

Odpowiedź nr 1 z dnia 10/07/2018r

OTRZYMUJĄ WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA O ZAMÓWIENIE PUBLICZNE

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Szpital w Wołominie - na: **DOSTAWA LEKÓW DLA SZPITALA POWIATOWEGO W WOŁOMINIE W PODZIALE NA ZADANIA** - nr postępowania ZAM/261/10/2018

Zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych – wpłynęły zapytania dotyczące SIWZ:

ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY

1.Czy Zamawiający w par. 3.9 oraz 4.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

2.Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.4 ? Zapis o niemożności wstrzymania dostaw jest zdaniem Wykonawcy sprzeczny z zasadami współżycia społecznego. Z kolei zdanie drugie par 5.4, ograniczające wysokość odsetek za opóźnienie jest rażąco niekorzystne dla Wykonawcy.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

3.Czy Zamawiający w par. 5.4 wpisze odsetki ustawowe za opóźnienie?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

4.Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.4 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

5.Do §5 ust.4 zdanie pierwsze istotnych postanowień umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

6.Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §5 ust.4 istotnych postanowień umowy, ewentualnie zmodyfikuje zapis w ten sposób, że za opóźnienie w zapłacie będą Wykonawcy należne odsetki w wysokości prawem przewidzianej? Zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dn. 8 marca 2013 r., wierzycielowi – w razie opóźnienia dłużnika z zapłatą – przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych. Natomiast art. 13 w/w ustawy ustanawia wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust. 1 ustawy. Stąd kwestionowany zapis będzie dotknięty nieważnością, a Wykonawcy i tak będą przysługiwały odsetki w w/w wysokości na podstawie przepisów bezwzględnie obowiązujących.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

7.Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §5 ust.6 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych Wykonawcy jak również niezwiązanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

8.Do §6 ust.1 istotnych postanowień umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

9.Do treści §6 ust.3 istotnych postanowień umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedawcę do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

10.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od

umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

11. Do §2 ust.1 istotnych postanowień umowy użyczenia. W związku z tym, że Wykonawca jest jedynie dysponentem parowników, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniem, o którym mowa w §1 ust.1, Wykonawca może swobodnie dysponować i jest ono wolne od roszczeń osób trzecich". Jednocześnie nadmieniamy, że Wykonawca, mimo że nie będzie właścicielem parowników, przyjmuje na siebie wszystkie zobowiązania wynikające z zapisów umowy dotyczące dostarczenia i prawidłowego funkcjonowania przedmiotowego sprzętu.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Zamawiający do §1 dodaje ust.4 o następującej treści : Zamawiający przewiduje udzielanie zamówień o których mowa w art.67 ust.1 pkt 7. W okresie obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający będzie zamawiał przedmiot zamówienia o wartości nie przekraczającej wielkości środków przeznaczonych na ich zakup określonych w planie finansowym jednostki na dany rok kalendarzowy.

Pytania dotyczące załącznika nr 2 do SIWZ

Wyjaśnienia dla Oferentów

1. Jeśli ilość opakowań po przeliczeniu z ilości sztuk nie jest liczbą całkowitą, to ilość przekraczającą liczbę całkowitą należy przedstawić w postaci ułamka dziesiętnego do drugiego miejsca po przecinku zgodnie z regułami matematyki
2. Zamawiający wyraża zgodę na zastępowanie proponowanych postaci leków na podobne jeśli są równoważne pod względem farmaceutycznym (substancja czynna, dawka, droga podania, uwalnianie substancji czynnej np. dla leków typu retard) – dotyczy zamiany tabletek, drażetek, kapsułek oraz zamiany ampułek na fiołki.
3. W przypadku zakończenia produkcji danego produktu, proszę o nie wycenianie pozycji z odpowiednią adnotacją poniżej zadania
4. W przypadku chwilowego braku na rynku proszę o wycenę oraz odpowiednią adnotację poniżej zadania
5. W przypadku opisanego produktów nazwami handlowymi, zamawiający dopuszcza zaproponowanie innych równoważnych produktów (równoważność dotyczy tych samych wskazań do zastosowania, drogi podania, dawki, objętości itp.)
6. Zamawiający wymaga zaproponowania produktu leczniczego. Tylko w przypadku braku produktów leczniczych dopuszczone zostaną suplementy diety lub środki spożywcze szczególnego przeznaczenia medycznego.

1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 14 pozycje 4 – 5. Powyższe pozwoli przystąpić szerszemu gronu Oferentów po postępowaniu przetargowego i złożyć konkurencyjne oferty dla Szpitala.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

2. dotyczy Pakietu nr 98 nr poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g + 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

3. Czy w zakresie pakietu nr 121 pozycja 2 Zamawiający odstąpi od wymogów podanych w rozdziale IV wymogów dotyczących dokumentów dopuszczających do obrotu ponieważ aplikatory są środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

4. W jakiej formie (elektronicznej czy papierowej) ma być złożone pełnomocnictwo do podpisania oferty i JEDZ?

Odpowiedź: W postępowaniu oświadczenia składa się w formie pisemnej albo w postaci elektronicznej. W przypadku przesłania JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy pamiętać, że zgodnie z art. 99 § 1 Kodeksu cywilnego, jeżeli do ważności czynności prawnej potrzebna jest szczególna forma, pełnomocnictwo do dokonania tej czynności powinno być udzielone w tej samej formie. Czyli jeśli JEDZ ma być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, to pełnomocnictwo do jego złożenia ma również być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

5. W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz polityką compliance koncernu BBraun, zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z Aesculap Chifa Sp. z o.o. z siedzibą w Nowym Tomyślu przy ul. Tysiąclecia 14 lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego Aesculap Chifa Sp. z o.o.

Odpowiedź: Osoby, biorące udział w postępowaniu po stronie Zamawiającego zostały powołane Zarządzeniem nr 07/2018/ZP w składzie: Sławomir Janus, Anna Bielecka, Sylwia Bielec Michalska

6. Czy w zadaniu Nr 136 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONID roztwór do nebulizacji 0,25; 0,5 i 0,125 mg/1ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje jak najszybszej poprawy stanu klinicznego pacjenta po zastosowaniu leku

7. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 136 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONID roztwór do nebulizacji 0,25; 0,5 i 0,125 mg/1ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

8. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 136 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONID roztwór do nebulizacji 0,25; 0,5 i 0,125 mg/1ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

9. Czy w zadaniu Nr 136 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONID roztwór do nebulizacji 0,25; 0,5 i 0,125 mg/1ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

10. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 136 poz. 1, 2 i 3 (BUDESONID roztwór do nebulizacji 0,25; 0,5 i 0,125 mg/1ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 51 poz. 20 leku Valproinian sodu w postaci 4 fiolek + 4 ampulek z rozpuszczalnikami?

Odpowiedź: Dopuszczamy

12. Czy Zamawiający w zadaniu nr 73 wymaga węglanu sewelameru czy chlorowodoru sewelameru?

Odpowiedź: Dopuszczamy obie sole

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 132 do 6 tygodni, gdyż lek Fenobarbital sprowadzany jest na import docelowy?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

14. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 22 pozycji 32,34,68,69 i 80? Wydzielenie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie oferty korzystnej cenowo.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

15. Czy w zakresie pakietu nr 121 pozycja 2 Zamawiający odstąpi od wymogów podanych w rozdziale IV wymogów dotyczących dokumentów dopuszczających do obrotu ponieważ aplikatory są środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

16. W jakiej formie (elektronicznej czy papierowej) ma być złożone pełnomocnictwo do podpisania oferty i JEDZ?

Odpowiedź: W postępowaniu o świadczenia składa się w formie pisemnej albo w postaci elektronicznej. W przypadku przesłania JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy pamiętać, że zgodnie z art. 99 § 1 Kodeksu cywilnego, jeżeli do ważności czynności prawnej potrzebna jest szczególna forma, pełnomocnictwo do dokonania tej czynności powinno być udzielone w tej samej formie. Czyli jeśli JEDZ ma być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, to pełnomocnictwo do jego złożenia ma również być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 45 poz. 2 oryginalnego preparatu nebiwololu pod nazwą Nebilet? Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Dopuszczamy

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 135 poz. 1,2,4,6,8 preparatu Letrox w wymaganych dawkach? Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 134 poz. 4 leku Espumisan 40mg*100kaps w ilości wymaganej 8000 szt? Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Dopuszczamy

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 75 poz. 26 leku Pangrol 10000*50 kaps?

Odpowiedź: Dopuszczamy zamienniki, które są produktami leczniczymi i posiadają identyczny skład jak oczekiwany lek

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 21 poz. 13 leku Espumisan 40mg/ml w opakowaniach x 30ml w ilości wymaganej przez Zamawiającego czyli 80 op? Espucon zawiera 5 g preparatu, Espumisan 30ml – mimo większego opakowania pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 22 poz. 13 leku Ketoprofenum Fastum w tubie 100gr?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu 18 poz. 11 leku Lioton 1000 * 30g w przeliczeniu 1:1 czyli 80op?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

24. Prosimy Zamawiającego o wyodrębnienie :

Numer pakietu	L.P. w pakiecie	Nazwa produktu
Zadanie 1	17	Enalapril
Zadanie 1	18	Enalapril
Zadanie 1	19	Enalapril
Zadanie 18	11	Heparyna

Zadanie 21	13	Dimeticon
Zadanie 21	22	Ibuprofen
Zadanie 21	23	Ibuprofen
Zadanie 21	45	Simeticon
Zadanie 22	14	Diclofenac
Zadanie 75	26	Neopancreatinum
Zadanie 105	14	Torasemid

I wydzielenie do jednego oddzielnego Zadania.

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na te preparaty.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

25. Dotyczy: ZAM/10/2018, Zadanie 5, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

26. Dotyczy: ZAM/10/2018, Zadanie 5, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawek chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

27. Dotyczy: ZAM/10/2018, Zadanie 84, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: TAK

28. Dotyczy: ZAM/10/2018, Zadanie 84, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu

naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: TAK

29.Dotyczy: ZAM/10/2018, Zadanie 84, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: TAK

30.Dotyczy: ZAM/10/2018, Zadanie 85, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 30% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: TAK

31.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Zadania nr 85 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

32.Czy zamawiający w: Zadanie 136 Budesonid roztwór do nebulizacji pozycje 2, 3 wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani (laryngitis acuta)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

33.Czy zamawiający w: Zadanie 136 Budesonid roztwór do nebulizacji pozycje 1, 2, 3 wymaga stabilności ampułki, po jej otwarciu, do 12 godzin?

Odpowiedź:Podtrzymujemy zapis SIWZ

34.Czy zamawiający w: Zadanie 136 Budesonid roztwór do nebulizacji pozycje 1, 2, 3 wymaga aby Budesonid był dostarczany w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

35.Dotyczy pakietu nr 70 i 70A.Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBK	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek

ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

36.Czy zamawiający w Zadaniu 86 pozycja 1.Sevoflurane wymaga aby zaoferowany produkt Sevofluran był w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne (innej niż szklana)?

Odpowiedź: Wymagamy butelki odpornej na uszkodzenia mechaniczne w możliwie największym stopniu, bez określania materiału, z którego taka butelka miałaby być wykonana. Nie dopuszczamy butelek szklanych

37.Prosimy o deprecyzowanie, jakiej ilości parowników wymaga zamawiający w Zadaniu 120 pozycja 1. Desfluranum?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w załączniku nr 2 do SIWZ.

38.Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 27 pozycja 30, 31, 32 i 33 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

39.Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizol w pakiecie 3 pozycja 1 i 2 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań. zgodnie z Chlp produktu?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

40.Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 15 pozycja 1 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

41.Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 15 pozycja 1 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

42. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 1 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

43. Czy Zamawiający dla wskazanego w poz.1 pakiet 25 mleka dla wcześniaków uznaje za równoważne mleko PreNAN – Mleko dla wcześniaków i niemowląt o niskiej masie urodzeniowej LC PUFA, z MCT i tauryną? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka PreNAN 70ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy

44. Czy Zamawiający dla wskazanego w poz.7 pakiet 25 mleka początkowego uznaje za równoważne mleko Nan OptiPro H.A – Mleko początkowe (od urodzenia) LC PUFA, z tauryną, hypoalergiczne? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka Nan OptiPro H.A. 90 ml.

Odpowiedź: Dopuszczamy

45. Czy Zamawiający dla wskazanego w poz.8 pakiet 25 mleka początkowego uznaje za równoważne mleko Nan OptiPro Plus 1 – Mleko początkowe (od urodzenia) LC PUFA, z tauryną, stosunek białka serwatkowego do kazeiny 70:30? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka Nan OptiPro Plus 1 90ml ? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN Pro 1 90ml x 32szt w ilości 10 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy

46. Czy Zamawiający dla wskazanego w poz.1 zadanie 118 mleka gotowego do spożycia przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia do 6 miesiąca życia, zawierającego wszystkie niezbędne składniki odżywcze w tym kwas DHA na poziomie 0,3% i prebiotyki uznaje za równoważne mleko Nan OptiPro Plus 1 – pełnowartościowe, mleko gotowe do spożycia przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia do 6 miesiąca życia, zawierającego wszystkie niezbędne składniki odżywcze w tym kwas DHA i oligosacharydy mleka kobiecego? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka Nan OptiPro Plus 1 90 ml.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

47. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 1, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 6,6 g i energia niebiałkowa 1040 kcal, objętość 1000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 158.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

48. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 2, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 10,4 g i energia niebiałkowa 1720 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 165.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

49. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 3, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 8 g i energia niebiałkowa 1200 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

50. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 4, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 5,4 g i energia niebiałkowa 780 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 144.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

51. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 6, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 10,5 g i energia niebiałkowa 1440 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

52. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 7, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 10,5 g i energia niebiałkowa 1440 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

53. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 9 i poz. 10, witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej ampułce w ilości 500szt?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę jeśli i zawierają komplet witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach

54. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 38 poz. 1,2,3,4,6,7,9,i 10 i utworzy z ww. pozycjami osobne Zadanie np. 38A?

Wydzielenie tych pozycji umożliwi Zamawiającemu uzyskanie jak najlepszych warunków cenowych i umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i bezpośrednich producentów. Obecny kształt zadania wskazuje na możliwość przystąpienia tylko jednego wykonawcy

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

55. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr. 40 poz. 2, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie,

zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 14 g i energia niebiałkowa 1920 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

56.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr. 40 poz. 3, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 13,5 g i energia niebiałkowa 1260 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 93

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

57.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr. 40 poz. 4, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 9 g i energia niebiałkowa 840 kcal, objętość 1000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 93

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

58.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr. 40 poz. 6, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 8 g i energia niebiałkowa 1200 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

59.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr. 40 poz. 7, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 6 g i energia niebiałkowa 900 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

60.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr. 40 poz. 8, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 4 g i energia niebiałkowa 600 kcal, objętość 1000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

61.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr. 40 poz. 11, koncentrat organicznych pierwiastków śladowych o zwiększonej zawartości cynku i seleniu, ampułka 10ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy

62.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 40 poz. 2,3,4,6,7,8,11 i utwórz z ww. pozycjami osobne Zadanie np. 40A?Wydzielenie tych pozycji umożliwi Zamawiającemu uzyskanie jak najlepszych warunków cenowych i umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i bezpośrednich producentów. Obecny kształt zadania wskazuje na możliwość przystąpienia tylko jednego wykonawcy

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

63.Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym zadania 60.W jaki sposób należy przeliczyć ilość opakowań w formularzu cenowym, jeżeli z przeliczenia otrzymujemy liczbę ułamkową; zaokrągląc do pełnego opakowania czy pozostawić dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Należy podać pełną ilość opakowań, oraz po przecinku ilość pozostającą z pełnego opakowania przedstawić w postaci ułamka dziesiętnego zaokrąglając do dwóch miejsc po przecinku i tak wycenić wartość (zgodnie z regułami matematyki).Według przepisów o zamówieniach publicznych cena podana w przetargu musi być wyrażona w jednostkach pieniężnych. W Polsce obowiązuje złoty, który dzieli się na 100 groszy. W związku z tym cena powinna być podana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Wynika to zarówno z ustawy o denominacji złotego, jak i ustawy o Narodowym Banku Polskim. - art. 31 Ustawy dnia 29 sierpnia 1997r. Stosownie do dyspozycji art. 31 przywołanej ustawy znakami pieniężnymi Rzeczypospolitej Polskiej są banknoty i monety opiewające na złote i grosze, wobec obowiązującego systemu dziesiętnego cena podlega określeniu z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

64.Zadanie 125. Czy zamawiający wymaga aby oferowany koncentrat czynników protrombiny zawierający w swoim składzie białko C i białko S wolny był od takich substancji jak abtymbina, czy albumina ludzka, tym samym wykazywał najwyższy stopień oczyszczenia od substancji nie wpływających na skuteczność terapeutyczną?

Odpowiedź: Wymagamy

65.Czy Zamawiający w zadaniu 2 wymaga ampułki w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź: Dopuszczamy dla pozycji 2

66.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 2 pozycji 1 oraz w zadaniu 130 pozycji 2 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10 ml w opakowaniu po 20 ampułek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

67.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 2 pozycji 2 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 20 ml w opakowaniu po 20 ampułek?

Odpowiedź: Wymagamy fiolek

68.Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 3, aby produkt leczniczy Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej (x 10 ampułek)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowaniu w zadaniu 15 produktu leczniczego Propofol 1% MCT/LCT 20 ml inj. x 5 ampulek?

Odpowiedź: Dopuszczamy

70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 16 produktu leczniczego Propofol 2% MCT/LCT 50 ml w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 54 produktu leczniczego Paracetamol 50 ml, 100 ml w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 38 pozycji 9 oraz w zadaniu 40 pozycji 10 produktu leczniczego Soluvit N 10 ml w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Dopuszczamy

73. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 38 pozycji 10 oraz w zadaniu 40 pozycji 9 produktu leczniczego Vitalipid N Adult 10 ml w opakowaniu 10 ampulek?

Odpowiedź: Dopuszczamy

74. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 38 pozycji 11 oraz w zadaniu 40 pozycja 11 produktu leczniczego Addamel N 10 ml w opakowaniu 20 ampulek?

Odpowiedź: Dopuszczamy

75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 38 pozycji 12, 13 produktu leczniczego Glicophos 20 ml, Addiphos 20 ml w opakowaniach 10 fiolek?

Odpowiedź: Dopuszczamy

76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 40 pozycjach 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 worków w opakowaniach pakowanych po 4 worków?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

77. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 40 pozycji 5 worka SmofKabiven 493 ml w opakowaniu pakowanym po 6 worków?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 40 pozycji 13 produktu leczniczego Intalipid 10% 500 ml w opakowaniu typu worek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

79. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 130 pozycji 1 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w opakowaniu po 50 ampulek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

80. Czy w zadaniu 86 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 90 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem wraz z nieodpłatnym użyczeniem parownika?

System z fabrycznie zamontowanym adapterem NIE wymaga odkręcania każdorazowo butelki z anestetykiem co eliminuje ekspozycję anestetyku na personel oraz możliwość wylania się preparatu, a co za tym idzie – uruchomienia procedury eliminacji sevofluranu z sali operacyjnej. (Sevofluran w butelkach: szklanej lub aluminiowej posiada odkręcany - wymagający nakręcania specjalnego adaptera przed napełnieniem parownika).

Odpowiedź: Wymagamy Sevofluran w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem wraz z nieodpłatnym użyczeniem parownika . Zamawiający nie dopuszcza szklanych butelek

81. Czy zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Sojourn Firmy Bioton (Piramal) w butelce 250ml – płyn wziewny, bez zawartości wody w pojemniku ze szczelnym bezpiecznym systemem napełniania typu Drager Filling Adapter S wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników? Drager Filling Adapter S, przeznaczony jest do napełniania parowników środkiem anestetycznym. Jest bezpieczny dla pacjentów oraz personelu medycznego. Stanowi szczelny, bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników. Oferowany wraz z bezpłatnym użyczeniem na czas trwania przetargu parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami będącymi na wyposażeniu szpitala (umowa użyczenia/dzierżawy, przeglądy i serwis na koszt producenta zaoferowanego preparatu). Lek Sojourn dopuszczony do obrotu w 28 krajach Europy i 88 krajach na świecie w tym USA a jak wiadomo rynek USA jest najbardziej rygorystycznym rynkiem w farmacji na świecie

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

82. Dot. SIWZ Rozdział VI. Punkt 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dołączenia świadectw rejestracji i innych dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu do oferty i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?

Jako hurtownia farmaceutyczna, działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić wyłącznie obrót preparatami posiadającymi świadectwa dopuszczające do obrotu w Polsce. Złożenie w ofercie ważnego zezwolenia na obrót produktami leczniczymi jest zatem jednoznaczne z tym, iż posiadamy w swojej ofercie wyłącznie preparaty dopuszczone do obrotu. W większości przypadków są to produkty lecznicze ogólnie znane i stosowane w lecznictwie od lat.

Czy zechcecie Państwo odstąpić od wymogu dołączenia wszystkich świadectw rejestracji do 1130 pozycji asortymentowych i zawęzić ten wymóg ewentualnie do preparatów nowych, zarejestrowanych po 1 stycznia 2018 roku, bądź też złożeniu w ofercie zobowiązania Wykonawcy do przedłożenia ww. dokumentów na każde żądanie Zamawiającego w razie Jego wątpliwości co to rejestracji konkretnego leku?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Zgodnie z art. 24aa ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający w I ETAPIE badania ofert dopuszcza przedstawienie oświadczenia o posiadaniu wymaganych dokumentów.

Zamawiający w II ETAPIE od wykonawcy, którego oferta zostanie najwyżej oceniona wymaga przedstawienia świadectw rejestracji i innych dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu. Zamawiający dopuszcza przedstawienie wymaganych świadectw rejestracji i innych dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu w formie elektronicznej na płycie CD.

84. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: . Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 folie x 25 pasków testowych); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°?.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

85. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii u osób dorosłych i noworodków, 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 folki wynosząca 6 miesięcy; f) temperatura przechowywania pasków w szerokim zakresie 4-40°C; g) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

86. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

87. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

88. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

89. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra oraz z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

90. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedynego instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

91. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 70 i w Zadaniu 70a w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedynego instrumentu pomiarowego u pacjentów „poważnie chorych” (bez podania wyjaśnienia tego pojęcia)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

92. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 75 poz. 11 i 12 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu dopuszczamy tylko produkty lecznicze

93. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 111 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysocy aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

94. 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 leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl. o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie

Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu

95. Dotyczy pozycji, gdzie określona jest liczba opakowań. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk, kg, ml itp. była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu

96. 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: Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu

97. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu

98. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

99. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 40g (brak opakowania a 30g)? Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę. Ilość bez zmian

100. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Dopuszczamy jeśli w Chpl wskazania do stosowania także jak dla Glypressinu.

101. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 21. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Dopuszczamy

102. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 24. W związku z niedostępnością leku w opakowaniu 100ml, proszę o dopuszczenie wyceny 20 opakowań a 50ml.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

103. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 30. 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?

Odpowiedź: Dopuszczamy

104. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 30. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy

105. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 35. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Dopuszczamy. Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu

106. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

107. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 20 - Inhalatory do podawania formoterolu (do poz.19). Ponieważ na rynku nie ma dostępnych oddzielnie sprzedawanych inhalatorów, proszę o wykreślenie tej pozycji. Inhalator jest dołączane do każdego opakowania leku zawierającego 30 kaps.

Odpowiedź: Można nie wyceniać pozycji

108. Dotyczy pakietu 22 poz. 26 i 28. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatów w opakowaniu 10ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

109. Dotyczy pakietu 22 poz. 28. Czy Zamawiający miał na myśli lek Berodual N, w dawce 50mcg+21mcg/daw,aer.inh,?

Odpowiedź: Tak

110. W pakiecie 22 brakuje pozycji 33. Czy jest to błąd w numerowaniu?

Odpowiedź: Tak

111. Dotyczy pakietu 22 poz. 50. W związku ze zmianą wielkości opakowania, proszę o zgodę na wycenę opakowania 120ml z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

112. Dotyczy pakietu 22 poz. 54. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu zarejestrowanego do użycia od 3 miesiąca życia (Nasivin Soft). Krople zarejestrowane od 4 tygodnia życia są tymczasowo niedostępne.

Odpowiedź: Dopuszczamy

113. Dotyczy pakietu 22 poz. 54. Czy Zamawiający miał na myśli lek Oxymetazolina 0,025% (brak 0,03%). ?

Odpowiedź: Tak

114. Dotyczy pakietu 22 poz. 54. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 0,025% w postaci żelu lub aerozolu do nosa. Krople są tymczasowo niedostępne.

Odpowiedź: Wymagamy wyceny aerozolu

115. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 75. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziara lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Wyrażmy zgodę na produkt leczniczy

116. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 77. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Dopuszczamy produkty o identycznym składzie jak wymieniony w SIWZ

117. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 77 oraz pakiet 113 poz. 1.. Proszę określić wielkość opakowania.

Odpowiedź: Wielkość opakowania 125 g

118. Dotyczy pakietu 25 poz. 12 i 13. W związku z zastąpieniem przez producenta preparatu Nutramigen 1 i 2 w opak. 425g przez Nutramigen LGG 400mg, proszę o dopuszczenie wyceny dostępnego preparatu oraz określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Dopuszczamy – ilość bez zmian

119. Dotyczy pakietu 28 poz. 7. Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu Ketamina 500mg/10ml? (brak 100mg/2ml)

Odpowiedź: Wymagamy

120. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml (wraz z przeliczeniem ilości opakowań - tj. 1 opak.), koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

121. Dotyczy pakietu 44 poz. 11, 17 i 18, pakietu 45 poz. 2 oraz pakietu 49 poz. 1. Proszę o wyjaśnienie, co znaczy gwiazdka (*) przy nazwie leku?

Odpowiedź: Gwiazdka przy nazwie nie ma znaczenia dla przebiegu przetargu

122. W pakiecie 55 brakuje pozycji 2-4. Czy jest to błąd w numerowaniu?

Odpowiedź: Tak jest to omyłka zamawiającego

123. Dotyczy pakietu nr 63 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

124. Dotyczy pakietu nr 63 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odpowiedź: Dopuszczamy

125. Dotyczy pakietu nr 75 poz. 1. Czy Zamawiający oczekuje wyceny leku Prostin VR w dawce 500 mcg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz, 5 amp?

Odpowiedź: Tak

126. Dotyczy pakietu nr 75 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odpowiedniki będące produktami leczniczymi

127. Dotyczy pakietu nr 75 poz. 33. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Enema. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Dopuszczamy

128. Dotyczy pakietu nr 102 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie wymagamy

129. Dotyczy pakietu nr 106 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania 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: Podtrzymujemy zapis SIWZ

130. Dotyczy pakietu nr 106 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o zawartości Ca więcej niż 200mg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

131. Dotyczy pakietu nr 107 poz. 1. Sildenafil - do stosowania w płucnym nadciśnieniu tętniczym u noworodków. Proszę o wyjaśnienie, czy należy wycenić lek Sildenafil w dawce 25mg, który ma inne skazania, czy w dawce 20mg o wskazaniach zawartych w siwz.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o dawkę zarejestrowaną dla wskazania jak w SIWZ

132. Dotyczy pakietu nr 146 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Glatiramerum w dawce 20 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 28 amp-strz w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapis SIWZ

133. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Acard 300 mg, 300 mg, tabl., 10 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga tabletek rozpuszczalnych w wodzie oraz możliwych do stosowania w zawale serca oraz mających zastosowanie jako lek przeciwbólowy i przeciwzapalny

134. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy

135. Dotyczy zadania nr 13 poz. 45 (Węgiel leczniczy 300mg). Ze względu na zakończenie produkcji proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg.

Odpowiedź: Dopuszczamy produkt leczniczy w dawce 200 mg

136. Dotyczy pakietu nr 108 poz. 2. Czy Zamawiający oczekuje wyceny leku Ondansetron w dawce 8mg/4ml?

Odpowiedź: Wymagamy

137. Dotyczy pakietu nr 134 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Dopuszczamy

138. Dotyczy pakietu nr 138 poz. 1. Czy Zamawiający oczekuje wyceny leku Levetiracetam w dawce 100mg/ml a 5ml?

Odpowiedź: Wymagamy

139. Dotyczy pakietu nr 144 poz. 2. Czy Zamawiający oczekuje wyceny leku Interferon beta 1-a w dawce 30 mcg - 6 mln j.m.?

Odpowiedź: Wymagamy

140. Dotyczy pakietu nr 147 poz. 1. Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje wyceny 4 czy 2 opak. Plegridy, 63mcg+94mcg,rozt.d/wst,1wstrz(63mcg)+1wstrz(94mcg).

Odpowiedź: 2 opakowania

141. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie leków

- pakiet 1 poz. 33
- pakiet 5 poz. 1
- pakiet 12 poz. 4
- pakiet 13 poz. 2
- pakiet 17 poz. 3, 37
- pakiet 21 poz. 5, 9
- pakiet 22 poz. 15, 65
- pakiet 27 poz. 34
- pakiet 75 poz. 23
- pakiet 106 poz. 14

Odpowiedź: Sposób postępowania opisany w wyjaśnieniach do przetargu

142. Dotyczy pakietu 1 poz. 46 i 47. Czy Zamawiający miał na myśli ampułki?

Odpowiedź: Wymagamy

143. Dotyczy pakietu 75 poz. 8. Ponieważ lek dostępny jest w saszetkach a 3g, proszę o dopuszczenie takiego opakowania oraz określenie ilości, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:Dopuszczamy. Ilość nie zostaje zmieniona

144. Dotyczy pakietu 63 poz. 32 - Test ureazowy na obecność helicobacter pylori. Proszę określić, czy należy wycenić test mokry czy suchy.

Odpowiedź: Mokry

145. Dotyczy pakietu 44 poz. 16 Tardyferon. Proszę określić dawkę leku.

Odpowiedź: 80 mg (Fe II)

146. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci:

- ampułka – pak. 2 poz. 1 i 2, pak. 27 poz. 31, pak. 63 poz. 5, pak. 75 poz. 34
- amp- strzyk – pak. 1 poz. 20, pak. 141 poz. 1
- fiol – pak. 16 poz. 1, pak. 54 poz. 1 i 2, pak. 75 poz. 19, pak. 100 poz. 7
- kaps. – pak. 11 poz. 36, pak. 13 poz. 8, 9, pak. 17 poz. 36, pak. 44 poz. 21, 22, pak. 75 poz. 13, 14, 16, 26
- kaps. o zmodyf. uwalnianiu – pak. 63 poz. 9, 10
- kaps. dojelit. – pak. 46 poz. 1, 2
- tabl. dojelit. – pak. 1 poz. 27, 28, pak. 17 poz. 21, pak. 106 poz. 16, pak. 109 poz. 1, 2
- tabl. draż./ drażetki – pak. 1 poz.22, pak. 11 poz. 7, pak. 13 poz. 34, pak. 14 poz. 13-15, pak. 27 poz. 27, pak. 44 poz. 15
- tabl. powł. – pak. 1 poz. 11, pak. 11 poz. 2, 3, 4, 16, 17, 27, 31, 32, 40, 41, 42, pak. 12 poz. 6, pak. 13 poz. 1, 6, 10, 11, 14, 15, 25, 37, 40, 41, 42, pak. 14 poz. 11, 12, pak. 17 poz. 6, 16, 17, 18, 24, 28, 32, 34, 35, pak. 27 poz. 14, 28, 29, 36, 38, 39, pak. 43 poz. 7, 8, 9, 10, 13, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 31, pak. 44 poz. 2, 14, 20, pak. 45 poz. 1, 3, pak. 49 poz. 4-6, pak. 52 poz. 1-6, pak. 63 poz. 3, 4, 21, 23, 24, 25, 29, pak. 75 poz. 6, 7, 10, 15, 20, pak. 79 poz. 1-3, pak. 99 poz. 4, 6, 7, pak. 100 poz. 11,14, 18, 19, pak. 104 poz. 1-3, pak. 105 poz. 1-4, pak. 108 poz. 3, 4, pak. 110 poz. 1-6, pak. 134 poz. 1-3

Odpowiedź: Zgodnie z wyjaśnieniami do przetargu wyrażmy zgodę za wyjątkiem zadania 2 pozycja 2

147. Czy Zamawiający w Zadaniu 53 poz. 1 (Bupiwakaina z dodatkiem glukozy roztwór hiperbaryczny, 0,5%/4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Dopuszczamy

148. Dotyczy SIWZ, rozdział IV. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie odstąpienia dla Pakietu nr 61 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 61 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia

udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

149. Dotyczy SIWZ. W związku z tym, iż dokument JEDZ składany jest w formie elektronicznej z podpisem kwalifikowanym, prosimy o potwierdzenie, że złożenie pełnomocnictwa również w takiej samej formie, wysłanego razem z dokumentem JEDZ będzie uznane za wystarczające. Z uwagi na fakt, że zgodnie z art. 78(1) par. 2 k.c. (Oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej), wobec brzmienia art. 99 par. 1 k.c. (jeżeli do ważności czynności prawnej potrzebna jest szczególna forma, pełnomocnictwo do dokonania tej czynności powinno być udzielone w tej samej formie), wydaje się (co potwierdza liczne orzecznictwo), że w przypadku kiedy dokument JEDZ jest składany w formie szczególnej (elektronicznej z podpisem kwalifikowanym) to również pełnomocnictwo dla osoby podpisującej JEDZ powinno być podpisywane przez osoby posiadające pełnomocnictwo udzielone w formie elektronicznej z podpisem kwalifikowanym. Z uwagi na powyższe zwykła forma pisemna pełnomocnictwa może być bowiem uznana za niewystarczającą.

Odpowiedź: W postępowaniu oświadczenia składa się w formie pisemnej albo w postaci elektronicznej. W przypadku przesłania JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy pamiętać, że zgodnie z art. 99 § 1 Kodeksu cywilnego, jeżeli do ważności czynności prawnej potrzebna jest szczególna forma, pełnomocnictwo do dokonania tej czynności powinno być udzielone w tej samej formie. Czyli jeśli JEDZ ma być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, to pełnomocnictwo do jego złożenia ma również być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

150. Zapytania do zadania 62 „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ wymagamy

151. Zapytania do zadania 62 „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?” Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Wymagamy

(-) Sławomir Janus
Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa