



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 4
W BYTOMIU**

ALEJA LEGIONÓW 10 41-902 BYTOM

TEL.: 32 281-02-71-7 FAX: 32 281-02-70 NIP: 626-25-10-567
KONTO BANKOWE ING Bank Śl. O/Bytom 26 1050 1230 1000 0022 1313 7165



Bytom, dnia 04.04.2019 r.

DZP – 7/2019

Wykonawcy wg rozdzielnika

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na
dostawę leków**

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej:

- 1. Dotyczy Pakietu nr 37 pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane znakowane ze wskaźnikiem zużycia a`5 kg? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o doprecyzowanie czy mamy wycenić 70 opakowań, czy przeliczyć wymaganą ilość na zaoferowane kilogramy- tj. 63 opakowania a`5kg?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 70 op. a` 5 kg.

- 2. Dotyczy Pakietu nr 59:** Oświadczamy, że najdłuższy termin ważności z którym szczepionka Pseudovac dostępna jest aktualnie w sprzedaży wynosi 03.2020. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie, ze względu na cykl produkcyjny, produktu z terminem ważności 03.2020, który będzie dostarczany do momentu wprowadzenia do sprzedaży kolejnej serii z dłuższym terminem ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 3. Dotyczy Pakietu nr 59:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie terminu dostaw dla tego zadania: do 3 dni roboczych oraz rezygnację z dostaw CITO.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. **Dotyczy Pakietu nr 59:** Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że warunek dotyczący zezwolenia na wykonywanie działalności gospodarczej w zakresie określonym w ustawie z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne, w przypadku gdy Wykonawca jest jednocześnie producentem zaoferowanego asortymentu, będzie spełniony jeśli na wezwanie Zamawiającego zostanie złożone zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego – zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

5. **Dotyczy projektu umowy:** Czy Zamawiający w par 3.1 zamiast jednej godziny wpisze termin 1 dnia roboczego? Reakcja w terminie 1 godziny nie jest możliwa do zaakceptowania z uwagi na proces realizacji zamówień u Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

6. **Dotyczy projektu umowy:** Czy Zamawiający w par. 3.9 dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji zawarte w par 8? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

7. **Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 13:** 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: Nie.

8. **Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 13:** Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie.

9. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź: Nie.

10. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie?

Odpowiedź: Nie.

11. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 128:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części: Pakiet nr 1 – leki ogólne cz. 1 w pozycji 128 preparatu Simethicone (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espoticon). W ilości podanej przez zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 170:** Czy zamawiający w Pakiet nr 1 - leki ogólne cz. 1 w pozycji nr 170 (Preparat na bazie enzymów trzustkowych o składzie min.: lipaza 10 000 j.m., j.m. oraz proteaza 500 j.m, amylaza 8000 j.m. x 50 tabl.) wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum 10 000, którego skład to:

ChPL: NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

Pangrol 10 000, 10 000 j. Ph. Eur., kapsułki

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę

wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsułka

Kapsułki zawierające minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 319: Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet nr 1 – leki ogólne cz. 1, w pozycji nr 319 (Heparinum crem 20,0), na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300j.m/g?

W ilości zapotrzebowanej przez zamawiającego z przeliczeniem.

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum).
Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA: Żel

Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 319: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30g, 50g lub 100g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu Lioton a 30 gram w ilości 20 op.

15. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 13: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania

produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawk może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawk oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Nie.

16. Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwwskrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawk może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawk oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie

zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Nie.

17. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Pakietu nr 5 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie.

18. Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 35 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie.

19. Dotyczy Pakietu nr 14: Czy Zamawiający w Pakiecie 14 ma na myśli Kalium chloratum 15% 20 ml ampułki typu luer lock x 20 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

20. Dotyczy Pakietu nr 61 poz. 1: Czy w pakiecie 61 pozycja 1 Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego bezreszkowy, wysokokaloryczny 1,5kcal/ml, bogatobiałkowy 7,5g/100ml, osmolarność 300mOsm/l, pojemność 500 ml, opakowanie typu easybag?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Dotyczy Pakietu nr 61 poz. 2: Czy w pakiecie 61 pozycja 2 Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego bezreszkowy, normokaloryczny 1kcal/ml, zawartość białka 3,8g/100ml, pojemność 1000ml, opakowanie typu easybag?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy Pakietu nr 61 poz. 3: Czy w pakiecie 61 pozycja 3 Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego bezreszkowy, wysokokaloryczny 1,5kcal/ml, zawartość białka 5,6g/100ml, pojemność 500 ml, opakowani typu easybag?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Dotyczy Pakietu nr 61 poz. 4: Czy w pakiecie 61 pozycja 4 Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego u osób chorych na cukrzycę, bogatoresztkowy o zawartości białka 4,65g/100ml, poj. 500 ml, opakowanie typu easybag?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Dotyczy Pakietu nr 61 poz. 5: Czy w pakiecie 61 pozycja 5 Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego, bezresztkowy, normokaloryczny 1,0kcal/ml, zawierający krótkołańcuchowe peptydy jako źródło białka o zawartości 4,5g/100ml, pojemność 500 ml, opakowanie typu easybag?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy Pakietu nr 61 poz. 6: Czy w pakiecie 61 pozycja 6 Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego bogatoresztkowy, wysokokaloryczny 1,5kcal/ ml, bogatobiałkowy- 27% energii białkowej, zawartość białka 10g/100ml, oparty na białku kazeinowym i hydrolizacie serwatki, o wysokiej zawartości omega-3 kwasów tłuszczowych, tłuszczy MCT i antyoksydantów, pojemność 500ml, opakowanie typu easybag?

Odpowiedź: Nie.

26. Dotyczy Pakietu nr 61 poz. 7: Czy w pakiecie 61 pozycja 7 Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego, normokaloryczny 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowy- 33% energii białkowej, zawartość białka 10g/100ml, pojemność 500ml, opakowanie typu easybag?

Odpowiedź: Nie.

27. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 5 pozycji 18, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Nie.

28. Dotyczy Pakietu nr 24: 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: Zamawiający wymaga zaoferowania propofolu w postaci emulsji tłuszczowej.

29. Dotyczy Pakietu nr 24: 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: Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 2, 3, 4: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był pakowany w opakowania wyposażone w porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań.

31. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 2, 3, 4: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był pakowany w opakowania gwarantujące szczelne połączenie ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań.

32. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 48 w pozycji 1 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. Dotyczy Pakietu nr 54 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 48 w pozycji 1 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie worków o pojemności 500 ml

w ilości 1000 szt.

34. Dotyczy Pakietu nr 55 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 55, poz. 1, zaferowany produkt posiadał skład najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza, o zawartości jonów Cl poniżej 110mmol/l, zawierający jony Ca oraz o fizjologicznej osmolarności wynoszącej 285-295 mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Dotyczy Pakietu nr 55 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 55, poz. 1, zaferowany produkt ze względów bezpieczeństwa był w opakowaniu z dwoma różnej wielkości portami, zabezpieczonymi zatyczkami oznaczonymi strzałkami, jeden port przeznaczony do infuzji, a drugi port przeznaczony do iniekcji, co zmniejsza ryzyko pomyłki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36. Dotyczy Pakietu nr 55 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 55, poz. 1, zaferowany produkt był w opakowaniu z portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem na podstawie zapisu w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań.

37. Dotyczy Pakietu nr 57 poz. 2: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu w Pakiecie 57 pozycji 2. Czy Zamawiający miał na myśli produkt o zawartości azotu 15,9 g, energii niebiałkowej 952 kcal, pojemności ok. 1500 ml, czy produkt o zawartości azotu 10,6 g, energii niebiałkowej 635 kcal, pojemności ok. 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaferowania produktu o zawartości azotu 10,6 g, energii niebiałkowej 635 kcal, pojemności ok. 1000 ml.

38. Dotyczy Pakietu nr 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 i utworzy pakiet 8A?

Odpowiedź: Nie.

39. Dotyczy Pakietu nr 26: Czy w Pakiecie nr 26 Leki anestetyczne cz. V Zamawiający dopuści produkt równoważny Sevoflurane Baxter, 250 ml nieprzeziarna butelka aluminiowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy Pakietu nr 26: Czy zamawiający w Pakiecie nr 26 Leki anestetyczne cz. V wymaga dostarczenia produktu wyposażonego w szczelny, bezpośredni system napełniania parownika bez dodatkowych elementów (adapterów) łączących butelkę z parownikiem ?

Odpowiedź: Tak.

41. Dotyczy Pakietu nr 26: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 26 Leki anestetyczne cz. V wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy Pakietu nr 26: Czy zamawiający w Pakiecie nr 26 Leki anestetyczne cz. V wymaga dostarczenia produktu, który nie posiada specjalnie określonych (CHPL) środków ostrożności dotyczących przechowywania „Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań.

43. Dotyczy załącznika nr 1A do SIWZ: Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: W sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny Zamawiający wymaga jego wyceny i umieszczenia stosownej adnotacji w formularzu cenowym, natomiast w przypadku gdy produkcja danego produktu zakończyła się Wykonawca winien umieścić jedynie stosowną adnotację w formularzu cenowym.

44. Dotyczy załącznika nr 1A do SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków za opakowanie w pozycjach gdzie j.m jest szt. w odpowiednim przeliczeniu, zgodnie z SIWZ zaokrąglając ilości w górę.

Odpowiedź: Tak.

45. Dotyczy załącznika nr 1A do SIWZ: W przypadku negatywnej odpowiedzi na pyt 44 czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w tych pozycjach ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 44.

46. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 30: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 1 poz. 30 produkt Neostigmin 0,5 mg/ml *10 amp dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Tak.

47. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 40: Czy Zamawiający w pak nr 1 poz. 40 dopuści preparat o tej samej substancji czynnej jednak o mniejszej pojemności fiolki 5 ml Terlipressini 0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 10op?

Odpowiedź: Tak.

48. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 1 poz. 44 produkt Tuberculina dopuszczona na tymczasowe pozwolenie do obrotu.

Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Tak.

49. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 128: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 128 preparatu równoważnego Simethicone (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Esputicon)50 mg?. W ilości podanej przez zamawiającego.

Wskazania do stosowania zaproponowanego leku Espumisan:

„...Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo jelitowych, związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.
- W przypadku przygotowania pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii...”

Natomiast wskazania do stosowania esputicon/Dimeticon:

„...wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych..”

Odpowiedź: Tak.

50. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 154: Czy Zamawiający w pak. 1 poz. 154 miał na myśli wycenę leku lisinopril 0,02+hydrochlorotiazid 0,025 tbl *28 tbl . Na rynku nie ma dawki lisinopril 0,01+hydrochlorotiazid 0,025 tbl *28 tbl. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wycenę leku lisinopril 0,02+hydrochlorotiazid 0,025 tbl *28 tbl .

51. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 164: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 164 Mirtazapine tbl rozpuszczalne, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowo.

Odpowiedź: Tak.

52. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 187, 188: Pregabalin – brak na rynku dawek 25 mg i 50 mg, proszę o doprecyzowanie lub wykreślenie pozycji z pakietu. Dostępne dawki to 75 mg i 150 mg.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wycenę odpowiednio dawek 75 i 150 mg.

53. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 201-204: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 201-204 Risperidon w postaci tabletek zwykłych, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowo.

Odpowiedź: Tak.

54. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 265: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 265 Multibiotic maść 3 g

Odpowiedź: Tak.

55. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 266: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 266 Altabactin maść 20g

Odpowiedź: Tak.

56. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 310: Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz. 310 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 355: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 355 Parafina płynna 800 g w ilości 25 op. Brak na rynku parafiny 1 kg.

Odpowiedź: Tak.

58. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 18 i 19: Czy Zamawiający w pak. 29 poz. 18 i 19 miał na myśli wycenę leku Tapentadol w postaci tbl o przedłuż uwaln Brak na rynku Tapentadol tbl.

Odpowiedź: Tak.

59. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 27: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 52 poz. 27 produkt Streptomycin dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu.

Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Tak.

60. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 32: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie – produkt jest dystrybuowany wyłącznie przez producenta ?

61. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46, 47: vit. B1 amp, vit. B6 amp zakończona produkcja, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

62. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 220: Theophylin CR 0,25 – wycofany z oferty producenta, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

63. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 1: Azithromycin amp zakończona produkcja, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

64. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 3: Wycofane z oferty producenta, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pyt. od nr 60 - 64: Zamawiający wykreśla wskazane pozycje z pakietów. W załączeniu do pisma poprawiony załącznik nr 1A do SIWZ w zakresie pakietu nr 1 i 52.

65. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 9: Zakończona produkcja, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Wykonawca winien zaoferować produkt zgodny z opisem równoważności zawartym w SIWZ.

66. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 1 (0,5% Bupivacain spinal heavy - roztwór hiperbaryczny amp. x 5) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Tak.

67. Dotyczy pakietu nr 52 poz. 27: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 52 poz. 27 i utworzenie oddzielnego pakietu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu na czasową zgodę na dopuszczenie do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu, ale zgadza się na zaproponowanie preparatu o czasowym dopuszczeniu do obrotu.

68. Dotyczy pakietu nr 55: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 55 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia z najniższą zawartością chlorków na rynku poniżej 100 mmol/l ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

69. Dotyczy pakietu nr 55: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 55 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacin, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwia bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

70. Dotyczy pakietu nr 55: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 55 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

71. Dotyczy zapisów §2 ust. 2 projektu umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

72. Dotyczy zapisów projektu umowy: Do treści §3 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 kodeksu cywilnego: "(...) 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 zmienia zapisów projektu umowy.

73. Dotyczy zapisów projektu umowy: Prosimy o dopisanie do §6 ust.3 projektu umowy następującej treści: "(...) zgodnie z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

74. Dotyczy zapisów projektu umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §7 ust.1.3.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

75. Dotyczy zapisów projektu umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło 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 §10 ust.1.2. ppkt c) i d) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

76. Dotyczy zapisów projektu umowy: Do §10 ust.1.2 ppkt j) projektu umowy prosimy o dopisanie: „(...), jednak o okres nie dłuższy niż 6 miesięcy”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

77. Dotyczy zapisów projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Patrz odp. na pyt. 73.

78. Dotyczy zapisów projektu umowy: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.1, 1.2 i 1.3:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1.1. w przypadku niezrealizowania w terminie określonym w § 3 ust. 3 dostawy częściowej karę umowną w wysokości 0,3 % wartości netto niedostarczonej partii dostawy licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej partii dostawy.

1.2. w przypadku opóźnienia w wykonaniu obowiązków określonych w § 8 ust. 2 karę w wysokości 0,3 % wartości netto niedostarczonej partii dostawy, licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii dostawy.

1.3. w przypadku naruszenia obowiązku określonego w § 10 ust. 6, § 10 ust. 7 w wysokości 0,5% ceny brutto, o której mowa w § 5 ust. 3 umowy, w zakresie jej niezrealizowanej części, za każdy przypadek naruszenia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

79. Dotyczy pakietu nr 37: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 37. (wapno sodowane) od wymogu *posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej*. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 37 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

80. Dotyczy zapisów projektu umowy - §3 ust.3: Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 37 lub o wydłużeniu terminu dostaw do np. 2 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zniesienie wymogu dostaw w trybie „cito” w zakresie pakietu nr 37.

81. Dotyczy zapisów projektu umowy - §10 ust. 1.2 j: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopisanie do w/w punktu zastrzeżenia o treści: „o maksymalnie 6 miesięcy.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

82. Dotyczy pakietu nr 56: Czy Zamawiający dopuszcza w pak. 56 poz.2 system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym zawierający emulsję tłuszczową złożoną z oliwy z oliwek i oleju sojowego, aminokwasy o minimalnej zawartości: azotu 5,6 g/l oraz 35 % r-r glukozy?

Energia niebiałkowa 960 kcal/l, pojemność 1000 ml, osmolarność ok. 1360 mOsm/l. do wkłucia centralnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

83. Dotyczy pakietu nr 56: Czy Zamawiający dopuszcza w pak.56 poz.3 system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym zawierający emulsję tłuszczową złożoną z oliwy z oliwek i oleju sojowego, aminokwasy o minimalnej zawartości: azotu 5,6 g/l oraz 30 % r-r glukozy?

Energia niebiałkowa 880 kcal/l, pojemność 1500 ml, osmolarność ok. 1200 mOsm/l. do wkłucia centralnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

84. Dotyczy pakietu nr 56: Czy Zamawiający dopuszcza w pak.56 poz.4 system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym zawierający emulsję tłuszczową złożoną z oliwy z oliwek i oleju sojowego, aminokwasy o minimalnej zawartości: azotu 6,6 g/l oraz 40 % r-r glukozy?

Energia niebiałkowa 1040 kcal/l , pojemność 1000 ml, osmolarność 1450 mOsm/l. do wkłucia centralnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

85. Dotyczy pakietu nr 56: Czy Zamawiający dopuszcza w pak. 56 poz. 5 system do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym o minimalnej zawartości: azotu 12,0 g i energii niebiałkowej 1050 kcal.? Pojemność całkowita 1500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem
M. J. Lec
Szpital Specjalistyczny
nr 4 w E
Milejski