

Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Wołominie

05-200 Wołomin,
ul. Gdyńska 1/3
Pieczętka zamawiającego

Wołomin 17/10/2019
Odpowiedź nr 2

OTRZYMUJĄ WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA O ZAMÓWIENIE PUBLICZNE

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na :

DOSTAWA LEKÓW DLA SZPITALA W WOŁOMINIE W PODZIALE NA ZADANIA
nr sprawy- ZAM/13/2019.

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

PYTANIA DO SIWZ

A. W związku z zamiarem złożenia oferty na dostawy leków w przedmiotowym postępowaniu, informujemy, że z powodów technicznych, wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) przez Zamawiającego, niemożliwe jest złożenie kompleksowej oferty wraz z wymaganymi załącznikami.

Zamawiający wskazał do złożenia oferty miniPortal prowadzony przez Urząd Zamówień Publicznych, który przyjmuje pliki nie większe niż 150MB, a jednocześnie określił przedmiot zamówienia na około 1200 pozycji oraz żąda między innymi dołączenia do oferty, zgodnie z Rozdziałem VI pkt. 2 dokumentów dopuszczających przedmiot zamówienia do obrotu (dopuszczenia, deklaracje CE, certyfikaty itd.) oraz ChPL.

Wskazujemy jednocześnie, że przy parametrach, które spełnia wskazany przez Zamawiającego miniPortal, techniczne możliwości złożenia oferty mają jedynie Wykonawcy, którzy składają oferty w niewielkim zakresie, np. Producenci w zakresie swoich wyrobów - dla ofert zawierających kilkanaście pozycji, pojemność miniPortalu jest bowiem wystarczająca. Hurtownie farmaceutyczne, które zamierzają złożyć ofertę kompleksową na większość asortymentu **nie będą miały technicznych możliwości złożenia oferty**. Dokumentacja, której Zamawiający żąda dla takiej ilości pozycji, może objąć łącznie ponad 10 tys stron

W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z ww. wymogu dostarczenia dokumentów dopuszczających, deklaracji zgodności i certyfikatów oraz charakterystyk produktów leczniczych na rzecz złożenia w ofercie **OŚWIADCZENIA Wykonawcy** o posiadaniu takich dokumentów i ich udostępnieniu w razie potrzeby na żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia w ofercie **OŚWIADCZEŃ Wykonawcy** o posiadaniu dokumentów dopuszczających, deklaracji zgodności i certyfikatów oraz charakterystyk produktów leczniczych i ich udostępnieniu w razie potrzeby na żądanie Zamawiającego

B. **Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dołączenia świadectw rejestracji 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia w ofercie **OŚWIADCZEŃ Wykonawcy** o posiadaniu dokumentów dopuszczających, deklaracji zgodności i certyfikatów oraz charakterystyk

PYTANIA DO ISTOTNYCH POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Do §5 ust.4 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: Nie wyrażamy zgody

2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 4 istotnych postanowień umowy, poprzez zastąpienie błędnie wskazanych odsetek za opóźnienie w wysokości 6%, odsetkami za opóźnienie w transakcjach handlowych w wysokości 9,5%, z uwagi na nieważność zapisu w świetle art. 8 ust. 1 w zw. z art. 13 ustawy z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm. dalej: UoTZ)? Zgodnie z art. 8 ust. 1 UoTZ „w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny, wierzycielowi, bez wezwania, przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych (...)”. Wysokość odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych wynosi aktualnie 9,5%. Przepis art. 8 ust. 1 UoTZ jest bezwzględnie obowiązujący, co potwierdza brzmienie art. 13 UoTZ, zgodnie z którym postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa m.in. w art. 8 ust 1 są „nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy”. Zapis §5 ust. 4 istotnych postanowień umowy w obecnym kształcie jest więc nieważny z mocy prawa.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

3. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §5 ust.9 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących 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 nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

4. Do §6 ust.1 projektu 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 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

5. Do §6 ust.2 projektu 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 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

6. Do treści §6 ust.3 projektu 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 Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

7. 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: Nie wyrażamy zgody

8. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust.

a. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,2 % wartości brutto zamówienia częściowego **niedostarczonego w terminie**, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 4 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego niedostarczonego w terminie**

b. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku niedokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,2 % wartości brutto **wadliwego** zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 3 ust. 9 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego zamówienia częściowego**

c. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy w przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od niniejszej umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 4 ust. 1, 2 lub 3 umowy.
Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

9. 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: Wyrażamy zgodę

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

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

11. Czy Zamawiający w par. 5.4 wpisze odsetki ustawowe za opóźnienie? Ograniczenie stawki odsetek ustawowych do wartości 6% rocznie przy jednocześnie stawce kar umownych za opóźnienie w wysokości 73% rocznie jaskrawo narusza zasady współzycia społecznego i równość stron stosunku prawnego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

PYTANIE DLA ZADANIA NR 86 I 120 – UMOWA UŻYCZENIA

1. Do §2 ust.1 projektu umowy. W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §1 ust.1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy użyczenia w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu?

UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniur. pomiędzy:

.....

reprezentowanym przez:

1.

zwanym w dalszej części umowy Klientem

a

.....

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwanym w dalszej części Spółką

§ 1. Przedmiot umowy

Spółka zobowiązuje się oddać Klientowi do używania (zgodnie z załącznikiem).

§ 2. Klauzula własności

..... pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością Spółki..... Klient nie może ich oddać do bezpłatnego używania, w podnajem albo wydzierżawić.

Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na udostępnionym żadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.

§3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać zgodnie z ich przeznaczeniem i dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.

2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu. Instrukcje obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za szkody poniesione przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane używaniem niezgodnie z instrukcjami obsługi.

3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do w celu przeprowadzenia jego inwentaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o których mowa w § 2 i § 3 ust 1 umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.

4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim przypadku Spółka ma prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez Spółkę odpowiednio do wartości przedmiotu umowy.

5. Zmiana miejsca użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

§ 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni Klientowi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

§ 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udostępnianego wynikających z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

§ 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową – listem poleconym.

2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy), siedziby, adresu dla doręczeń faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.

3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego narzędzi.

§ 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od do r.

2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.

3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.

4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd zgodnie z Regulaminem tego Sądu.

2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy kodeksu cywilnego.

3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.

4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

PYTANIA DO ZAŁĄCZNIKA NR 2

1. Zadanie 24 poz. 15

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści dietę w opakowaniu butelka plastikowa 24x125ml w postaci płynu, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: wyrażamy zgodę

2. Zadanie 24 poz. 29,32,34

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ilości podane w formularzu asortymentowym dotyczą opakowań 4x200ml czy dokonać przeliczenia po ilości wskazanej w kolumnie „postać”?

Odpowiedź: wskazane ilości dotyczą ilości opakowań (1 op x 4 sztuki)

3. Zadanie 24 poz. 30,31

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ilości podane w formularzu asortymentowym dotyczą opakowań 4x125ml czy dokonać przeliczenia po ilości wskazanej w kolumnie „postać”?

Odpowiedź: Ilości dotyczą ilości opakowań (1 op x 4 szt)

4. Zadanie 24 poz. 30

Czy w związku z rozszerzeniem przez Firmę Nutricia portfolio o trzy nowe smaki (rozgrzewający smak

owoców tropikalnych, smak neutralny i rześki smak czerwonych owoców) Zamawiający dopuści ww smaki, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: dopuszczamy

5. Zadanie 24 poz. 24, 26, 35, 37

Czy zamawiający zgodzi się na sukcesywną wymianę, podczas trwania umowy, opakowań diety z pozycji 24, 26, 35, 37 z typu pack na opakowania typu butelka? Jest to związane ze stopniowym wycofywaniem dotychczasowych opakowań (packi) i zastępowaniem ich butelkami o takich samych objętościach, diety zachowują te same wartości odżywcze a opakowania są kompatybilne z takimi samymi systemami żywienia dojelitowego.

Odpowiedź: wyrażamy zgodę

6. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w zakresie Zadań: 50, 51, 67, 68, 73, 76, 93, 94, 95, 132, 148?

Zgodnie z art. 52 ust 2 pkt 4 ustawy dostarczanie próbek produktów leczniczych stanowi reklamę produktu leczniczego i jest dostępne tylko pod warunkami zdefiniowanymi w ustawie. Warunki te określono w art. 54 ust 3 i stanowią one:

Reklama produktu leczniczego polegająca na bezpłatnym dostarczaniu jego próbek może być kierowana wyłącznie do osób uprawnionych do wystawiania recept, pod warunkiem że:

- 1) osoba upoważniona do wystawiania recept wystąpiła w formie pisemnej do przedstawiciela handlowego lub medycznego o dostarczenie próbki produktu leczniczego;
- 2) osoba dostarczająca próbkę prowadzi ewidencję dostarczanych próbek;
- 3) każda dostarczana próbka nie jest większa niż jedno najmniejsze opakowanie produktu leczniczego dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;
- 4) każda dostarczana próbka jest opatrzona napisem „próbka bezpłatna – nie do sprzedaży”;
- 5) do każdej dostarczanej próbki dołączona jest Charakterystyka Produktu Leczniczego albo Charakterystyka Produktu Leczniczego Weterynaryjnego;
- 6) ilość próbek tego samego produktu leczniczego dostarczanych tej samej osobie nie przekracza pięciu opakowań w ciągu roku.

Nadto dodatkowe, surowsze warunki dostarczania próbek wprowadza europejskie stowarzyszenie EFPIA oraz polska INFARMA, której Wykonawca jest członkiem. Próbkę zgodnie z tymi samoregulacjami mogą dotyczyć tylko produktu wprowadzonego na rynek do 12 miesięcy wstecz oraz ich liczba nie może przekraczać 4 opakowań rocznie.

Jak wynika z powyższego, nie ma możliwości dostarczenia szpitalowi próbek leków, chyba, że ze stosownym wnioskiem wystąpią lekarze zatrudnieni w placówce i spełnione będą pozostałe wymagania ustawowe oraz samoregulacyjne.

Nadto próbki dostarczane w tym trybie nie mogą być próbkami leków refundowanych, z uwagi na zakaz zawarty w ustawie refundacyjnej (art. 49).

Naruszenie powyższych zapisów przez firmę farmaceutyczną grozi sankcjami administracyjnymi oraz karnymi. Prosimy wobec tego o usunięcie zapisów SIWZ w pkt. VI.2.3.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga próbek do zadań nr 61, 70, 70A, 86

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z Zadania 51 poz. 4-5?

Odpowiedź: W przypadku zakończenia produkcji danego produktu, proszę o nie wycenianie pozycji z odpowiednią adnotacją poniżej zadania. W przypadku chwilowego braku na rynku proszę o wycenę oraz odpowiednią adnotację poniżej zadania

8. Czy Zamawiający w Zadaniu 73 wymaga zaoferowania węglanu czy chlorowodoru sewelameru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obie formy Sevelameru po 450 tabletek każdego rodzaju. Wykonawca zobowiązany jest podać odpowiednią adnotację w załączniku nr 2 do SIWZ

9. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 76 poz. 1-6 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego

stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: dopuszczamy

10. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 76 poz. 1-6 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź: dopuszczamy

11. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu 76 poz. 1-6 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: dopuszczamy

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 95 poz. 1-2 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: nie wyrażamy zgody

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 132 na termin dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego sprowadzanego w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: wyrażamy zgodę

14. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 112 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

15. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 111 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

16. Czy Zamawiający w pakiecie 149 poz. 1 i 2 wymaga stabilności fizyko-chemicznej po rozcieńczeniu 24-godziny w temperaturze 25°C, **potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL**, gwarantując tym samym bezpieczeństwo terapii pacjenta?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

17. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Zadania Nr 63 [leki] ,Pozycji nr 32 zawierającej Testy Ureazowe do osobnego pakietu - podobnie jak Zamawiający uczynił to w większości pozostałych pakietów?

Uzasadnienie: Testy ureazowe są szczególnym testem diagnostycznym, nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie i samym pakietem [Dostawa leków] .

Testy ureazowe -nie są lekami , których dotyczy niniejsze postępowanie(!).

W dostawie tych testów specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną *in vitro*, a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności.

Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie.

Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach.

Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne.

W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydzieli je do dokładnie opisanych, pojedynczych pakietów.

W obecnej postaci przetarg w zakresie Zadania Nr 63 dla pozycji nr 32 [Testy Ureazowe] jest czystą fikcją generując jedynie dodatkowe zyski dla firm farmaceutycznych (dostawców leków).

zawyżając niepotrzebnie cenę dla posiadającego raczej ograniczone środki Szpitala.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

18. Czy Zamawiający w Pakiet 134 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie Espumisan 40mg x 100kaps? Pozwoli to uzyskać niższą cenę za ten preparat.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ, Simeticon wyspecyfikowany jest w zadaniu 21

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

Odpowiedź: zgodnie z uwagą poniżej zadania - wymagamy

20. 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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Wymagamy

21. Zadanie 86 poz. 1

Zamawiający aktualnie używa produktu Sevorane firmy Abbvie.

Nie dokonano zmiany produktu w obszarze składu oraz jakości, a zaoferowany w w/w postępowaniu produkt będzie posiadał identyczne właściwości i budowę jak aktualnie użytkowany. Czy w związku z powyższym zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbki produktu?

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbki produktu używanego obecnie w szpitalu, o ile nie wprowadzono żadnych zmian dotyczących składu, opakowania.

22. Zadanie nr 98, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 11ml?

Odpowiedź: dopuszczamy

23. Czy w Zadaniu nr 86 pozycja 1- Sevofluran 250ml flakony – 90 szt., Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej?

Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.

Odpowiedź: Wymagamy sukcesywnej wymiany dokonywanej natychmiast po wyczerpaniu aktualnie używanego preparatu, jeśli nastąpi jego zmiana.

24. Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienia w sprawie opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 86 poz. 1 - Sevofluran 250 ml flakony – 90 szt.

Podawanie gazów anestetycznych wymaga zastosowania odrębnych parowników do każdego rodzaju gazów, jak również systemy łączące butelkę z parownikiem występują w różnych odmianach.

W celu zaoferowania właściwego produktu spełniające oczekiwania Zamawiającego prosimy o podanie niezbędnych parametrów dopasowujących oferowany produkt do aparatów znieczulających, których używa Zamawiający.

Ilość aparatów do znieczulenia z uwzględnieniem parametrów granicznych:

- marka,
- model,
- rok produkcji,
- typ mocowania parownika,
- oraz czy Zamawiający posiada parowniki własne (z jakim systemem napełniania).

Brak wskazania powyższych informacji uniemożliwi złożenie i wycenę prawidłowej oferty co może skutkować naruszeniem art 7 ustawy PZP i nierówne traktować potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada własnych parowników. Po stronie Wykonawcy leży obowiązek prawidłowego dostosowania mocowania parowników do posiadanych aparatów do znieczuleń.

Zamawiający posiada następujące aparaty do znieczuleń

Lp.	Nazwa urządzenia	Typ	Rok	Firma	Numer fabr	Oddział
1	Aparat do znieczulania	AX700	2018	COMEN (Walmed)	X7190116001B	SOR (Bl. Operac.)
2	Aparat do znieczulania	AX700	2018	COMEN (Walmed)	X7190116002B	SOR (Bl. Operac.)
3	Aparat do znieczulania	Ohmeda	2000	Datex USA	CAAD 00701	SOR
4	Aparat do znieczuleń	Anestik 1601	2001	Farum	1038	SOR
5	Aparat do znieczulania	FABiUS CE	2007	Draeger	ARYE - 0032	Bl. Okulist.
6	Aparat do znieczulania	FABiUS CE	2007	Draeger	ARYE - 0034	Bl. Operac.
7	Aparat do znieczulania	Fabius Tiro	2006	Draeger	ARXJ-0051	Bl. Operac.
8	Aparat do znieczulania	FABiUS CE	2007	Draeger	ARYE - 0033	Położn.i Trakt Por.
9	Aparat do znieczuleń	Falcon	2004	Falcon	0410160	Położn.i Trakt Por.

25. W Zadaniu nr 86 poz. Nr 1 – Sevofluran 250 ml flakony – 90 szt.- **w ocenie jakości**

Zamawiający wymaga 1 flakonu w celu sprawdzenia , że butelka jest bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem. Obecnie na bloku operacyjnym używany jest produkt Sevofluran firmy AbbVie – butelka z polietylenonaftalenu (PEN) z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem.

Czy w związku z tym, że Zamawiający posiada produkt, a parametry techniczne opakowania nie uległy zmianie, Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbki produktu w przypadku ofert na Sevofluran złożonych w powyższym pakiecie?

Odpowiedź: zgodnie z odpowiedzią nr 21

26. Mając na uwadze:

Obowiązek udzielania świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z aktualną wiedzą medyczną. Zakres działań niepożądanych wskazanych w Charakterystyce Produktu Leczniczego preparatów zawierających lek sevoflurane. Treść przepisu art. 6 ustawy o prawach Pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta określający, iż Pacjent ma prawo do świadczeń zdrowotnych odpowiadających wymaganiom aktualnej wiedzy medycznej;

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 86, poz. 1 Sevofluran 250 ml flakony– 90 szt. wymaga, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu Leczniczego działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych?

Uzasadnienie treści wniosku

Zgodnie z ustawą prawo farmaceutyczne działaniem niepożądanym produktu leczniczego - jest każde niekorzystne i niezamierzone działanie produktu leczniczego, natomiast ciężkim niepożądanym działaniem produktu leczniczego - jest działanie, które bez względu na zastosowaną dawkę produktu leczniczego powoduje zgon pacjenta, zagrożenie życia, konieczność hospitalizacji lub jej przedłużenie, trwałe lub znaczny uszczerbek na zdrowiu lub inne działanie produktu leczniczego, które lekarz według swojego stanu wiedzy uzna za ciężkie, lub jest chorobą. W tym kontekście należy wskazać, że w przypadku, niektórych preparatów zawierających substancję czynną sevofluranu w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego wykazano, iż po ich stosowaniu obserwowano zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych.

Zamawiający jako podmiot leczniczy przede wszystkim jest zobowiązany do udzielania świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i należyłą starannością, co uzasadnia określone wymagania jakościowe wobec produktów leczniczych nabywanych w drodze przetargu publicznego.

Skoro zatem zgodnie ze wzorcem należytej staranności lekarza powinien on podjąć środki, które gwarantować będą, przy zachowaniu aktualnego stanu wiedzy i zasad staranności, przewidywalny efekt w postaci wyleczenia, a przede wszystkim nienarażanie pacjentów na pogorszenie stanu zdrowia, to podmiot leczniczy powinien dążyć do wyeliminowania wszelkich ryzyk narażenia pacjenta na wszelkie negatywne następstwa przeprowadzonej procedury medycznej w tym również w zakresie sedacji

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i udzielonymi odpowiedziami

27. Czy w Zadaniu nr 86, poz.1 – Sevofluran 250 ml flakony– 90 szt. - Zamawiający wymaga dostarczenia produktu w butelce przezroczystej, odpornej na uszkodzenia mechaniczne, np. stłuczenia?

W przypadku każdego produktu leczniczego, w tym również anestetyku zawierającego Sevofluran, powinna być zapewniona możliwość wzrokowej oceny jakości i ilości płynu w opakowaniu.

Powszechnie wiadomym jest, że do parownika nie wlewa się całkowitej ilości płynu, jaka jest zawarta w butelce.

Przezierność butelki umożliwia ocenę ilości płynu w butelce oraz wyeliminowanie jakichkolwiek wad jakościowych (zmętnień, wtrąceń) roztworu wlewanego do parownika i następnie podawanego wziewnie pacjentowi.

Odpowiedź: wymagamy

28. Zadaniach 70 i 70A Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

29. Zadaniach 70 i 70A Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku? Wyrzutnik paska zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy każdorazowym usuwaniu paska z glukometru oraz

zapobiegając przenoszeniu chorób zakaźnych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

30. Zadaniach 70 i 70A Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanej dokumentacji? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też występują okresowe braki dostępności i możliwości zakupu takich pasków.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

31. Zadaniach 70 i 70A Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

32. Zadaniach 70 i 70A Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

33. Zadaniach 70 i 70A Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniach 70 i 70A w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga transportu w kontrolowanych warunkach niezależnie od dostawcy

34. Zadaniach 70 i 70A Prosimy o podanie minimalnego terminu przekazywania Wykonawcom należności za realizowane dostawy, licząc od daty wystawienia faktury.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

35. Zadanie 75 poz. 11 i 12 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: zamawiający wymaga produktu leczniczego

36. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek – twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu, zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: 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 ampulek na fiolki.

37. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? ?Celem

zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Wyrażamy zgodę tylko na zamianę w zadaniu nr 2 pozycja 2

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, zgodnie z SIWZ

39. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 4. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: W przypadku zakończenia produkcji danego produktu, proszę o nie wycenianie pozycji z odpowiednią adnotacją poniżej zadania

W przypadku chwilowego braku na rynku proszę o wycenę oraz odpowiednią adnotację poniżej zadania

40. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: tylko w przypadku zaprzestania produkcji wyrażamy zgodę lub w czasie realizacji umowy przy okresowych brakach

41. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedź: dopuszczamy

42. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 30. (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: zamawiający wymaga leku - preparat złożony 1 saszetka 74 g (w saszetce 64 g Makrogol 4000)

43. 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

44. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 44. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana,1g/ml,zaw,200ml,but.240ml

Odpowiedź: dopuszczamy

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

Odpowiedź: dopuszczamy

46. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, 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? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: nie wyrażamy zgody

47. Dotyczy pakietu nr 58 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: nie wyrażamy zgody

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

Odpowiedź: nie wyrażamy zgody

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

Odpowiedź: dopuszczamy

50. Dotyczy pakietu nr 64 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: ten preparat dopuszczamy do wyceny w zadaniu 65

51. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci węglanu sewelameru? Węglan sewelameru stanowi nowszą generację chlorowodoru sewelameru. Taka postać nie powoduje zwiększenia ryzyka wystąpienia kwasicy metabolicznej u leczonych pacjentów. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że obecna konstrukcja SIWZ uniemożliwia składanie ofert z produktami innych producentów, a tym samym uzyskanie niższej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z odpowiedzią nr 8

52. Dotyczy pakietu nr 75 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: zamawiający wymaga wyceny produktów leczniczych

53. Dotyczy pakietu nr 102 poz. 1,2. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1,2 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: zgodnie z SIWZ

54. Dotyczy pakietu nr 106 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę 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: zamawiający wymaga leku - preparat złożony 1 saszetka 74 g (w saszetce 64 g Makrogol 4000)

55. 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: zgodnie z SIWZ

56. Dotyczy pakietu nr 146 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: dopuszczamy

57. Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 15 ml?

Odpowiedź: dopuszczamy

58. Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 6. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o gramaturze 40g?

Odpowiedź: dopuszczamy

59. Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 24. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 50 ml?

Odpowiedź: dopuszczamy jeśli jest dokładnym odpowiednikiem

60. Dotyczy pakietu nr 22 pozycja 26. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: dopuszczamy.

61. Dotyczy pakietu nr 22 pozycja 28. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: dopuszczamy.

62. Dotyczy pakietu nr 22 pozycja 77. Proszę o doprecyzowanie pojemności opakowania.

Odpowiedź: 125 g

63. Dotyczy pakietu nr 23 pozycja 8. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 5 ml?

Odpowiedź: dopuszczamy z odpowiednim przeliczeniem

64. Dotyczy pakietu nr 23 pozycja 16. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o gramaturze 3,5g?

Odpowiedź: dopuszczamy

65. Dotyczy pakietu nr 63 pozycja 29. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Cerutin?

Odpowiedź: dopuszczamy

66. Dotyczy pakietu nr 75 pozycja 33. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Enema?

Odpowiedź: dopuszczamy

67. Dotyczy pakietu nr 98 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 11 ml?

Odpowiedź: dopuszczamy

68. Zadanie 98, pozycje 1 – 2 Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

69. Zadanie 98, pozycje 1 – 2 W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

70. Zadanie 98, pozycje 1 – 2 Czy Zamawiający wymaga żel z aplikatorze w formie ampułkostrzykawki, umożliwiającą pełne wykorzystanie żelu.

Odpowiedź: dopuszczamy

71. Dotyczy Pakietu nr 86

Czy Zamawiający oczekuje, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie występują w Charakterystyce Produktu Leczniczego żadne ograniczenia dotyczące warunków przechowywania?

Uzasadnienie:

Część produktów zawierających lek sewofluran należy, zgodnie z zapisami ChPL, przechowywać w temperaturze poniżej 25 stopni lub w pozycji pionowej i w temperaturze poniżej 25 stopni. W takiej sytuacji szpital powinien zapewnić i zagwarantować:

- odpowiedni sposób przechowywania produktów w szpitalu
- właściwy sposób monitorowania i rejestracji temperatury w pomieszczeniach (apteka, blok

operacyjny)

Dodatkowo: „Niewłaściwe warunki, takie jak zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych, mogą powodować rozkład sewofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemników. Szczególnie wrażliwe wydają się być jego pojemniki wykonane z ciemnego plastiku (...). Niskocząsteczkowe etery, do jakich należy sewofluran, znane są ze skłonności do tworzenia nadtlenu pod wpływem światła słonecznego. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu” („Problemy stabilności anestetyków wziewnych”, Anaesthesiol Intensive Ther 2009;41:46-50)

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

72. Dotyczy Pakietu nr 86

Czy ze względu na niekorzystny wpływ światła na lek sewofluran, Zamawiający oczekuje zaferowania produktu sewofluran w butelce całkowicie nieprzepuszczalnej dla światła?

Uzasadnienie:

„Niewłaściwe warunki, takie jak zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych, mogą powodować rozkład sewofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemników. Szczególnie wrażliwe wydają się być jego pojemniki wykonane z ciemnego plastiku (...). Niskocząsteczkowe etery, do jakich należy sewofluran, znane są ze skłonności do tworzenia nadtlenu pod wpływem światła słonecznego. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu” („Problemy stabilności anestetyków wziewnych”, Anaesthesiol Intensive Ther 2009;41:46-50)

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

73. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 38 poz. 1, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 11,2 g i energia niebiałkowa 1760 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 157

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

74. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 38 poz. 2, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego 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: zgodnie z SIWZ

75. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 38 poz. 3, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 7,3 g i energia niebiałkowa 1040 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 144

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

76. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 38 poz.4, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 5,4 g i energia niebiałkowa 780 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 144

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

77. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o wydzielenie z Zadania 38 poz. 5 i utworzenie osobnego zadania z ww. pozycją, np. 38A

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

78. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 38 poz. 6, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 6,6 g i energia niebiałkowa 1040 kcal, objętość 1000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 158

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

79. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o wydzielenie z Zadania 38 poz. 7 i utworzenie osobnego zadania z ww. pozycją, np. 38A

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

80. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o wydzielenie z Zadania 38 poz. 8 i utworzenie osobnego zadania z ww. pozycją, np. 38A

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

81. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o wydzielenie z Zadania 38 poz. 12 i utworzenie osobnego zadania z ww. pozycją, np. 38A

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

82. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o wydzielenie z Zadania 38 poz. 13 i utworzenie osobnego zadania z ww. pozycją, np. 38A

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

83. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 1, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 7 g i energia niebiałkowa 960 kcal, objętość 1000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

84. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 2, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 14 g i energia niebiałkowa 1920 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

85. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 3, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 13,5 g i energia niebiałkowa 1260 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 93

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

86. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz.4, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 9 g i energia niebiałkowa 840 kcal, objętość 1000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 93

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

87. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz.5, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 7,8 g i energia niebiałkowa 420 kcal, objętość 650 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 53

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

88. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 6, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie , zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 8 g i energia niebiałkowa 1200 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

89. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 7, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie , zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 6 g i energia niebiałkowa 900 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

90. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 8, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową. Zawartości azotu 5,6 g i energia niebiałkowa 614 kcal, objętość 1085 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 109

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

91. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 9, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 7,8 g i energia niebiałkowa 420 kcal, objętość 650 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 53

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

92. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z

poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz.10, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 9 g i energia niebiałkowa 840 kcal, objętość 1000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 93

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

93. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz.11, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 18 g i energia niebiałkowa 960 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 53

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

94. W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o dopuszczenie w Zadaniu 40 poz. 12 i poz. 13, roztworu witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej ampulce, do stosowania z workami opisanymi w pozycjach 1 – 11, w ilości łącznej 600 szt

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

95. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 29 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

96. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 30 produktu lidocaine w opakowaniu ampulka z polietylenu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: wyrażamy zgodę

97. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 31 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

98. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 32 produktu lidocaine w opakowaniu ampulka z polietylenu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: wyrażamy zgodę

99. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 produktów w opakowaniu ampulka?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody dla pozycji nr 2

100. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole w Pakiecie 3, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

101. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 11 w pozycji 10 oraz 11 bezpiecznych bezigłowych ampulek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampulki?

Odpowiedź: dopuszczamy

102. Dotyczy Pakiet 15. Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego

nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: dopuszczamy

103. Dotyczy Pakiet 15. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

104. Dotyczy Pakiet 15. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampulka szklana? Stosowanie ampulek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłócia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma białą mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

105. Dotyczy Pakiet 38 pozycja 9 oraz 10. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Soluvit N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź: Dopuszczamy

106. Dotyczy Pakiet 38 pozycja 11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego 9 pierwiastków śladowych o następującym składzie: Cynk 100 µmol, Miedź 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampulkach 10ml?

Odpowiedź: wymagamy

107. Dotyczy Pakiet 39 pozycja 7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Soluvit N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

108. Dotyczy Pakiet 39 pozycja 8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego 9 pierwiastków śladowych o następującym składzie: Cynk 100 µmol, Miedź 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampułkach 10ml?

Odpowiedź: wymagamy

109. Dotyczy Pakiet 40 pozycja 12 oraz 13. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Soluvit N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź: wymagamy

110. Dotyczy Pakiet 40 pozycja 14. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego 9 pierwiastków śladowych o następującym składzie: Cynk 100 µmol, Miedź 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampułkach 10ml?

Odpowiedź: wymagamy

111. Dotyczy Pakiet 40 pozycja 15 oraz 16. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania jednoskładnikowej 20% emulsji tłuszczowej?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

112. Dotyczy Pakiet 41. Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt nie posiadał kwasu glutaminowego, który może wpływać na Ośrodkowy Układ Nerwowy.

Odpowiedź: Wymagamy

113. Dotyczy Pakiet 41. Czy zamawiający wymaga zaoferowania 10% roztworu aminokwasów dla wcześniaków, noworodków i małych dzieci o zawartości azotu 14,9 g/l, bez kwasu glutaminowego?

Odpowiedź: Wymagamy

114. Dotyczy Pakiet 54 pozycja 2. Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: wymagamy co najmniej takich wskazań

115. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 39 w pozycji 1 worka dwukomorowego o zawartości azotu 12 g?

Odpowiedź: wyrażamy zgodę

116. Czy z uwagi na brak produktu na rynku opisanego w Pakiecie 40 w pozycji 9 Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie ww. pozycji z pakietu?

Odpowiedź: W przypadku zakończenia produkcji danego produktu, proszę o nie wycenianie pozycji z odpowiednią adnotacją poniżej zadania

W przypadku chwilowego braku na rynku proszę o wycenę oraz odpowiednią adnotację poniżej zadania

117. Pytanie 1, dotyczy zadania 61: wapno sodowane. Czy w związku z tym, że pojawiły się na rynku polskim preparaty przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%, wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wapna medycznego. Wapno ma zmieniać kolor w trakcie użytkowania.

118. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 13 poz. 45 Węgiel Lecznicy 200 mg * 20 kap. tw. ?

Odpowiedź: Dopuszczamy produkt leczniczy

119. Proszę o sprecyzowanie w Pakiecie 14 poz. 12 i 13, czy Zamawiającemu chodziło o 300 op. * 40g oraz 30 op. * 400 g ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny 300 op. po 40 g oraz 30 op. po 400 g

120. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 poz. 35 Nystatyna pro suspp. 2,4 mln j.m w dawce Nystatyna TEVA zaw2. względu na koniec produkcji w w dawce 2,4 mln ?

Odpowiedź: Dopuszczamy

121. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 15 poz. 52 Vibovit Bobas * 14 sasz. Z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowań – ze względu na koniec produkcji * 15 sasz.

Odpowiedź: Dopuszczamy

122. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 15 poz. 53 Vibovit Junior * 14 sasz. Z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowań – ze względu na koniec produkcji * 15 sasz.

Odpowiedź: Dopuszczamy

123. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 50 Novoscabin 120 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 19 opakowań – ze względu na koniec produkcji po 150 g.

Odpowiedź: Dopuszczamy

124. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 55 preparat w postaci aerozolu 10 ml ze względu na brak kropli ?

Odpowiedź: Dopuszczamy

125. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 56 preparat w postaci aerozolu 10 ml ze względu na brak kropli ?

Odpowiedź: Dopuszczamy

126. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 68 globulki dopochwowe * 14 szt. z odpowiednim przeliczeniem tj. 7 – ze względu na brak po 10.

Odpowiedź: Dopuszczamy

127. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23 poz. 8 Dexamethason WZF 0,1% zaw.d/oczu 5ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 40 op.

Odpowiedź: Dopuszczamy

128. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23 poz. 35 Dicortineff krople do oczu i uszu 5ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 400 opakowań.

Odpowiedź: Dopuszczamy

129. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 29 poz. 17 i 18 postać tabletko o przedłużonym uwalnianiu ze względu na brak zwykłych tabletek,

Odpowiedź: Dopuszczamy

130. Czy Pakiet Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź: Oferta powinna być zgodna z SIWZ i udzielonymi odpowiedziami. Oferta Wykonawcy zostanie odrzucona w przypadku wystąpienia którejkolwiek z przesłanek określonych w art. 89 ust 1 ustawy Pzp.

131. Czy Zamawiający w pakiecie 38 w pozycji 10 i 11 dopuści: Zestaw witamin w jednej fiołce rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach, pokrywający dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo. W skład, których wchodzi m.in. wit. A,D,E,K. Czy Zamawiający dopuszczając powyższy zestaw witamin zgodzi się na przeliczenie ilości fiołek na 500 sztuk. Decydując się na w.w . zestaw witamin wystarczy jedna fiołka, aby zapewnić zestaw witamin z pozycji 10 i 11.?

Odpowiedź: Dopuszczamy

(-) **Agnieszka Wolska**
Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa