

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-3/2021

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 295 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 nr 1

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu podpunkt c). o treści: "podpunkt: a) i b) paragrafu 7 obowiązuje pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

Odpowiedź nr 2

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu zdanie: "Jeżeli szkoda wynikałaby z winy Wykonawcy Zamawiający ma prawo do naliczenia odszkodowania w przypadku zaistnienia szkody z tytułu realizacji umowy do wysokości poniesionej szkody pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

Odpowiedź nr 3

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 377

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

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. **Lek Kaldyum nie zawiera laktozy**, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź nr 4

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5 do Pakietu nr 1 :

Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 587, tj. „preparat w płynie , gotowy do płukania zakażonych ran o pH 7,3 do szybkiego czyszczenia, nawilżania i płukania ostrych, przewlekłych i zanieczyszczonych ran ,oraz oparzeń II stopnia. Stosowany do środ i pooperacyjnego płukania obszaru chirurgicznego, do przepłukiwania jamy otrzewnowej, przestrzeni zaotrzewnowej i stawów, bez wymaganego wyplukiwania ani neutralizacji preparatu”.

Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a **spowoduje większą konkurencyjność** i umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych. Jednocześnie czy Zamawiający będzie wymagał dla tego preparatu badania potwierdzającego możliwość podgrzania roztworu do temperatury 60st. C, tak aby móc go wykorzystać do płukania jam ciała pacjenta oraz potwierdzenia tego odpowiednimi dokumentami dołączonymi do oferty?

Odpowiedź nr 5

Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 587 z pakietu nr 1. W związku z udzieloną odpowiedzią modyfikuje się załącznik nr 2 pakiet 1, dodając pakiet nr 1a oraz formularz asortymentowo-cenowy- załącznik nr 1.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 1, poz. 584 (Preparat do oczyszczania jelita: Makrogol 3350(PEG), Askorbinian sodu, Kwas askorbowy, Siarczan sodu, Elektrolity. Typu MOVIPREP Zestaw/opakowanie(2xsasz.A+2xsasz.B)), Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu CitraFleet x 50 saaszetek (pikosiarczan sodu i cytrynian magnezu) i po przeliczeniu zaoferowanie 4 op.? CitraFleet jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym 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 nr 6

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 312 zaoferowanie glukozy konfekcjonowanej w opakowaniach 75 g? Glukoza jest 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 7

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 312 zaferowanie glukozy cytrynowej konfekcjonowanej w opakowaniach 75 g? Glukoza cytrynowa jest 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 8

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści 1 pozycja 313 zaferowanie 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 9

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści 1 pozycja 313 zaferowanie 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź nr 10

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 650 Zino Dr. A, konfekcjonowany w opakowaniu 125 g?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisem pkt.IV.1f SWZ.

Pytanie nr 12

Prosimy o potwierdzenie, że doszło do pomyłki w formularzu cenowym i w kolumnie nr 2 "Pakiet" została błędnie wpisana cyfra 20, zamiast cyfry 18.

Odpowiedź nr 12

Tak, doszło do pomyłki przy numerowaniu.

Pytanie nr 13 poz. od 1 do 9

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

Odpowiedź nr 13

Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a 5 lub 10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie nr 14

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 4 w pozycjach 4,5,6,7,8,9,11,17,18,19,21,27,28 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź nr 14

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 w pozycji 24 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź nr 15

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 w pozycji 24 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wklócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź nr 16

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Czy zamawiający w Pakiecie 4 w pozycji 24 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie

cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź nr 17

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Czy w Pakiecie 1 poz. 585 Zamawiający dopuści zaferowanie 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź nr 18

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19

Czy w Pakiecie 1 poz. 585 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?

Odpowiedź nr 19

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Czy w Pakiecie 1 poz. 586 Zamawiający dopuści zaferowanie preparatu również w postaci kropli, konfekcjonowanego w opakowaniach x 5ml – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź nr 20

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Czy w Pakiecie 1 poz. 626 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (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 nr 21

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 673 i 674 oraz w Pakiecie 16 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwy pasków testowych będących

zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków tego producenta, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 99 ust. 4-6 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiając 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie w Pakiecie 1 poz. 673 i 674 oraz w Pakiecie 16 oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Zakres pomiaru 20-60%, zakres hematokrytu 20-60%; f) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; 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, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 1 poz. 673 i 674 oraz w Pakiecie 16 równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiając wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź nr 22-24

Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometrów pod warunkiem dostarczenia na życzenie zamawiającego bezpłatnie! kompatybilnych glukometrów w ilości wskazanej przez zamawiającego.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w pakiecie 16 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków testowych w całym okresie umowy i wymusza posiadanie odpowiednich, wymaganych prawem certyfikatów zgodności z odpowiednimi normami międzynarodowymi w całym okresie, na który jest przyznana.

Odpowiedź nr 25

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 26

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 pkt a) b):
Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy

b) w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy za odmowę dostarczenia zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. Przy czym zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu interwencyjnego u innego Wykonawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Odpowiedź nr 26

Tak, zamawiający wyraża zgodę i w związku z powyższym modyfikuje zapis umowy.

§7 wzoru umowy o brzmieniu:

§ 7

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 2% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki
- b) w wysokości 2% wartości brutto przedmiotu umowy za odmowę dostarczenia zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. Przy czym zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu interwencyjnego u innego Wykonawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Otrzymuje brzmienie:

§ 7

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy za odmowę dostarczenia zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. Przy czym zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu interwencyjnego u innego Wykonawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Jednocześnie Zamawiający dopisuje w zapisie §7pkt.c:

c) Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może być większa niż 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy wskazanego w § 5 ust.

4 niniejszej umowy.

Pytanie nr 27

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „... od dnia powzięcia powyższej wiadomości” na „od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź nr 27

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź nr 28

Zamawiający wyraża zgodę i w związku z powyższym w §5 pkt.2 dodaje zapis:

Na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres poczty e-mail:Faktury@szpital.ostrzeszow.pl, ze wskazanych adresów poczty e-mail Wykonawcy:.....

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 312 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 29

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 312 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 30

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 313 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 31

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 313 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 32

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 650 wyrazi zgodę na zaoferowanie kosmetyku ZinoDr. A, równoważnego pod względem składu do wymaganego przez SIWZ Sudocremu?

Odpowiedź nr 33

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci doustnych, np. tabletki na drażetki, kapsułki, tabletki powlekane, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź nr 34

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, np. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki ; pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 35

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci preparatów o przedłużonym / zmodyfikowanym uwalnianiu, np. tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź nr 36

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37 Dotyczy pak. 1 poz. 206 ; 207 ; 208

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu butelka (Producent zmienił rodzaj opakowania)

Odpowiedź nr 37

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 38 Dotyczy pak. 1 poz. 233

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci w ampułki .

Odpowiedź nr 38

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39 Dotyczy pak. 1 poz. 586

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Acidolac Baby, krople doustne, 10ml ? (brak na rynku farmaceutycznym preparatu spełniającego wymogi Zamawiającego zarejestrowanego jako produkt leczniczy)

Odpowiedź nr 39

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 40 Dotyczy pak. 1 poz. 586

Bardzo proszę o wskazanie przykładowej nazwy handlowej preparatu jaki należałoby wycenić.

Odpowiedź nr 40

Typu Acidolac Baby, Probiotyk w kroplach Apteo.

Pytanie nr 41 Dotyczy pak. 1 poz. 636

Proszę o doprecyzowanie zapisu:

„ Smoczek dla niemowląt na butelkę 90ml x 32 szt. kompatybilny z pozycją spec. 483 (typu Nuk TPE 0-6m) „

Czy Zamawiający miał na myśli kompatybilność smoczków z poz. 464 ?

Odpowiedź nr 41

Tak, Zamawiający miał na myśli kompatybilność smoczków z poz. 464.

Pytanie nr 42 Dotyczy pak. 1 poz. 637

Proszę o doprecyzowanie zapisu:

„Smoczek dla niemowląt do butelki 90 ml x 48 szt. - kompatybilny z pozycją spec. 482,484 (typu Nutricia standard Teat)“

Czy Zamawiający miał na myśli kompatybilność smoczków z poz. 463,465 ?

Odpowiedź nr 42

Tak, Zamawiający miał na myśli kompatybilność smoczków z poz. 463,465.

Pytanie nr 43 Dotyczy pak. 1 poz. 61 oraz 62

Proszę o doprecyzowanie zapisów:

61	1	Atosibanum 37,5/ 5ml , koncentrat do sporz. Roztw. do infuz. , fiol 5 ml,(producent jak w poz. 70)
62	1	Atosibanum 6,75/0,9 ml , roztwór do wstrzykiwań , fiol 0,9 ml(producent jak w poz. 69)

Czy Zamawiający miał na myśli : poz. 61 - Producent jak w poz. 62

poz. 62 – Producent jak w poz. 61

Odpowiedź nr 43

Tak, Zamawiający miał na myśli : poz. 61 - Producent jak w poz. 62
poz. 62 – Producent jak w poz. 61

Pytanie nr 44 Dotyczy pak. 2 poz. 9 ; 31;32

Proszę o doprecyzowanie:

9	2	Amoxicillin+Acid.Clavul. inj.Fiol. 1,2g d/wstrz.,inf x 5 fiol.	fiol	340
---	---	--	------	-----

Czy Zamawiający wymaga 340 op.* 5 (1700 fiolek) czy 340 fiolek (czyli 68 op.* 5 fiolek) ?

Bardzo proszę o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowe.

31	2	Vancomycinum 0,5g- prosz.d/sporz.roztw.do Inf. oraz. Z możl. podania doust. X 5 fiol.	fiol	50
32	2	Vancomycinum 1g- prosz.d/sporz.roztw.do Inf. oraz. z możl. podania doust. X 5 fiol.	fiol	25

Czy Zamawiający wymaga :

w poz. 31 –50 op. * 5 fiolek czyli 250 fiolek czy 50 fiolek czyli 10 op * 5 fiolek.;

w poz. 32 – 25op. * 5 fiolek czyli 125 fiolek czy 25 fiolek czyli 5 op. * 5 fiolek ?

Bardzo proszę o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowe.

Odpowiedź nr 44

Zamawiający wymaga 340 op.* 5 (1700 fiolek)

Zamawiający wymaga 50 op. * 5 fiolek czyli 250 fiolek

Zamawiający wymaga 25op. * 5 fiolek czyli 125 fiolek

Pytanie nr 45 Dotyczy pak. 2 poz. 19

Czy Zamawiający miał na myśli :

Ketoprofeni100mg/2ml x 10 amp i.v./i.m. ? (dawka 10 mg/2ml jest niedostępna)

Odpowiedź nr 45

Tak, Ketoprofeni100mg/2ml x 10 amp i.v./i.m.

Pytanie nr 46 Dotyczy pak. 2 poz. 25;26 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny tab./kap. dojelitowe?

Preparaty jest dostępne są tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 46

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny tab./kap. dojelitowe.

Pytanie nr 47 Dotyczy pak. 2 poz. 29

Proszę o doprecyzowanie:

29	2	Piperacillinum + Tazobactamum 4,5g inj. Liofilizat x 10 fiol.	fiol	1
----	---	---	------	---

Czy Zamawiający wymaga wyceny 1 op. *10 fiolek czy innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

Bardzo proszę o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowe.

Odpowiedź nr 47

Zamawiający wymaga wyceny 1 op. *10 fiolek.

Pytanie nr 48 Dotyczy pak. 1 poz. 60

Proszę o określenie ilości opakowań do wyceny dla : Atecortin krople do oczu i uszu , zawiesina 5ml ; gdyż w kol. ilość widnieje „ 0”

Odpowiedź nr 48

Ilość: 1 opakowanie.

Pytanie nr 49 Dotyczy pak. 1 poz. 107

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt ? (brak preparatu na rynku zarejestrowanego jako produkt leczniczy)

Odpowiedź nr 49

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt.

Pytanie nr 50 Dotyczy pak. 1 poz. 107.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Laboratoria PolfaŁódź Calcium w folii,tabl.musuj.,12szt ? (brak preparatu na rynku zarejestrowanego jako produkt leczniczy)

Odpowiedź nr 50

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Laboratoria PolfaŁódź Calcium w folii,tabl.musuj.,12szt

Pytanie nr 51

Proszę o doprecyzowanie zapisów SWZ:

IV. Opis przedmiotu zamówienia

c) gramatury postaci płynnej 100 g – 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę i odwrotnie.

Punkt. 2:

Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

W SWZ Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania, prosimy o doprecyzowanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż umieszczone w SWZ czy :

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

Odpowiedź nr 51

Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 52

Prosimy o odstąpienia od zapisów SWZ w przedmiocie zamówienia:

h) wskazane, aby różne dawki tego samego leku pochodziły od jednego producenta.

Ewentualnie proszę o modyfikacje wymogu: aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci iniekcyjnej typu - ampułki/fiolki/ ampułko-strzykawki pochodziły od jednego Producenta w ramach danego pakietu.

Odpowiedź nr 52

Zamawiający modyfikuje zapis na: leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci iniekcyjnej typu - ampułki/fiolki/ ampułko-strzykawki pochodziły od jednego Producenta w ramach danego pakietu.

Pytanie nr 53

Prosimy o doprecyzowanie:

Jeżeli w formularzu asortymentowym Zamawiający wskazał wielkość opakowania, ale w kolumnie „j.m.” wpisał np. fiolka, amp. to w kolumnie „ilość” podana jest :

ilość opakowań do wyceny czy
ilość sztuk (fiolek ampulek) do wyceny ?

Jeżeli będzie to ilość opakowań to bardzo proszę na wyrażenie zgody na zmianę j.m. miary w formularzu na op.

Odpowiedź nr 53

Należy podać ilość opakowań. Zamawiający w związku z udzieloną odpowiedzią modyfikuje formularz asortymentowo-cenowy.

Pytanie nr 54 Dotyczy pak. 1 poz. 268

Czy Zamawiający wymaga wyceny Flocare, zest., PEG,CH18,594822, 5 szt w :

- 1 op. * 5szt (jako 1 komplet ; tylko taka wielkość opakowania jest dostępna) czy też
- wycenić 0,20 op.?

Odpowiedź nr 54

Należy wycenić 0,20 op.

Pytanie nr 55 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 10

W związku z zakończoną produkcją preparatów zarejestrowanych jako produkty lecznicze, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź nr 55

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56 Dotyczy pak. 1 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Witamina C 100 mg, tabl.draż., 25 szt w ilości 2 op.?

Odpowiedź nr 56

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aminosteril N-Hepa 8%, roztw.do infuz., 500 ml, 1 butel.

Odpowiedź nr 57

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aminosteril N-Hepa 8%, roztw.do infuz., 500 ml, 1 butel.

Pytanie nr 58 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55.

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

Odpowiedź nr 58

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 193

W związku z zakończoną produkcją preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk?

Odpowiedź nr 59

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60 Dotyczy pak. 1 poz. 193

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Panthenol S.O.S., spray, 130 g?

Odpowiedź nr 60

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 61 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 245

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Venescin, tabl.draż., 30 szt (skład: Hippocastaniseminisextractum siccum, Rutosidum, Esculinum) ? Brak rejestracji preparatu o składzie: Escullinum + Rutosidum.

Odpowiedź nr 61

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Venescin, tabl.draż., 30 szt (skład: Hippocastaniseminisextractum siccum, Rutosidum, Esculinum).

Pytanie nr 62 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 262

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: CosmoFer, 50mg Fe(III) / ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp?

Odpowiedź nr 62

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: CosmoFer, 50mg Fe(III) / ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp.

Pytanie nr 63 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 263.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 63

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 64 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 265,545, 622.

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 64

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 65 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 280.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek w ilości 1 op. ?

Odpowiedź nr 65

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek w ilości 1 op.

Pytanie nr 66 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 280

Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci proszku do inhalacji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 66

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci proszku do inhalacji.

Pytanie nr 67 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 284.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Formaldehydu buforowanego?

Odpowiedź nr 67

Tak, Zamawiający dopuści wycenę Formaldehydu buforowanego.

Pytanie nr 68 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 17

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

Odpowiedź nr 68

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

Pytanie nr 69 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 293

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź nr 69

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

Pytanie nr 70 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 294.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml a 3 ml.

Odpowiedź nr 70

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml a 3 ml.

Pytanie nr 71 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 297.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Special?

Odpowiedź nr 71

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Special.

Pytanie nr 72 Dotyczy pakietu nr 1 poz.298.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Standard?

Odpowiedź nr 72

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Standard.

Pytanie nr 73 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 326.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 10 g? Preparat jest dostępny tylko o takiej gramaturze.

Odpowiedź nr 73

Tak, Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 10 g.

Pytanie nr 74 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 330

Czy Zamawiający dopuści wycenę przeliczenie i wycenę 20 opakowań o gramaturze 200 ml?

Odpowiedź nr 74

Tak, Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 20 opakowań o gramaturze 200 ml.

Pytanie nr 75 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 337.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt?

Odpowiedź nr 75

Tak, Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt.

Pytanie nr 76 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 338.

(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 dożylniej?

(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 76

Odpowiedź (1) i (2) Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 339.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk ; który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

Odpowiedź nr 77

Tak, Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk ; który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski.

Pytanie nr 78 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 339.

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

Odpowiedź nr 78

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 79 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 342.

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

Odpowiedź nr 79

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 343, 344.

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

Odpowiedź nr 80

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81 Dotyczy pakietu nr 343, 344.

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź nr 81

Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67.

Pytanie nr 82 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 349 do 354

Czy Zamawiający dopuści wycenę insuliny w postaci wkładów? Produkt jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 82

Tak, Zamawiający dopuści wycenę insuliny w postaci wkładów.

Pytanie nr 83 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 369

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej? Preparat o dawce opisanej SIWZ nie występuje w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź nr 83

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej.

Pytanie nr 84 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 427.

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 84

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 455.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt w ilości 46,25 opakowań?

Odpowiedź nr 85

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt w ilości 46,25 opakowań.

Pytanie nr 86 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 479.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 288,2mg/5ml? Brak rejestracji dawki 2mg/5ml.

Odpowiedź nr 86

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 288,2mg/5ml? Brak rejestracji dawki 2mg/5ml.

Pytanie nr 87 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 491

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Natr. chloratum, 0,9%, inj, KabiPac, 1000ml FrKP Kutno w ilości 50 opakowań?

Odpowiedź nr 87

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Natr. chloratum, 0,9%, inj, KabiPac, 1000ml FrKP Kutno w ilości 50 opakowań.

Pytanie nr 88 Dotyczy pak. 1 poz. 491

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Natr. chloratum,0,9%,inj,worek,1000 ml Baxter w ilości 50 opakowań?

Odpowiedź nr 88

Zamawiający nie dopuści do wyceny Natr. chloratum,0,9%,inj,worek,1000 ml Baxter w ilości 50 opakowań.

Pytanie nr 89 Dotyczy pak. 1 poz. 491

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Natr. chloratum pro irrig, 0,9%,1000ml, but.pl, typu Baxter (wyrób medyczny) ?

Odpowiedź nr 89

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 90 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 516

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aquacel Ag Extra, opatr., hydrofiber,10x10cm ?

Odpowiedź nr 90

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 530

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź nr 91

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 92 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 531.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź nr 92

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 93 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 584.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 8,33 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 nr 93

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 585

Proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu- opis jest zbyt ogólny. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Lakcid forte, kaps.twarde, 10 szt ?

Odpowiedź nr 94

Zamawiający dopuści do wyceny Lakcid forte, kaps.twarde, 10 szt.

Pytanie nr 95 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 606

W związku z zaprzestaniem produkcji opakowania x 1 amp, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 ampulek? W przypadku zgody, należy wycenić :

- 0,2 opakowania, czy
- 1 opakowanie * 10 amp. ?

Odpowiedź nr 95

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 ampulek, należy wycenić 0,2 opakowania.

Pytanie nr 96 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 626

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ?

Odpowiedź nr 96

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 97 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 627, 629.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 97

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek.

Pytanie nr 98 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 638.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 4,15 mg/g? Brak rejestracji dawki 4 mg/g.

Odpowiedź nr 98

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 4,15 mg/g.

Pytanie nr 99 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 657.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 2,5 opakowań o gramaturze 400g?

Odpowiedź nr 99

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 100 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 669.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f w ilości 10 opakowań? Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź nr 100

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f w ilości 10 opakowań.

Pytanie nr 101 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 696

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 2,33 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 6,99 (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź nr 101

Tak, Zamawiający dopuści w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 2,33 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 6,99 (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery).

Pytanie nr 102 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 706, 709.

W obu pozycjach jest ten sam preparat, prosimy o doprecyzowanie, czy w obu pozycjach należy wycenić preparat o objętości 10 ml czy w jednej pozycji wycenić należy objętość 10 ml a w drugiej 96 ml? W przypadku dwóch objętości prosimy o wskazanie w której pozycji należy wycenić którą objętość.

Odpowiedź nr 102

W poz. 706 należy wycenić 96 ml, w poz. 709 wycenić 10 ml. W związku z odpowiedzią Zamawiający modyfikuje zał. Nr 2 do SWZ (pakiet nr 1).

Pytanie nr 103 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 91.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek?

Odpowiedź nr 103

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek.

Pytanie nr 104 Dotyczy pakietu nr 15 poz. 2

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

Odpowiedź nr 104

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105 Dotyczy pak. 1 poz. 527

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aerozol do nosa, 10 ml ? (krople mają status zakończona produkcja)

Odpowiedź nr 105

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aerozol do nosa, 10 ml.

Pytanie nr 106 Dotyczy pak. 1 poz. 527

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nosox Junior, 0,025%, aer.do nosa, 10 ml, butel.?

Odpowiedź nr 106

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Nosox Junior, 0,025%, aer.do nosa.

Pytanie nr 107 Dotyczy pak. 1 po. 650

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Sudocrem Expert, krem, barierowy, 125 g (zmiana nazwy oraz statusu rejestracji)

Odpowiedź nr 107

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Sudocrem Expert, krem, barierowy, 125 g.

Pytanie nr 108 Dotyczy pak. 1 poz. 105

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Calcio Glucona Darnitsa, 10%, rozt.d/wstrz, 10ml, 10amp (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie MZ)?

Odpowiedź nr 108

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Calcio Glucona Darnitsa, 10%, rozt.d/wstrz, 10ml, 10amp.

Pytanie nr 109 Dotyczy pak. 1 poz. 507

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 23,33 op. (po przeliczeniu gramatury)? bądź innej ilości wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź nr 109

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 23,33 op.

Pytanie nr 110 Dotyczy pak. 1 poz. 366

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Atrodil, 20 mcg/dawkę, aer.inhal., 10 ml (200 dawek)?

Odpowiedź nr 110

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Atrodil, 20 mcg/dawkę, aer.inhal., 10 ml (200 dawek).

Pytanie nr 111 Dotyczy pak. 1 poz. 682

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

Odpowiedź nr 111

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 112 Dotyczy pak. 1 poz. 514 oraz 515

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

Odpowiedź nr 112

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 113 Dotyczy pak. 1 poz. 253

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

Odpowiedź nr 113

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

Pytanie nr 114

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., kpl ; flakony etcitp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź nr 114

Zgodnie z udzielonymi wcześniej odpowiedziami oraz zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 pakiet 1-2.

Pytanie nr 115

Czy w związku z zakończeniem dystrybucji produktu leczniczego Addamel, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 17 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 115

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 116

Czy w zadaniu 1 poz. 42 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml – roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź nr 116

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml – roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby.

Pytanie nr 117

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 1 pozycji 491 produktu NaCl 0,9% 1000ml w butelce zakręcanej umożliwiającej irygację?

Odpowiedź nr 117

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 118

Dotyczy pak. 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Supliven, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 ml, 20 amp ?
(Addamel N, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 ml, 20 amp - wycofane z oferty)

Odpowiedź nr 118

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119 Dotyczy pak. 1 poz. 504 oraz 505

Proszę o doprecyzowanie- czy Zamawiający miał na myśli w poz. 505 kompatybilność z poz. 504 ?

504	1	Novo Seven 2 mg/100 Kj. (Coagulation Factor VII)
505	1	Novo Seven - Zestaw do podawania leku kompatybilny z poz. 532

Odpowiedź nr 119

Tak, Zamawiający miał na myśli w poz. 505 kompatybilność z poz. 504.

Pytanie nr 120 Dotyczy pak. 1 poz. 704

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Maść pięciornikowa złożona, (.....), 20 g?

Odpowiedź nr 120

Tak, Zamawiający dopuści do wyceny Maść pięciornikowa złożona, (.....), 20 g.

Pytanie nr 121

Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 17 (*Addamel N (lub równoważny) konc.do sporz.roztw.do infuzji amp 10 ml x20*) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Tracutil w opakowaniach 10 ml x 5 amp. W ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu t.j. 4 opakowania x 5 amp.?

Odpowiedź nr 121

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 122

Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 38 (*Amikacin fiol 500mg/2ml x 1fiol.lub amp.roztwór do wstrzyk.i inf.*) – Czy z uwagi na wyjątkową sytuację epidemiologiczną, a tym samym przedsięwzięcie wszelkich kroków, zapewniających zmniejszenie ryzyka epidemiologicznego, czy Zamawiający rozważy możliwość zastosowania wymogu zaoferowania leku w formie RTU (gotowym wlewie) które są już dostępne na rynku polskim - Amikacine 500 mg/100ml ?

Takie rozwiązanie eliminuje czynności przygotowania leku. Leki w formie gotowej do użycia RTU, zapewniające infuzję w systemie zamkniętym są rekomendowane i są zgodne z zapisami Rezolucji Komitetu Ministrów UE CM/ResAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/Res(2016)2.

Odpowiedź nr 122

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 123

Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 42 (*Aminoplasmal HEPA 8% 500 ml roztwór do infuzji (lub równoważny)*) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Aminoplasmal Hepa 10% 500 ml?

Odpowiedź nr 123

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 124

Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 410 (*Lidocaini 20 mg/ml fiol. 20 ml x 5*) – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Lignocaine 2% 20 ml w ampułkach z tworzywa Mini Plasto w opakowaniu 20 ml x 20 szt. odpowiednio w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu t.j. 16 opak. X 20 szt.?

Odpowiedź nr 124

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 125

Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 465 (*Metronidazol 0,5% flak. 100 ml*) czy Zamawiający oczekuje zaferowania leku we flakonach z płaskimi portami, zapewniających infuzję w systemie zamkniętym, bez konieczności otwierania odpowietrzników na aparacie do przetoczeń?

Odpowiedź nr 125

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 126

Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 491 (*Natrium Chloratum 0,9% 1000 ml, butelka stojąca, typu firmy Baxter x 10 but.*) – Czy Zamawiający miał na myśli NaCl 0,9% roztwór do przepłukiwania 1000 ml? Jeśli tak to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu firmy B.Braun w butelce stojącej ecotainer w opakowaniu 1000 ml x 6 szt. w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu t.j. 8 opakowań x 6 szt.?

Odpowiedź nr 126

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 127

Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 515 (*Ondansetronum Kabi 8 mg /4ml x 5 amp.*) – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku firmy B.Braun w ampułkach z polietylenu w opakowaniu 4 ml x 20 szt. odpowiednio w ilości 1 opakowanie x 20 szt.?

Odpowiedź nr 127

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 128

Dotyczy pakietu nr 4 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 zaferowanie produktu równoważnego : preparat do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych o nazwie handlowej Lipoflex peri w poj. 1875 ml ?

Odpowiedź nr 128

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 129

Dotyczy pakietu nr 4 poz. Nr 24,25,26 (*Płyn Wieleoktrolitowy 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 129

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 130 Pakiet 1 poz. 206, 207, 208

Czy Zamawiający dopuści inny niż pack rodzaj opakowania (butelka OpTri kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami)? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

Odpowiedź nr 130

Tak, Zamawiający dopuści inny niż pack rodzaj opakowania (butelka OpTri kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami).

Pytanie nr 131 Pakiet 1 poz. 268

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 urządzeń 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 131

Tak, Zamawiający dopuści zestaw do podaży diet Nutricia Zestaw PEG z końcówką typu EnFit.

Pytanie nr 132 Pakiet 1 poz. 637

Czy Zamawiający ma na myśli Smoczek dla niemowląt do butelki 90 ml x 48 szt. - kompatybilny z pozycją spec. 463 i 465 (typu Nutricia standard Teat)?

Odpowiedź nr 132

Tak, Zamawiający ma na myśli Smoczek dla niemowląt do butelki 90 ml x 48 szt. - kompatybilny z pozycją spec. 463 i 465 (typu Nutricia standard Teat).

Pytanie nr 133

Do treści §7 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostawie w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy dziennie?

Odpowiedź nr 133

Zgodnie z odpowiedzią nr 26.

Pytanie nr 134

Do treści §7 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odmowę dostawy w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczy odmowa?

Odpowiedź nr 134

Zgodnie z odpowiedzią nr 26.

Pytanie nr 135

Do treści §7 lit. b) wzoru umowy prosimy o dopisanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź nr 135

Zamawiający wyraża zgodę. W związku z powyższym dokonuje się modyfikacji zapisu w umowie.

Pytanie nr 136

Do treści §11 ust. 4 lit. d) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?

Odpowiedź nr 136

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 137

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – 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 137

Nie aktualizują się.

Pytanie nr 138

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? 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. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 138

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 139

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. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 139

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 140

Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 123, wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź nr 140

Tak, zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 123, wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji

Pytanie nr 141

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 120 i 121, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź nr 141

Tak, Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 120 i 121, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Pytanie nr 142

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 455, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź nr 142

Tak, zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 455, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji.

Pytanie nr 143

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 431 i 432 zgodnie z Charakterystykami Produktów Lecznicznych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadololum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi

Odpowiedź nr 143

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 431 i 432 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi.

Pytanie nr 144

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 705 i 710 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź nr 144

Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 705 i 710 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi.

Pytanie nr 145

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 95 (Bupivacainum hydrochl. (typu Bupivacaine WZF Spinal

0,5% Heavy / Marcaine spinal 0,5 Heavy) ,roztwór do wstrzyk.,podanie dooponowe ,amp . 4 ml x 5szt.) roztwór do wstrzyk.,podanie dooponowe ,amp . 4 ml x 5 szt.) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź nr 145

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 146

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii Besilas roztwór do wstrzyk. i infuzji 50mg/ 5 ml x 5ampulek w pakiecie nr 1, poz. 63 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 nr 146

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 147

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5, poz. 1 (Bupivacainum h/chloricum (5mg/ml),roztwór do wstrzyk.,dooonowe, op. 5 amp 4ml (typu Marcaine Spinal 0,5% Heavy) roztwór do wstrzyk.,podanie dooponowe ,amp . 4 ml x 5 szt..) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych,

dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź nr 147

Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający dokonuje także poprawki omyłki pisarskiej w pakiecie nr 7 poz. 3 i 4. Modyfikacja załącznika.

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

Magdalena Puziewicz-Karpiak

