nie jest w stanie zagwarantować dostaw przez dowolnie długi okres.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20:

Załącznik nr 9 do SWZ– projekt umowy dostawy:

Czy Zamawiający w par. 1.4 zamiast opcji dodatkowego zakupu 70% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 70%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21:

Załącznik nr 9 do SWZ– projekt umowy dostawy:

Czy Zamawiający w par. 2.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. **Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.**

Odpowiedź: Tak. §2 ust. 3 Załącznika nr 9 do SWZ otrzymuje brzmienie:

3) Zamówienia będą składane w następujący sposób:

- **Pocztą elektroniczną lub**
- **Faksem.**

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 2 poz. 1-7** i przeliczenie ilości leku Enoxaparinum z postaci ampulkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparinum 300 mg/3 ml x 1 fiol., z powodu problemów z dostępnością ampulkostrzykawkę na rynku? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie w poz. 1 łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do każdej fiolki zestawu do podawania leku: 1 MiniSpike + 10 strzykawkę tuberkulinowych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 23:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 9 poz. 4, 5 i 9 przedmiotowym postępowaniu:

Zamawiający określa w Pakiecie nr 9 poz. 4, 5 i 9 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego 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 przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:

- a) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
- b) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 24:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 162, 441 i 442 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 162, 441 i 442 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego w Pakiecie nr 12 poz. 162, 441 i 442.

Pytanie nr 25:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 163 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w Pakiecie nr 12 poz. 163 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, o takiej samej postaci, stężeniu i zawartości żywych kultur bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 26:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 279 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 279 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

Pytanie nr 27:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 279 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 279 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).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

Pytanie nr 28:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 12, poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego?

Odpowiedź: Tak, jeżeli skład i wskazania są identyczne z oczekiwanym produktem.

Pytanie nr 29:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 12, poz. 234 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: Nie, na rynku dostępny jest produkt leczniczy.

Pytanie nr 30:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 12, poz. 234 w przedmiotowym postępowaniu:

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: Nie.

Pytanie nr 31:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 12, poz. 463 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr.A?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci i zaoferowanie zamiast tabletek: tabletek powlekanych, drażetek, kapsułek, tabletek o dowolnym uwalnianiu, tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie. Wycenę ampułek zamiast fiolek lub ampułko-strzykawek i odwrotnie?

Odpowiedź: Tabletki na powlekane tabl, drażetki, kapsułki – tak, odwrotnie – nie

Tabletki na tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu – nie, odwrotnie –nie

Ampułki na fiołki – tak, odwrotnie – tak.

Ampułki na ampułkostrzyk. – tak, odwrotnie – nie.

Pytanie nr 33:

Czy w poz. gdzie Zamawiający podał ilość w szt. wyrazi zgodę na podanie ceny za op. a nie za szt. i przeliczenie ilości szt. na ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, amp., kg, itp.), niż wymagane? Jeśli tak prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o informację czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę czy ilość przeliczyć do drugiego miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Tak, przeliczyć opakowania w górę.

Pytanie nr 35:

Prosimy o informację czy Zamawiający w pakiecie nr 19 poz 20 miał na myśli produkt obecnie dostępny na rynku w postaci zawiesiny do nebulizacji, 0,5 mg/2 ml; produkt jest pakowany w pudełko, które zawiera 10 ampułek/pojemników (2 torebki po 5 szt., każda)?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36:

Pakiet 12 poz. 60, 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bebilon Pepti 1 Syneo i Bebilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Bebilon Pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia i posiada bardziej zaawansowaną formułę niż Bebilon Pepti DHA.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 37:

dotyczy rozdziału VIII SIWZ pkt. 2.2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 12 poz. 451 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 12 poz. 451 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Nie wyłączam, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38:

dotyczy pakietu 12 poz. 451

Mając na uwadze zachowanie zasad zdrowej konkurencji oraz biorąc pod uwagę, że wapno nie jest lekiem prosimy o wyłączenie z pakietu nr 12 pozycji 451 „Sofnolime – wapno granulowane do absorpcji CO₂ z mieszaniny oddechowej” i utworzenie nowego pakietu z tą pozycją.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39:

dotyczy pakietu 12 poz. 451

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze CO₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 40:

dotyczy pakietu 12 poz. 451

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 41:

Pytania do wzoru umowy:

Do rozdziału XX pkt 4.2 SWZ (kryteria oceny ofert w zakresie terminu realizacji zamówienia): Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu realizacji zamówienia poprzez ustalenie terminu minimalnego, najwyżej ocenianego na 2 dni robocze od chwili złożenia zamówienia wraz z odpowiednim wydłużeniem terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych godzin dostaw, którym sprostać będzie mogła większa ilość Wykonawców, również tych posiadających magazyny w większej odległości od siedziby Zamawiającego, znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 42:

Pytania do wzoru umowy:

Do §1 pkt 3 lit. b, f, §2 pkt 6 wzoru umowy: 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 strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43:

Pytania do wzoru umowy:

Do §5 pkt 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z 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 Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę w projekcie umowy.

Pytanie nr 44:

Pytania do wzoru umowy:

Do §5 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 10 pozycja 3 Dobutamin-Hexal fiol. 250 mg x 1 fiol; dopuści Dobutamin liofilizad do sporządzania roztworu do infuzji 250 mg x 1 fiołka szklana o pojemności 20ml, zamknięta gumowym korkiem i aluminiowym kapsłem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 46:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 7 E pozycja 1 Dieta kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna i normobiałkowa płynna dieta peptydowa, źródłem białka jest serwatka, bogata w kwasy tłuszczowe MCT-70%. Do podawania doustnie lub przez zgłębnik. Osmolarność 200 mOsm/l. Opakowanie butelka SmartFlex dopuści dietę kompletną pod względem odżywczym, normokaloryczną i normobiałkową płynną dietę peptydową, źródłem białka jest serwatka, bogata w kwasy tłuszczowe MCT- 70%. Do podawania doustnie lub przez zgłębnik, osmolarności 220 mOsm/l. w opakowaniu butelka SmartFlex?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 7 E pozycja 2 Dieta kompletna pod względem odżywczym, wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml), wysokobiałkowa płynna dieta peptydowa, źródłem białka jest serwatka, bogata w kwasy tłuszczowe MCT- 50%. Do podawania doustnie lub przez zgłębnik. Osmolarność 380 mOsm/l. Opakowanie butelka SmartFlex dopuści Dietę kompletną pod względem odżywczym, wysokoenergetyczną (1,5 kcal/ml), wysokobiałkową płynną dietę peptydową, źródłem białka jest serwatka, bogata w kwasy tłuszczowe MCT- 50%. Do podawania doustnie lub przez zgłębnik. Osmolarność 425 mOsm/l. w opakowaniu butelka SmartFlex?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 7 E pozycja 3 Dieta normokaloryczna z dodatkiem błonnika (rozpuszczalny 100%), kompletna pod względem odżywczym. Źródłem białka jest kazeina i serwatka. Osmolarność 187 mOsm/l. Dla pacjentów z zaburzeniami metabolizmu glukozy. Opakowanie butelka SmartFlex dopuści dietę normokaloryczna z dodatkiem błonnika (rozpuszczalny 100%), kompletną pod względem odżywczym. Źródłem białka jest kazeina i serwatka, o osmolarności 320 mOsm/l. Dla pacjentów z zaburzeniami metabolizmu glukozy w opakowaniu butelka SmartFlex?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 49:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 7 E pozycja 4 Dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml), wysokobiałkowa (48 g/500 ml), tłuszcz w postaci MCT- 19%, z dodatkiem rozpuszczalnego błonnika PHGG. Do podawania doustnie lub przez zgłębnik. Osmolarność 423 mOsm/l. Opakowanie butelka SmartFlex dopuści dietę wysokoenergetyczną (1,5 kcal/ml), wysokobiałkową (48 g/500 ml), tłuszcz w postaci MCT- 19%, z dodatkiem rozpuszczalnego błonnika PHGG, do podawania doustnie lub przez zgłębnik, o osmolarności 335 mOsm/l. w opakowaniu butelka SmartFlex?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 50:

Pakiet nr 7D, pozycja 10

Czy zamawiający dopuści dietę wspomagającą leczenie ran, kompletną, normokaloryczna (1,2kcal/ml), bogatoresztkową, do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego, w worku o pojemności 1000ml

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę doustnych postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabletki = tabletki drażowane/ tabletki powlekane/ kapsułki / kapsułki twarde i odwrotnie, a także tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 52:

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę iniekcyjnych postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź: amp-fiol i odwrotnie – tak. fiol na ampstrzyk i odwrotnie – Nie.

Pytanie nr 53:

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

Odpowiedź: Wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie nr 54:

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 55:

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: Podać pełne ilości opak. zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 56:

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny leku za opakowanie, a nie za sztukę w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki, a można zaproponować opakowanie zbiorcze?

Przykład dla Pakiet 1C poz.7. Preparat dostępny jest wyłącznie w op x 20 fiolek. Czy Zamawiający zgadza się na podanie ceny za pełne opakowanie i wycenę 400 takich opakowań? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 57:

Czy Zamawiający zezwala na przeliczenie objętości syropów, kropli, maści, kremów etc. i wycenę leków w opakowaniu o innej pojemności i gramaturze niż podana przez Zamawiającego, a liczbę opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby sumaryczna pojemność/gramatura była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 58:

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku w obrębie tej samej drogi podania, dotyczy: tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 59:

Pak. 1C poz. 9. Erythromycin – w 2018 producent wycofał preparat z oferty i zakończył jego produkcję – prosimy o wykreślenie lub zgodę na niewycenianie pozycji, co pozwoli na zaoferowanie Pakietu o realnej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 1 i 53.

Pytanie nr 60:

Pak. Nr 1D poz. 12 – Czy Zamawiający zezwala na wycenę prep. Lincomycin 0,6g w postaci fiołki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 61:

Pak Nr 1E poz. 1.Ciprofloxacin – czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatu odpowiednio x 40 szt. obj. 100ml oraz x 20 sz o obj. 200ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 62:

Pak Nr 1E poz. 2. Czy Zamawiający zezwala na wycenę roztworu w opakowaniu typu worek?

Odpowiedź: Tak – zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 63:

Pak. 4 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 64:

Pak. Nr 7E poz. 6. Preparat w podanej pozycji konfekcjonowany jest x 3 op * 237ml., czy Zamawiający ma na myśli wycenę łącznie 60 sztuk (20 pełnych opakowań) czy 60 pełnych opakowań? Zalecane spożycie to 3 porcje dziennie jako uzupełnienie diety przez 7 dni przed operacją.

Odpowiedź: 60 sztuk (20 pełnych opakowań)- Tak, 60 pełnych opakowań – Nie.

Pytanie nr 65:

Pak. 8 poz. 66. Czy z uwagi na zakończoną produkcję preparatu Lakcid x 10 kaps. Zamawiający dopuści wycenę 15 opakowań produktu leczniczego Lacidofil x20 kaps.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 66:

Pak. 8 poz. 81. Czy Zamawiający zezwoli na wycenę 100 opak x 20 poj Memotropil 20%, 60ml? Producent zmienił sposób konfekcjonowania, preparat jest dostępny wyłącznie w takich opakowaniach.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 67:

Pak. 8 poz. 138. Czy biorąc pod uwagę korzystną wycenę Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania preparatu Monover,500mgFe3+/5ml,roztw.d/wstrz,infuz,5fiol ?

Odpowiedź: Nie – zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68:

Pak. Nr 12 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści aktualnie dostępne opakowanie Aqua Gel 22 cm x 28 cm x 5szt i wycenę jednego takiego opakowania?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 69:

Pak. Nr 12 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści aktualnie dostępne opakowania zawierające 2 szt maski na twarz HydroAid i wycenę 2 takich opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 70:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie pozycji 12 z pakietu 7D ze względu na zaprzestanie produkcji - postępowanie FZAP-380-10/21

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 1 i 53.

Pytanie nr 71:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie poz 12 z pakietu 7D Nutrison Advance Peptisorb Proszek4x125g z powodu zaprzestania produkcji.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 1 i 53.

Pytanie nr 72:

Dotyczy pakietu nr 1D pozycja 10. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak – zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 73:

Dotyczy pakietu nr 1D pozycja 10. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 74:

Dotyczy pakietu nr 1D poz. 13. 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: Zamawiający dopuszcza, ale wymaga zapisu nr 2 SWZ.

Pytanie nr 75:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 29. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 76:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 32. 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.

Pytanie nr 77:

Pak. 12 poz 53. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 3 op. zamiennika Citronil, 20 mg, tabl. powl. x 28 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 78:

Pak.12 poz. 54. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 3 op. zamiennika Citronil, 40 mg, tabl. powl. x 28 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 79:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, do pełnego opakowania w górę

Pytanie nr 80:

Pak.12 poz. 82. Czy w związku z zakończoną dostępnością wymaganego preparatu Zamawiający dopuści wycenę 292 op. czopków Bisacodylum x 6 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 81:

Pak. 12 poz. 91. Czy w związku z zakończoną dostępnością wymaganego preparatu Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań Tafen Nasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 200 daw.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 82:

Pak. 12. poz. 100. Czy Zamawiający zezwoli na wycenę 94 opakowań Captoprilum 25 mg x 30 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 83:

Pak. 12 poz. 116 oraz poz. 117. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę po 2 opak. preparatów w odpowiednich dawkach w opak. x 30 szt ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 84:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 119. Czy Zamawiający dopuści wycenę 84 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje preparatu zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu 12 pozycje 127 z powodu zakończonej produkcji? Brak dostępnych zamienników.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 1 i 53.

Pytanie nr 86:

Prosimy o wyłączenie do osobnego pakietu prepar. z Pak. 12 poz, 143. Dantrolen 20 mg. Jest to preparat sprowadzany w ramach importu docelowego, a wydzielenie do osobnego pakietu pozwoli na przystąpienie większej liczby oferentów i uzyskanie korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 87:

Pak. 12. poz. 156. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę prep. DEXMEDETOMIDINUM w podanym stężeniu w opak x 5 amp i wycenę 8 takich opakowań?

Odpowiedź: Tak – pod warunkiem spełnienia Uwagi nr 1 SWZ: Poszczególne dawki tych samych leków od jednego producenta(dotyczy tych samych postaci leków).

Pytanie nr 88:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 162. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

Pytanie nr 89:

Pak. 12 poz. 189. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opak. prep. leczniczego w opak x 60 szt. tabl. powl.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 90:

Pak. 12 poz. 191 oraz 192. Prosimy o wykreślenie preparatów, zostały wycofane z oferty dystrybutora i są niedostępne.

Odpowiedź: Nie, proszę o wycenę leku równoważnego.

Pytanie nr 91:

Pak. 12 poz. 199. Czy Zamawiający zezwala na wycenę prep. x 50 but i wycenę 50 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 92:

Pak. 12 poz. 200. Producent zmienił opakowanie i aktualnie prep. dostępny jest wyłącznie w fiolkach. Czy Zamawiający zezwala na wycenę prep. leczniczego Epanutin w opak. typu fiołka?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 93:

Pak. 12 poz. 222. Czy zamawiający wymaga aby w Pak. 12 poz. 222. 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 94:

12. Czy zamawiający wymaga aby w Pak. 12 poz. 222. był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) ?

Odpowiedź: Tak, jak wyżej.

Pytanie nr 95:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 223. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 96:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 226. Producent zmienił wielkość opakowania, aktualnie dostępny preparat Gastrolit dostępny jest w opak x 14 saszetek. Proszę o informacje czy należy wycenić 2 czy 3 opakowania?

Odpowiedź: 3 opakowania.

Pytanie nr 97:

Czy Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 252 dopuści wycenę opakowań o pojemności 200ml w ilości 375 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 98:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 254. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 99:

Prosimy o doprecyzowanie postaci leku w pozycji 283 znajdującej się w pakiecie nr 12 – czy Zamawiający ma na myśli maść czy krem?

Odpowiedź: Maść.

Pytanie nr 100:

Prosimy o doprecyzowanie postaci leku w pozycji 291 znajdującej się w pakiecie nr 12 – czy Zamawiający ma na myśli maść czy krem?

Odpowiedź: Maść.

Pytanie nr 101:

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 365 dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 102:

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 393 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 103:

Prosimy o odstąpienie w pakiecie 12 w pozycjach: 395-401 od zapisu „poszczególne dawki tych samych leków od jednego producenta”, ponieważ nie mamy możliwości zaoferowania w wyżej wymienionych pozycjach leków od jednego producenta.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 104:

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 488 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30 tabletek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 105:

Prosimy o doprecyzowanie postaci leku w pozycji 506 znajdującej się w pakiecie nr 12 – czy Zamawiający ma na myśli krem czy maść?

Odpowiedź: Maść.

Pytanie nr 106:

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz. 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 25 poz. 4 dopuszcza wycenę preparatu Iohexolum 300mg/ml po 20ml pakowanego x 6 butelek oraz dla dawek: 350mg/ml po 50 ml + 370mg/ml po 100ml + 350mg/ml po 200ml preparatów pakowanych x 10 butelek oraz dla dawek: 350mg/ml po 500 ml preparatu pakowanego x 6 but.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 108:

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 5 dopuszcza wycenę preparatu 320mg/ml po 200ml pakowanego a 10 butelek ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 109:

Dotyczy pakietu 24 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny był czysty fizykochemicznie to jest nie zawierał zbędnych substancji takich jak albumina ludzka oraz ATIII, które mogą wpływać na obniżenie aktywności PCC a tym samym mieć wpływ na wystąpienie incydentów zatorowo-zakrzepowych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 110:

Dotyczy pakietu 24 poz. 4

Czy Zamawiający w trosce o jak najwyższą skuteczność i bezpieczeństwo używanego preparatu wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu protrombiny miał stałą zawartość czynnika IX, czyli był standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
Bi/s ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Żukowic
ul. Piłsudskiego 29, 01-405 Łódź
Monika Frymark-Łyfińska
Monika Frymark-Łyfińska

K.T.