



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152
e-mail: dzp@szpital-nowytomysl.pl
www.szpital-nowytomysl.pl
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



SPZOZ_NT/DZP/PN/ 09/19

Nowy Tomyśl, dn. 06.12.2019r.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
REGON 639820004 NIP 788-17-50-689
TEL. 061 4427300, FAX. 061 4422152
30-00361

**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ Nr 2

Sprawa dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę produktów leczniczych i dietetycznych”.

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa produktów leczniczych i dietetycznych, zawartych w pismach Wykonawców, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019r., poz. 1843 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 9 z dnia 06.12.2019r. :

Dotyczy pakietu 36:

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 36 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

2. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 36 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierający aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal – Olimel Peri N4 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

3. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 36 w pozycji nr 5 oraz nr 10 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 44,3g, elektrolity, glukozę 140g, azot 7g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 960kcal, energii całkowitej 1140 kcal – Olimel N7E 1000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

4. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 36 w pozycji nr 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 65,8g, elektrolity, glukozę 230g, azot 10,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1720kcal, energii całkowitej 1980 kcal – Olimel N5E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Konto bankowe: Bank PKO BP S.A. O/Nowy Tomyśl
Nr konta: 37 1020 4144 0000 6702 0007 0227

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

5. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 36 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 66,4g, elektrolity, glukozę 210g, azot 10,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1710 kcal – Olimel N7E 1500 ml? **Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

6. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 36 w pozycji nr 8 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 88,6g, elektrolity, glukozę 280g, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 2270 kcal – Olimel N7E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

7. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 36 w pozycji nr 13 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się zwiększoną zawartością cynku, zmniejszoną zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ

8. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie nr 36 w poz. 14 wymaga aby dostarczony preparat nie musiał być przechowywany w temperaturze 2-8C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący co najmniej 12 miesięcy (zgodnie z zapisami umowy) od daty dostawy przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

9. Czy Zamawiający może wyjaśnić o jakie konkretnie, medyczne bądź farmakologiczne „wymogi ESPEN” chodzi w przypadku określonych w treści opisu przedmiotu zamówienia SIWZ w zakresie produktu nr 14 w pakiecie nr 36 ? Niniejsze wyjaśnienie jest niezbędne z uwagi na potrzebę rzeczowego i merytorycznego ustalenia rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w zakresie produktu nr 14 w pakiecie nr 36.

Odpowiedź Zamawiającego:

ESPEN - European Society for Clinical Nutrition and Metabolism. Rekomendacje dotyczące kompletności żywienia

Zestaw pytań nr 10 z dnia 06.12.2019r. :

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

Odpowiedź Zamawiającego:

W ogólnych warunkach zamówienia podano dopuszczalność zamian – patrz Zał. 1A Uwagi wspólne do pakietów.

2. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampulki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

W ogólnych warunkach zamówienia podano dopuszczalność zamian – patrz Zał. 1A Uwagi wspólne do pakietów.

3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampulek, 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 Zamawiającego:

Tak. W ogólnych warunkach zamówienia podano sposób przeliczania ilości – patrz: Zał. 1A Uwagi wspólne do pakietów.

4. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

W ogólnych warunkach zamówienia podano sposób przeliczania ilości – patrz: Zał. 1A Uwagi wspólne do pakietów (zaokrąglić do pełnych opakowań w górę).

5. 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 Zamawiającego:

Należy podać ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności (z wyjątkiem pozycji 154 w pakiecie 2. - patrz odp. na pyt. 42 niniejszego zestawu pytań)

6. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza się wycenę całych opakowań ze stosownym przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

7. Dotyczy pakietu 1. Pozycja 3. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu: Lacid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

8. Dotyczy pakietu 1. Pozycja 12. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu: Calcium 500D, prosz.,musuj., 30 sasz.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

9. Dotyczy pakietu 1. Pozycja 14. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu: Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści z przeliczeniem ilości opakowań

10. Dotyczy pakietu 1. Pozycja 17 i 18 . Czy zamawiający dopuści wycenę produktów w nowym opakowaniu po 400g? Proszę o podanie ilości opakowań jaką mamy wycenić?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopusci bez zwiększania ilości opakowań

11. Dotyczy pakietu 1, pozycja 23. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu Controloc 40mg w fiolce?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

12. Dotyczy pakietu 1, pozycja 66. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp na jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia?. Jest to na chwilę obecną jedyna dostępna Vit B1 na rynku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

13. Dotyczy pakietu 1, pozycja 128. Proszę o podanie wielkości opakowania jakie należy wycenić?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający miał na myśli 20 tabl.

14. Dotyczy pakietu 1, pozycja 152. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Co-Valsacor,160mg+12,5mg,tabl.powl.,28 szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

15. Dotyczy pakietu 1, pozycja 197. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Cefepime Kabi, 1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wst,inf, 20ml,10 fiol?Produkt Maxipime jest niedostępny

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

16. Dotyczy pakietu 1. Pozycja 185,187,188. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu po 50 szt tabl?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

17. Dotyczy pakietu 1, pozycja 68. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Milgamma N ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

18. Dotyczy pakietu 1, zycja 223. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Uniben, 1,5 mg/ml, aer.do stos.w j.ustnej, 30 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

19. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu w: - pakiet 1, pozycje: 98,99, - pakiet 15, pozycja 63

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

20. Dotyczy pakietu 2, pozycja 36. Prosimy o określenie wielkości opakowania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający ma na myśli opak po 1000 ml

21. Dotyczy pakietu 2, pozycja 132 Czy zamawiający dopuści wycenę: Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml

Odpowiedź Zamawiającego:

- Zamawiający dopuści.
22. Dotyczy pakietu 2, pozycja 133 Czy zamawiający dopuści wycenę: Nasivin Classic (soft 0.05%), 0,5 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
23. Dotyczy pakietu 2, pozycja 141 Czy zamawiający dopuści wycenę : Nebbud, (0,25 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul.,20 amp?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
24. Dotyczy pakietu 2, pozycja 142. Czy zamawiający dopuści wycenę: Nebbud, (0,5 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
25. Dotyczy pakietu 2, pozycja 155. Czy zamawiający dopuści wycenę: Mucosolvan, (7,5 mg/ml), płyn do inhal., 100 ml?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
26. Dotyczy pakietu 2, pozycja 226. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu o gramaturze 25g z przeliczeniem ilości? Gramatura 50g jest niedostępna.
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
27. Dotyczy pakietu 2, pozycja 229 Czy zamawiający dopuści wycenę :Benzyna apteczna, płyn, (Maga-Herba), 100 ml
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
28. Dotyczy pakietu 2, pozycja 231 Czy zamawiający dopuści wycenę Mannitol 15% Baxter,150 mg/ml,roztw.d/infuz.,100 ml, 1worek?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
29. Dotyczy pakietu 22, pozycja 7. Proszę o określenie wielkości opakowania.
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający ma na myśli opak po 100 tabl.
30. Dotyczy pakietu 31, pozycja 15. Czy zamawiający dopuści wycenę: Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 97. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Standard,gąbka,hemost.,80x50x10mm,10szt.
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści, ale nie wymaga.
33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 189. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 53. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 38. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści.
37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 84. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.
Odpowiedź Zamawiającego:
 Zamawiający dopuści. preparat w dawce 200mg w postaci kaps.
38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 37. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki, 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 Zamawiającego:

Pozostajemy przy zapisach SIWZ . Preparat zawarty w SIWZ zarezerwowany jest dla pacjentów niezdolnych do wypicia 4 litrów roztworu

39. Dotyczy pakietu nr 1 . (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz 76 i 77 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga aby leki pochodziły tego samego producenta.

40. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 84. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź Zamawiającego:

Patrz odp. 37

41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 93. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy podać ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności

42. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 154. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.//////Czy ze względu na brak produkcji Theophyllinum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf, 250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 154 pakietu nr 2 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampulek, w łącznej ilości 240 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligramu teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedź Zamawiającego:

PATRZ odpowiedź na pytanie z Zestawu pytań nr 3 z dnia 29.11.2019r w Wyjaśnieniach treści SIWZ nr 1, w których Zamawiający dopuścił preparat wskazany w pytaniu tj.: Teofilinę 200mg/10ml x5 ampulek w ilości 240 op.

43. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 189. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkany poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, wymaga

44. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie pozwala na przeliczenie. Opakowania po 400 g umieszczone są osobno

45. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 246. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy podać ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności

46. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

47. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

48. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 80 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ

49. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 88. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 2 .opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ

50. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin 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 Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

51. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 4. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

PATRZ wyjaśnienia w 1 zestawie odpowiedzi (Zamawiający zmodyfikował Zał. 1A dla Pakietu nr 25 poprzez wykreślenie poz. 4)

52. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

PATRZ wyjaśnienia w 1 zestawie odpowiedzi. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. z pakietu.

53. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 2. 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

54. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 1. 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

55. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 15. Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający posiada stosowne akredytacje

Zestaw pytań nr 11 z dnia 06.12.2019r. :

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 210, wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP (2011) 1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemu bezpiecznego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający, w pakiecie 1 pozycji 222 wymaga opakowanie wyposażonego w dwa oddzielne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

3. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający, w pakiecie 1 pozycji 227 wymaga opakowanie wyposażonego w dwa oddzielne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4. Czy Zamawiający w pakiecie 5 wyrazi zgodę na przeliczenia
pozycja 1 – 40 sztuk w opakowaniu
pozycja 2 i 3 – po 10 sztuk w opakowaniu
pozycja 4 – po 20 sztuk w opakowaniu

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, wyraża zgodę

5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 pozycji 1 produkt leczniczy Imipenem+Cilastatin 500+500 mg w opakowaniu typu fiolka po 20 ml w opakowaniu zbiorczym 10 fiolek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

6. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga, w pakiecie 17 poz.3 i 4 opakowania wyposażone w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości w pakiecie 17 pozycja 3 i 4? Ciprofloxacyna w opakowaniu po 20 sztuk

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę z przeliczaniem ogólnej ilości do pełnych opakowań w górę

8. Czy Zamawiający w pak.33 poz.1 i 2 dopuści Paracetamol w opakowaniu szklanym co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 34 pozycja 15 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroksyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny:

octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worków Freeflex 500ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

10. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 34 w pozycji 16 (płyn o objętości 500 ml) i 17 (płyn o objętości 1000 ml) płyn wieloelektrolitowy Optilyte, spełniający najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l? Optilyte spełnia zapisy Wytycznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się: ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21 Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza. Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia. Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21 Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza. Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 35 pozycja 1 produktu pakowanego po 40 sztuk?
- Odpowiedź Zamawiającego:**
Zamawiający wyraża zgodę
12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 35 pozycja 10 produktu w opakowaniu po 20 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?
- Odpowiedź Zamawiającego:**
Zamawiający wyraża zgodę
13. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycja 20 wyrazi zgodę na produkt pakowany po 6 sztuk?
- Odpowiedź Zamawiającego:**
Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem ilości ogólnej do pełnych opakowań w górę
14. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycja 21 do 25 wyrazi zgodę na worki do żywienia pozajelitowego w opakowaniu po 4 sztuki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem ilości ogólnej do pełnych opakowań w górę

Zestaw pytań nr 12 z dnia 09.12.2019r. :

Pytanie nr 1 Pakiet 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 2 w pozycji nr 230 i 231 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%

- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

Pytanie nr 2 Pakiet 34

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 34 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,9,10,11,12,13,14

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

Pytanie nr 3 Pakiet 34

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 w pozycji nr 16,17 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 35 w pozycji nr 2,3 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

Pytanie nr 5 Pakiet 35

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 35 w pozycji nr 4,5,6,7,8,9,10,14,15,16,17,18

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

Zestaw pytań nr 13 z dnia 09.12.2019r. :

DOTYCZY:– pakiet nr 7: leki anestezyjologiczne

1. Czy Zamawiający w celu zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 7 § 1 PZP) w zadaniu częściowym – pakiet nr 7: leki anestezyjologiczne (II): a) wydzieli lek Sevofluranum do oddzielnego zadania częściowego 7 A, lub b) dopuści możliwość składania ofert na poszczególne pozycje w zadaniu częściowym – pakiet nr 7, a poprzez to zapewni również prowadzenie postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

Zestaw pytań nr 14 z dnia 09.12.2019r. :

1. Czy w zakresie pakietu nr 18 w pozycji 1 można zaoferować lek w ampulkach?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę

sporz.:

K.Trybuś

D.Orwat

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hologii
w Nowym Tomyszu
Tomasz Przybylski