

ZAPYTANIA I WYJAŚNIENIA (ODPOWIEDZI)

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o nazwie:

**Zakup i dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie w okresie 12 miesięcy
-nr sprawy OCZ-ZP-1/2020**

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

Odpowiedź nr 1

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, 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 nr 2

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; 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 nr 3

Zgodnie z SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku.

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 nr 4

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5– Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?



Odpowiedź nr 5

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie.

Pytanie 6– Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź nr 6

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Pytanie nr 7

Czy zamawiający dopuści do postępowania OCZ-ZP-1/2020, pakiet 11, pozycja 1 równoważny produkt z adapterem typu Safe T-Seal pod warunkiem bezpłatnego użyczenia parownika kompatybilnego z adapterem?

Odpowiedź nr 7

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 324 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź nr 8

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 324 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź nr 9

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 668 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy zamawiający dopuści produkt o identycznym składzie będący kosmetykiem?

Odpowiedź nr 10

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

OCZ-ZP-1/2020 pakiet 1 pozycja 333 termin składania ofert: 06.04.2020 1. Czy Zamawiający w pozycji 333 pakiet 1 dopuści citra lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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 nr 11

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 dot.pakiet 1 pozycja 333

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

Odpowiedź nr 12

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13**Pakiet 19 poz.8**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z Pakietu 19 pozycji 8 z powodu zaprzestania produkcji.

Odpowiedź nr 13

Zgodnie z SIWZ pkt.III.1.i

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 306 lub włączy ten produkt do Pakietu 16.

Odpowiedź nr 14

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu 1:

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 1 w pozycji nr 20 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu, zawierającego 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10 sztuk?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź nr 15

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 1 w pozycji nr 369 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź nr 16

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17

Do treści §7 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostawie w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy dziennie?

Odpowiedź nr 17

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18

Do treści §7 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odmowę dostawy w wysokości 2% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczy odmowa?

Odpowiedź nr 18

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18

Do treści §11 ust. 4 lit. d) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?

Odpowiedź nr 19

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź nr 20

Nie, w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego



lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 21

Zamawiający, nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej w w/w formach.

Pytanie nr 22

W SIWZ Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania, prosimy o doprecyzowanie, 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź nr 22

Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci doustnych, np. tabletki na drażetki, kapsułki, tabletki powlekane, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź nr 23

Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci iniekcyjnych, np. ampułki na fiolki, ampułko-strzykawki, wstrzykiwacze i odwrotnie?

Odpowiedź nr 24

Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci preparatów o przedłużonym / zmodyfikowanym uwalnianiu, np. tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź nr 25

Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Prosimy o doprecyzowanie, czy wymóg zawarty w SIWZ „wskazane, aby różne dawki tego samego leku pochodziły od jednego producenta” dotyczy wszystkich zaferowanych preparatów, czy zapis należy zastosować w obrębie każdego z pakietów osobno?

Odpowiedź nr 26

Zapis należy zastosować w obrębie każdego z pakietów osobno.

Pytanie nr 27

Prosimy o doprecyzowanie, wymogu SIWZ „wskazane, aby różne dawki tego samego leku pochodziły od jednego producenta”. Czy Zamawiający wymaga aby

- wszystkie leki o tej samej nazwie międzynarodowej pochodziły od jednego producenta,
- czy aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i tej samej drodze podania pochodziły od jednego producenta,
- czy leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci pochodziły od jednego producenta (tj. tabletki/ kapsułki/ drażetki/ tabletki powlekane/ tabletki dojelitowe od jednego producenta, ampułki/fiolki/ ampułko-strzykawki/wstrzykiwacze/wkłady od drugiego producenta, syropy/ zawiesiny doustne/ granulaty lub proszki do sporządzania zawiesiny od trzeciego producenta, czopki od czwartego producenta, maści/kremy od piątego producenta?

Ze względu na duży pakiet nr 1 zgoda na tego samego producenta o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (wariant c) pozwoli na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź nr 27

Odp. C, Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28

W sytuacji, gdy jeden producent nie produkuje wszystkich dawek leku, czy Zamawiający dopuści wycenę od różnych producentów?

Odpowiedź nr 28

Tak, tylko w przypadku kiedy jeden producent nie produkuje wszystkich dawek leku Zamawiający dopuści wycenę od różnych producentów.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 13. W związku z zakończoną produkcją preparatów zarejestrowanych jako produkty lecznicze, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź nr 29

Zgodnie z SIWZ, tylko lek.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 28. Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Alantan Plus o składzie: allantoinum+dexpanthenolum(20 mg + 50 mg)/g, czy preparatu Alantan o składzie: Allantoinum20 mg/g?

Odpowiedź nr 30

Zamawiający wymaga wyceny preparatu Alantan Plus o składzie: allantoinum+dexpanthenolum(20 mg + 50 mg)/g.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aminosteril N-Hepa 8%, roztw.doinfuz., 500 ml, 1 butel.

Odpowiedź nr 31

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aminosteril N-Hepa 8%, roztw.doinfuz., 500 ml, 1 butel.

Pytanie nr 32

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 61. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 32

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 160. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 33

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia roztworu do infuzji.

Pytanie nr 34

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 160. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Klacid, 500 mg,prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol ?

Odpowiedź nr 34

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Klacid, 500 mg,prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

Pytanie nr 35

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 204. W związku z zakończoną produkcją preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk?

Odpowiedź nr 35

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 217, 218, 219. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek?

Odpowiedź nr 36

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 235. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź nr 37

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.



Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 256. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o składzie: Dihydroergocristinum + Escullinum + Rutosidum? Brak rejestracji preparatu o składzie: Escullinum + Rutosidum.

Odpowiedź nr 38

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o składzie: Dihydroergocristinum + Escullinum + Rutosidum

Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 263. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp w ilości 1 opakowania?

Odpowiedź nr 39

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp w ilości 1 opakowania.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 264. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp w ilości 0,5 opakowania?

Odpowiedź nr 40

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp w ilości 0,5 opakowania.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 271. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

Odpowiedź nr 41

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp.

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 272. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 42

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 273. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej:Ferrum Lek, 100 mg Fe 3+/2 ml, roztw.do wstrz.,50 amp?

Odpowiedź nr 43

Tak, zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Ferrum Lek 100 mg Fe3+/2ml, roztw. do wstrz. 50 amp.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 275, 357, 562, 640. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 44

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 278. Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku w opakowaniu x 5 szt. Czy w tej sytuacji Zamawiający wymaga wyceny 1 opakowania handlowego, tj. 5 sztuk, czy ilość opakowania zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku (tj. wycenić 0,2 opakowania)?

Odpowiedź nr 45

Zamawiający wymaga, aby wycenić 0,2 opakowania.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 290. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku zgody, prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź nr 46

Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 290. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci proszku do inhalacji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 47

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci proszku do inhalacji.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 294. Czy Zamawiający dopuści wycenę Formaldehydu buforowanego?

Odpowiedź nr 48

Tak, Zamawiający dopuści wycenę Formaldehydu buforowanego.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 296. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź nr 49

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10 opakowań.

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 304. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź nr 50

Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. Zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 51

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 305. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml a 3 ml.

Odpowiedź nr 51

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 308. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Special?

Odpowiedź nr 52

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Special.

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 309. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Standard?

Odpowiedź nr 53

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Surgispon Standard.

Pytanie nr 54

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 337. Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 10 g? Preparat jest dostępny tylko o takiej gramaturze.

Odpowiedź nr 54

Tak, Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 10 g.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 341. Czy Zamawiający dopuści wycenę przeliczenie i wycenę 16,25 opakowań o gramaturze 200 ml?

Odpowiedź nr 55

Tak, Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 16,25 opakowań o gramaturze 200 ml.

Pytanie nr 56

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 348. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt?

Odpowiedź nr 56

Tak, Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt.

Pytanie nr 57

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 349. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?



Odpowiedź nr 57

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 350. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk?

Odpowiedź nr 58

Tak, Zamawiający dopuści wycenę produktu o nazwie handlowej: Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk.

Pytanie nr 59

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 350. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 59

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 60

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 353. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 60

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 61

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 354, 355. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 61

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 62

Dotyczy pakietu nr 354, 355. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź nr 62

Jeżeli pytanie dotyczy pakietu nr 1 poz. 354, 355 produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67

Pytanie nr 63

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 360, 361, 362, 363, 364, 365. Czy Zamawiający dopuści wycenę insuliny w postaci wkładów? Produkt jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 63

Tak, Zamawiający dopuści wycenę insuliny w postaci wkładów.



Pytanie nr 64

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 380. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej? Preparat o dawce opisanej SIWZ nie występuje w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź nr 64

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej.

Pytanie nr 65

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 440. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź nr 65

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 66

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 466. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 23,75 mg? Brak rejestracji dawki 23,7.

Odpowiedź nr 66

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 23,75 mg.

Pytanie nr 67

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 471. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.doinfuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt w ilości 38,75 opakowań?

Odpowiedź nr 67

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.doinfuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt w ilości 38,75 opakowań.

Pytanie nr 68

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 486. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź nr 68

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 69

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 495. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 288,2mg/5ml? Brak rejestracji dawki 2mg/5ml.

Odpowiedź nr 69

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 288,2mg/5ml? Brak rejestracji dawki 2mg/5ml.



Pytanie nr 70

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 505. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Natr. chloratum, 0,9%, inj., KabiPac, 1000ml FrKP Kutno w ilości 70 opakowań?

Odpowiedź nr 70

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 530. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aquacel Ag Extra, opatr., hydrofiber, 10x10cm ?

Odpowiedź nr 71

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aquacel Ag Extra, opatr., hydrofiber, 10x10cm.

Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 544. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź nr 72

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 73

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 545. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź nr 73

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 74

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 547, 549. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10, 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 74

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 602. Czy Zamawiający dopuści wycenę 9,17 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 nr 75

Zgodnie z SIWZ. W szpitalu brak wniosku o wpisanie leku do receptariusza szpitalnego.



Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 603. Proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu- opis jest zbyt ogólny.

Odpowiedź nr 76

Lek typu Lakcid forte kaps.

Pytanie nr 77

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 604. Proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu- opis jest zbyt ogólny.

Odpowiedź nr 77

Lek typu Lakcid forte kaps.

Pytanie nr 78

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 624. W związku z zaprzestaniem produkcji opakowania x 1 amp, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 ampułek? W przypadku zgody, należy wycenić 0,2 opakowania, czy 1 całe opakowanie?

Odpowiedź nr 78

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 ampułek, należy wycenić 0,2 opakowania.

Pytanie nr 79

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 644. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ?

Odpowiedź nr 79

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 645, 647. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 80

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Pytanie nr 81

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 656. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 4,15 mg/g. Brak rejestracji dawki 4 mg/g.

Odpowiedź nr 81

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 4,15 mg/g. Brak rejestracji dawki 4 mg/g.

Pytanie nr 82

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 675. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 2,5 opakowań o gramaturze 400g?



Odpowiedź nr 82

Zgodnie z SIWZ. 40 g

Pytanie nr 83

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 686. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressiniacetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f w ilości 15 opakowań? Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź nr 83

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressiniacetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f w ilości 15 opakowań.

Pytanie nr 84

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 694. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 84

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 85

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 695, 696. Czy Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź nr 85

Tak, Zamawiający dopuści wyceny preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 86

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 712. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 3,33 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 10 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź nr 86

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 3,33 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 10 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery).

Pytanie nr 87

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 722, 725. W obu pozycjach jest ten sam preparat, prosimy o doprecyzowanie, czy w obu pozycjach należy wycenić preparat o objętości 10 ml czy w jednej pozycji wycenić należy objętość 10 ml a w drugiej 96 ml? W przypadku dwóch objętości prosimy o wskazanie w której pozycji należy wycenić którą objętość.

Odpowiedź nr 87

Tak, w obu pozycjach należy wycenić preparat o objętości 10 ml.



Pytanie nr 88

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 109, 728. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 495,738. W pozycjach występują duplikaty preparatów. Czy należy wycenić zgodnie z SIWZ, czy Zamawiający dokona zmian w pakiecie?

Odpowiedź nr 88

Należy wycenić zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 89

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3, 4, 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe)? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź nr 89

Tak, Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie.

Pytanie nr 90

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100mg/2ml? Brak rejestracji dawki 10mg/2ml.

Odpowiedź nr 90

Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100mg/2ml.

Pytanie nr 91

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt w ilości 22,5 opakowań?

Odpowiedź nr 91

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt w ilości 22,5 opakowań.

Pytanie nr 92

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek?

Odpowiedź nr 92

Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek.

Pytanie nr 93

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 93

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 94

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakiecie 5 pozycji 5,11,12,13,24,26 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?



Odpowiedź nr 94

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 w pozycjach 15 i 16 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności odpowiednio 100 ml i 250 ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odpowiedź nr 95

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 w pozycjach 15 i 16 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności odpowiednio 100 ml i 250 ml.

Pytanie nr 96

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 w pozycji 22,23 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź nr 96

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 w pozycjach 3,6,8,9,10,14,17,18,19,21,25 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

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



- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej.

Odpowiedź nr 97

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 98

Czy zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 27 miał na myśli płyn wieloelektrolitowy Plasmalyte, o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l?

Odpowiedź nr 98

Tak, Zamawiający miał na myśli płyn wieloelektrolitowy Plasmalyte. Nastąpiła omyłka pisarska.

Pytanie nr 99

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 106 (Bupivacainumhydrochl. (typu Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy / Marcainespinal 0,5 Heavy) roztwór do wstrzyk., podanie dooponowe, amp . 4 ml x 5 szt.) **wymaga zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź nr 99

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 100

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 2,5ml. w pakiecie nr 1 poz. 154 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź nr 100

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 101

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 2,5ml. w pakiecie nr 1 poz. 154 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź nr 101

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 102

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 2,5ml. w pakiecie nr 1 poz. 154 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź nr 102

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 103

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 2,5ml. w pakiecie nr 1 poz. 154 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź nr 103

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 104

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 5ml w pakiecie nr 1 poz. 155 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź nr 104

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 105

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 5ml w pakiecie nr 1 poz. 155 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź nr 105

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 106

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 5ml w pakiecie nr 1 poz. 155 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź nr 106

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 107

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp 5ml w pakiecie nr 1 poz. 155 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź nr 107

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 108

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt AtracuriiBesilas roztwór do wstrzyk. I infuzji 50mg/ 5 ml x 5 ampulek w pakiecie nr 1, poz. 71 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu

Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź nr 108

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 109

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6, poz. 5 (Bupivacainum h/chloricum (5mg/ml),roztwór do wstrzyk.,dooonowe, op. 5 amp 4ml (typu MarcaineSpinal 0,5% Heavy)) roztwór do wstrzyk.,podanie dooonowe ,amp . 4 ml x 5 szt..) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź nr 109

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 110

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź nr 110

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 111

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 603 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź nr 111

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 112

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 603 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).



Odpowiedź nr 112

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 113

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 603 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź nr 113

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 114

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 603 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź nr 114

Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii.

Pytanie nr 115

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 690 i 691 i w Pakiecie nr 18 poz. 1-7 w przedmiotowym postępowaniu:

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwy pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków tego producenta, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Pytanie nr 116

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 690 i 691 i w Pakiecie nr 18 poz. 1-7 w przedmiotowym postępowaniu:

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; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Pytanie nr 117

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 690 i 691 i w Pakiecie nr 18 poz. 1-7 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiołki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź nr 115-117

Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometrów. Na życzenie Zamawiającego dostawca prześle bezpłatnie kompatybilne glukometry w ilości wskazanej przez Zamawiającego.

Pytanie nr 118

Czy zamawiający dopuści w PAKIECIE NR 1poz. 102; PAKIECIE NR 3poz. 4 Nebbud(0,25/ml) 20 poj. X 2ml, 0,5 / ml x 20 poj.2mlw postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 118

Tak, zamawiający dopuści w PAKIECIE NR 1poz. 102; PAKIECIE NR 3poz. 4 Nebbud(0,25/ml) 20 poj. X 2ml, 0,5 / ml x 20 poj.2mlw postaci ampulek.



Pytanie nr 119

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 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 nr 119

Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 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).

Pytanie nr 120

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź nr 120

Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej.

Pytanie nr 121

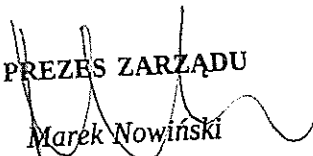
Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź nr 121

Lek nie może być objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii.

Odpowiedzi udzielono zgodnie z art. 38 ust.1 pkt.3 oraz art. 38 ust. 2 ustawy Pzp (Dz. U. z 2019 poz. 1843 z późn. zm.)

Prezes Zarządu Ostrzeszowskiego
Centrum Zdrowia Sp. z o.o.

PREZES ZARZĄDU

Marek Nowiński