



Oświadczam, że Wykonawcy
zainteresowani przedmiotowym
postępowaniem

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/21/1/17

data: 08.01.2018r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 21/17/ZP na zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej ZOZ Dąbrowa Tarnowska.

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 21/17/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 - ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2015 r., poz. 2164 z późniejszymi zmianami) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma I

Pytanie 1 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 dopuści lek Cefazolin-MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma II

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany. Zgodnie z zapisami SIWZ: „Na wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego przeliczenia ilości opakowań tak aby w rezultacie uzyskać żądaną przez zamawiającego ilość na rok. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji.

Podana cena oferty – pakietu winna zawierać wszystkie elementy związane z ewentualnymi upustami, dostawą do magazynu odbiorcy tj. kosztami transportu, ubezpieczenia, opakowania, oraz wszelkie inne.”

Pytanie 3 - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ: „Na wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego przeliczenia ilości opakowań tak aby w rezultacie uzyskać żądaną przez zamawiającego ilość na rok. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji.

Podana cena oferty – pakietu winna zawierać wszystkie elementy związane z ewentualnymi upustami, dostawą do magazynu odbiorcy tj. kosztami transportu, ubezpieczenia, opakowania, oraz wszelkie inne.”

Pytanie 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Tak, należy podać ostatnią cenę.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści w pakietach wycenę w kolumnach „cena netto za amp, fiol szt itp.: z dokładnością do czterech miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ: „W formularzu cenowym w kolumnie cena jednostkowa netto za tbl, szt, amp, fiolkę itp. poszczególnych elementów zamówienia zamawiający wymaga, aby wartość jednostkowa wyliczona była do 4 miejsc po przecinku. Dla przykładu: cena rzeczywista za opakowanie wynosi 1,74 zł (opak. = 50 tbl) wartość jednostkowa za tbl. wynosi 0,0348.”

Firma III

PAKIET 42, ilość pozycji 266, pozycja 207

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 sterylne pole. 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 blisterów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Nie.

PAKIET 52, ilość pozycji 3, pozycja 3

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 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 sterylne pole. 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 z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Nie.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 207 z Pakietu nr 42 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 52 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma IV

Pytanie 1:

Czy zamawiający w Pakiet 42 leki w pozycja 130 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04 g opakowanie 100 kaps., posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimethiconum 0,05g w ilości 135op ?

Odpowiedź: Tak.

Firma V

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek bakterii stosowany również w preparacie oryginalnym) w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. 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 wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

3. 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 wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w postaci kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku

w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 244 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr A krople., o takim samym statusie rejestracyjnym, zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kapsułkę, posiadającego takie same wskazania do stosowania i właściwości aplikacyjne, konfekcjonowanego w takiej samej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 85 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia charakterystyki suplementu diety, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik HepaDr. o takim samym statusie rejestracyjnym, zawierający w swoim składzie asparaginian ornityny (100 mg) i cholinę (35 mg)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c.d. pytań

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 42 poz. 1, pakiecie 43 poz. 254, pakiecie 54 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne pasków testowych do glukometrów będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów – specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobów konkretnych wytwórców, uzyskujących w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty (samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nimi w stałych stosunkach gospodarczych), zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony jest przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Nie.

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; 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° j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Nie.

3. Czy z uwagi na brak wzajemnego związku asortymentu wymienionego w poz. 1 i 2 pakietu 54 Zamawiający wydzieli poz. 2 do odrębnego pakietu? Pozwoli to większej liczbie wykonawców na udział w przedmiotowym postępowaniu przetargowym, zwiększając konkurencję asortymentowo-cenową.

Odpowiedź: Nie.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innych, konkurencyjnych pasków testowych zarówno w poz. 1 jak i w poz. 2 pakietu 54?

Odpowiedź: Nie.

Firma VI

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 28 do odrębnego zadania następujące pozycje 1,2,3 i 5?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

c.d. pytań

Pytanie 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie Nr 48 (Sevoflurane)** wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c.d. pytań

Pytanie 1

Czy Zamawiający w **pakiecie 18 poz. 2, 5, 7, 9, 10, 13, 14, 15, 18, 19, 20, 21, 22,** wyrazi zgodę na dopuszczenie opakowania typu worek Viaflo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w **pakiecie 57 poz. 1 Natrium Chloratum 0,9%** do irygacji 500 ml typu pour bottle, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki?

Odpowiedź: Tak.

Firma VII

1. 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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ: „Na wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego przeliczenia ilości opakowań tak aby w rezultacie uzyskać żadaną przez zamawiającego ilość na rok. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji.

Podana cena oferty – pakietu winna zawierać wszystkie elementy związane z ewentualnymi upustami, dostawą do magazynu odbiorcy tj. kosztami transportu, ubezpieczenia, opakowania, oraz wszelkie inne.”

2. 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? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Tak.

5. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. tabletki na tabletki powlekane.

Odpowiedź: Tak.

6. Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie?

Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

Odpowiedź: Tak.

c.d. pytań

1. Dotyczy pakietu nr 55

Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów

medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie ?

Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 poz. 70 dopuści wycenę leku Carbo medicinalis 200 mg w ilości 1500 szt. – zakończona produkcja leku wymaganego w siwz.

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakiecie nr 42 poz. 223 Immunoglobulina 250 j.m. w celu umożliwienia przygotowanie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 poz. 224 wyrazi zgodę na zaoferowanie Immunoglobuliny AntyHbs do podaży domięśniowej w dawce 180 jm/ml x 1 ml (Uman Big) w ilości 20 op.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Czy Zamawiający dopuszcza pakiecie nr 43 poz. 20 wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuszcza pakiecie nr 43 poz. 59 wycenę 42 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Nie. Powyższa substancja jest w pozycji 20.

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 43 poz. 260 dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 10ml, rozt.d/wst, 5f w ilości 25 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

c.d. pytań

1. Do treści §2 ust.8 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.8 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Do §3 ust.5 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy w ramach importu docelowego poprzez jego wydłużenie do 21 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Do treści §3 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Do §4 ust.4 projektu umowy prosimy o dopisanie: "...W przypadku reklamacji leków sprowadzanych w ramach importu docelowego dostawa produktu wolnego od wad w ciągu 21 dni od zgłoszenia reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Do §6 ust.1 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 0,2% dziennie, ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia? Dotychczasowy zapis powoduje wprowadzenie do umowy nierównych sankcji dla różnych Wykonawców (zależnie od wartości zawartego kontraktu).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

6. Do treści §6 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie pilnym (zagrożenia życia) poprzez zapis o karze w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej dostawy za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

7. Do §6 ust.1 ppkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru wolnych od wad poprzez zapis o karze w wysokości 0,2% dziennie, ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia wolnego od wad, a nie od wartości całej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.1 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

9. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §7 ust.1 ppkt a) i ust.2 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma VIII

1. Czy Zamawiający w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający w par. 4.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 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: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 10 poz. 21-24 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Firma IX

Pakiet 42 pozycja 207

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

c.d. pytań

Pakiet 52 pozycje 1, 2

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 1000 ml (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na+ 1352 – Citrate3- 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylnej i wolnej od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź: Nie.

2. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź: Nie.

c. d. pytań

Pakiet 43 pozostałe leki 3 pozycja 163

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający w tej pozycji wymaga kropli.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w tej pozycji wymaga kropli.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 163 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma X

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 43 poz. 233 i 234 (Budesonide 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml zawiesina do inhalacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 poz. 233 i 234 (Budesonide 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml zawiesina do inhalacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 poz. 233 i 234 (Budesonide 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml zawiesina do inhalacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 43 poz. 233 i 234 (Budesonide 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml zawiesina do inhalacji) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 poz. 233 i 234 (Budesonide 0,25 i 0,5 mg/ml a 2 ml zawiesina do inhalacji) 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: Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 poz. 160 i 161 wymaga, aby Budesonidum+Formoterol (160 + 4,5 mcg i 320 + 9 mcg) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie 7:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 poz. 160 i 161 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum+Formoterol i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Firma XI

Pakiet 34 „Odżywki i preparaty mlekozastępcze” pozycji 28:

Wskazane przez Zamawiającego w poz. 28 mleko „Nan Sensitive karton 500g (20 szt.)” dostępne jest wyłącznie w nowych opakowaniach Nan Expert Sensitive 400g. Prosimy o potwierdzenie jaką liczbę opakowań należy wycenić; 20 szt. zgodnie z SIWZ, czy 25 szt. zgodnie z przeliczeniem gramatury?

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę 20 szt., bez przeliczenia gramatury.

Firma XII

1. Czy Zamawiający wymaga aby Cefuroxime w pakiecie 5 pozycja 1, 2 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga aby Cefazolin pakiet 9 pozycja 1 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze także powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Nie wymaga.

3. Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 7 pozycja 1, 2 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: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 7 pozycja 1, 2 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma XIII

1) Czy w pakiecie nr 48 poz 1 (Sevoflurane/ butelka 250 ml - 72 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia parownika do zaoferowanego produktu przez autoryzowany serwis w ciągu 48h od chwili podpisania umowy przetargowej?

Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parownika kompatybilnego z zaoferowanym produktem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

2) Czy w pakiecie 48 poz 1 (Sevoflurane płyn 250 ml - 72 butelek) Zamawiający bez względu na zaoferowany system napełniania parowników, wymaga aby każda butelka była wyposażona w odpowiedni klucz/adapter/konektor fabrycznie zamontowany na każdej butelce?

Butelka kompatybilna z oferowanymi parownikami, serwis parowników wliczony w koszt oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Firma XIV

Zapytanie 1: Czy Zamawiający w pakiecie 48 pozycja 1 (sevoflurane) dopuści wycenę preparatu Sevoflurane Sojourn firmy Bioton (Piramal) 250ml – płyn wziewny, ze szczelnym, bezpiecznym systemem napełniania, wraz z konektorem (adapterem typu Quikfeel) wielokrotnego użytku?

Konektor kompatybilny z oferowanymi parownikami, użyczenie i serwis parowników wliczony w koszt oferty.

Odpowiedź: Tak.

Firma XV

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy **przysługującego Wykonawcy za opóźnione w dostawie leków** - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionych Leków po terminie określonym w § 3 ust. 3, 5 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionych w dostawie leków;**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

b) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy **przysługującego Wykonawcy za opóźnione w dostawie leków** - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionych Leków po terminie określonym w § 3 ust. 4 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionych w dostawie leków;**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

c) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy **przysługującego Wykonawcy za wadliwą część dostawy leków** - za każdy rozpoczęty dzień

opóźnienia w dostarczeniu Leków wolnych od wad, po terminach określonym w § 4 ust. 5 – 6 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości wadliwych leków**;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

d) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% **maksymalnego niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma XVI

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 2 produktu leczniczego Meropenem 1 g w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 12 produktu leczniczego Piperacillin/Tazobactam 4,5 g w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 3 pozycja 13 zaoferowania produktu leczniczego Propofolum 1% ampułki 20 ml zawierającego w swoim składzie emulsję tłuszczową zawierającą tłuszcze LCT i MCT? 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: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy w związku z wycofaniem z produkcji płynu pediatrycznego Zamawiający w pakiecie 18 pozycja 17 będzie wymagał płynu o nazwie Benelyte - jest to obecnie jedyny płyn z przeznaczeniem dla dzieci od 1 dnia życia?

Charakterystyka płynu:

- Glukoza stężenie 1-2,5% - zapobiega hipoglikemii i hiperglikemii, pomaga utrzymać prawidłowy poziom glikemii u dzieci.
- Wszystkie jony osoczowe - ze szczególnym uwzględnieniem prawidłowego, osoczowego poziomu jonów Na, aby zapobiegać powikłaniom neurologicznym spowodowanym zbyt niskim poziomem sodu w osoczu, co prowadzi do obrzęków mózgu i ryzyka śmierci.

3. Fizjologiczna osmolarność – infuzja roztworów hipotonicznych powoduje znaczącą hiperglikemię, a także może powodować hiponatremię, dlatego ważne jest, aby roztwór miał osmolarność fizjologiczną lub delikatnie wyższą.

Nadmieniamy, iż płyn spełnia Rekomendacje Konsensusu Płynoterapii Okołooperacyjnej u dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy pakietu 18 pozycja 22. W związku z tym, że na rynku dostępne są różne rodzaje płynów wieloelektrolitowych, które różnią się pomiędzy sobą między innymi zawartością jonów i osmolarnością, czy Zamawiający ma na myśli płyn wieloelektrolitowy, który spełnia wymagania Polskich wytycznych okołooperacyjnego leczenia płynami, przedstawionych w dniu 24 października 2015 roku podczas I Konferencji Edukacyjnej "Płynoterapia w praktyce na podstawie przypadków klinicznych A.D.2015", opracowanych w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, które mówią: "Planując płynoterapię w okresie okołooperacyjnym należy przy tym pamiętać o regule 5 x R: Resuscitation, Routine maintenance,

Replacement, Reassessment. (Resuscitation - Resuscytacja: stosować zbilansowane roztwory krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru < 110 mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280 - 295 mosm/l) przez 15min."?

Dodatkowo czy Zamawiający ma na myśli płyn wieloelektrolitowy o zawartości jonów chloru zbliżonej do poziomu jonów chloru w osoczu (95 - 105 mmol/l¹) nie przekraczającej 110 mmol/l, w związku z tym, iż wzrost poziomu jonów chloru w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się;

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego?

Literatura:

1. Zander R. Fluid Management. Bibliomed 2009
2. McCluskay S. et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. Anesth Analg 2013; 117:412-21

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 18 pozycji numer 13 w celu zwiększenia konkurencyjności złożonych ofert w zakresie tego pakietu.

Odpowiedź: Nie.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycja 16 Natrium Chloratum 0,9% w butelce szklanej w pojemności 500 ml z przeliczeniem ilości butelek?

Odpowiedź: Tak.

8. Dotyczy pakietu 21 pozycje 1,2. Czy ze względu na stosowanie przez oddziały różnych linii do infuzji Zamawiający będzie wymagał, aby zaferowany produkt leczniczy zgodnie z zaleceniem producenta i Charakterystyką Produktu Leczniczego Ciprofloxacinum mógł być podawany przez każdy rodzaj linii niezależnie od rodzaju igły jedno- czy dwukanałowej?

Takie rozwiązanie nie ogranicza użytkowników do stosowania tylko i wyłącznie linii z igłami dwukanałowymi oraz gwarantuje szczelne połączenie opakowania leku z zestawem do infuzji oraz całkowite opróżnienie się butelki poprzez jej samozasklepienie się niezależnie od rodzaju igły oraz gwarantuje że pacjent otrzymał zaleconą dawkę leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 25 pozycja 1 roztworu pierwiastków śladowych w ampułkach?

Odpowiedź: Tak.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 25 pozycja 2b witamin rozpuszczalnych w tłuszczach Vitalipid N Adult w ampułkach?

Odpowiedź: Tak

11. Zamawiający w pakiecie nr 27 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaferowanie Vamin 18 - 11,4% - roztwór aminokwasów bez elektrolitów, zawartość azotu 18g/l?

Pragniemy zwrócić uwagę, że roztwór aminokwasów Aminosteril KE 10% nie jest już dostępny na rynku.

Odpowiedź: Tak.

12. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu 41 pozycji o numerach 17, 58, 60 z utworzeniem nowego pakietu 41a.

Prośbę swą motywujemy tym, że jesteśmy globalnym producentem tych produktów leczniczych wysoce konkurencyjnym cenowo, a w obecnym kształcie pakietu nie mamy możliwości złożenia oferty ze względu na kształt pakietu.

Nadmieniamy, że wspomniane pozycje to leki rutynowo stosowane przez wszystkie oddziały szpitala i co za tym idzie wolumen oszczędności na każdym z nich przy wydzieleniu z pakietu okaże się bardzo duży. W związku z powyższym prosimy o wydzielenie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

13. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 42 pozycja 237, aby Wykonawcy zaoferowali ampułki Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom i skaleczeniom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł oraz dezynfekcji co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala. Ponadto opakowanie zbiorcze oferowanych ampulek ma wyrazisty, intensywny czerwony kolor co w znaczący sposób zapobiega pomyłce w podaży ampulek stężonego KCl od NaCl ze wszystkimi tego konsekwencjami w tym zagrożenia życia pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 43 pozycja 96 (paracetamol) produktu leczniczego we fiolce?

Odpowiedź: Tak.

15. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

16. Dotyczy § 6 ustęp 1 punkt a), b), c) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej w wysokości 1% wartości niedostarczonego zamówienia, za każdy dzień opóźnienia w dostawie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

17. Dotyczy § 6 ustęp 1 punkt d) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku należytego zrealizowania większości umowy, naliczanie kary od całości wartości umowy jest zawyżone?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma XVII

1. Dotyczy – PAKIET 3 - Leki różne – pozycja nr 12.

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 12 preparatu Piperacillin/Tazobactam Sandoz 4,5 g x 10 szt. w opakowaniach typu butelka ze szkła pojemności 100 ml z korkiem z gumy halogenobutyłowej ? W załączeniu karta CHPL oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Obowiązujący termin składania ofert: 22.01.2018r., do godz.: 10:00.

Otwarcia ofert 22.01.2018r., o godz.: 11:00.