



Miechów, dnia 05 grudnia 2023 r.

/wszyscy uczestnicy postępowania/

Nr sprawy: 22/PN/2023 – Dostawa leków do magazynu apteki Szpitala św. Anny w Miechowie

W związku z wniesieniem pytań, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.)

1.

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?

Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

2.

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Ad. 2 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z wyjątkiem pozycji gdzie w opisie zawarto informację "nie przeliczać na większe opakowanie" (Zad. 1, poz.22 ; poz.79 ; poz.93). Sposób przeliczania ilości opakowań - należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Ad. 3 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie z wyjątkiem pozycji z Zad. 33, poz.1 ; z wyjątkiem pozycji z Zad. 3, poz.60, 61, 62, 63, 64 ; dla których wymagamy zachowania opisanej w SWZ postaci leku.

4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Ad. 4 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Ad. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów z wyjątkiem pozycji gdzie w opisie zawarto informację ”nie przeliczać na większe opakowanie” (Zad. 1, poz.22 ; poz.79 ; poz.93)

6.

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)?

Ad. 6 Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

7.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Ad. 7 Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

8.

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”

Ad. 8 Zamawiający potwierdza, że - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

9.

Czy w ZADANIE 17 poz. 8 i 9 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Ad. 9 Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

10.

Czy w ZADANIE 8 poz. 37 i 38 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie

nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Ad. 10 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania opisane jw.

11.

Pytanie nr 1 Dotyczy Zadania nr 44

Czy Zamawiający wymaga preparatu ze wskazaniami przy ciężkim, niekontrolowanym krwotoku z nabytą hipofibrynogenemią w przebiegu interwencji chirurgicznej?

Ad. 11 Zamawiający wymaga preparatu ze wskazaniami przy ciężkim, niekontrolowanym krwotoku z nabytą hipofibrynogenemią w przebiegu interwencji chirurgicznej.

12.

Zadanie 3. Pozycja 87. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, dawce 40mg/g, opakowaniu 40g (1600mg w opakowaniu) jakim jest Permetryna Scabinol ?

Ad. 12 Pozostaje jak w SWZ tj. krem 5% tuba 30g .

13.

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.4, że termin dostawy będzie wynosić minimum 12 godzin? Zgodnie z umową jest to termin „uzgodniony przez Zamawiającego”, co może oznaczać, że to Zamawiający wskazuje ten termin, niezależnie od opinii Wykonawcy w tym przedmiocie. Z tego względu istotne jest dla Wykonawcy zastrzeżenie minimalnego terminu dostawy.

Ad. 13 Pozostaje jak w SWZ.

14.

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.5, że termin dostawy będzie wynosić minimum 12 godzin? Krótszy termin dostawy (niż 12 godzin) faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji obowiązek realizacji dostawy w terminie krótszym niż 12 godzin narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Ad. 14 Pozostaje jak w SWZ.

15.

Pakiet 3, Pozycja 9, Calcium chloratum roztw.do wstrzyk.10% x 10amp a' 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

Ad. 15 Zamawiający wymaga, aby zaferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C.

16.

Pakiet 3, Pozycja 9, Calcium chloratum roztw.do wstrzyk.10% x 10amp a' 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

Ad. 16 Zamawiający wymaga, aby zaferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci.

17.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej z tytułu zwłoki w dostawie zamówionej partii leków w kwocie stanowiącej 0,1% ich wartości brutto za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej partii leków**. To samo dotyczy zwłoki spowodowanej dostawą przedmiotu z wadami. Łączna wysokość kar umownych nałożonych przez Zamawiającego nie może przekroczyć 30% wynagrodzenia należnego Wykonawcy.

Ad. 17 Pozostaje jak w SWZ.

18.

Zadanie nr 21, pozycja nr 1 Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - ≤ 20mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywnością gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone

bezpłatnie.

Ad. 18 Zamawiający dopuści paski testowe opisane j.w.

19.

Zadanie nr 21, pozycja nr 1. Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie.

Czy wymagają Państwo:

a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Ad. 19 Zamawiający wymaga :

a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015

b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną

c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim

20.

Zadanie nr 21, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Ad. 20 Dopuszczamy, nie wymagamy.

21.

Zadanie nr 21, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Ad. 21 Dopuszczamy, nie wymagamy.

22.

Zadanie nr 21, pozycja nr 1 . Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Ad. 22 Dopuszczamy, nie wymagamy.

23.

Zadanie nr 21, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Ad. 23 Dopuszczamy, nie wymagamy.

24.

Zadanie nr 21, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Ad. 24 Dopuszczamy, nie wymagamy.

25.

Przedmiot zamówienia w części nr 22 pozycja 10 nie jest już dostępny na rynku ze względu na zakończenie produkcji. Czy w tej sytuacji zamawiający wymaga wpisania ostatniej obowiązującej ceny tego produktu i adnotację pod tabelą, że „ze względu na zakończenie produkcji, produkt jest niedostępny”?

Ad. 25 Zamawiający wymaga wpisania ostatniej obowiązującej ceny tego produktu i stosowną do przyczyny adnotację pod tabelą.

26.

Czy w Zadaniu 1 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка zawierającego Zinc Oxide, Allantoin, Solanum Tuberosum Starch, Talc?

Ad. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. zасыпка o składzie podanym jw.

27.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 2 poz. 28 i w Zadaniu 3 poz. 24 w przedmiotowym postępowaniu: Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 2 poz. 28 i w Zadaniu 3 poz. 24 produktu LactoDr. krople również zawierającego kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznym stężeniu i w tej samej postaci?

Ad. 27 Pozostaje jak w SWZ .

28.

Czy z uwagi na umieszczenie w Zadaniu 3 poz. 25 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu Lacto30Dr o identycznej zawartości bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG (3 mld CFU/kaps.)? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps. przy czym oferowane kapsułki mogą być łatwo

otwierane, a ich zawartość rozpuszczania w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny. Prosimy o dopuszczenie wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości kaps. na odpowiednią liczbę opakowań.

Ad. 28 Pozostaje jak w SWZ .

29.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 3 poz. 37 produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy.

Ad. 29 Pozostaje jak w SWZ tj. rejestracja jako lek.

30.

Czy w Zadaniu 3 poz. 46 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.

Ad. 30 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.

31.

Czy w Zadaniu 3 poz. 46 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.

Ad. 31 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.

32.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 3 poz. 56 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.?

Ad. 32 Pozostaje jak w SWZ tj. rejestracja jako lek.

33.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Zadaniu 3 poz. 57 produktu LactoDr, zawierającego 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. 33 Pozostaje jak w SWZ tj. rejestracja jako lek.

34.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 w przedmiotowym postępowaniu. Prosimy o uznawanie certyfikatów wystawionych w oryginale w Niemczech przez niemiecką jednostkę notyfikowaną języku angielskim (z tłumaczeniem na język polski). Nie istnieje obowiązek wystawiania takich dokumentów w języku żadnego konkretnego państwa. Zgodnie z obowiązującym prawem certyfikat wydany na terenie UE w języku angielskim przez uznaną na całym świecie renomowaną, akredytowaną jednostkę notyfikowaną obowiązuje tak samo w całej UE i nie może być kwestionowany z powodu wystawienia go w języku angielskim.

Ad. 34 Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę powinny być w języku polskim. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, Wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.

35.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 21 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

Ad. 35 Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 21 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty.

36.

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w Zadaniu 21 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

Ad. 36 Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w Zadaniu 21 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych.

37.

Czy w Zadaniu 21 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?

Ad. 37 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami.

38.

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.

Ad. 38 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych opisanych j.w. z wyjątkiem pozycji z Zad. 33, poz.1 ; z wyjątkiem pozycji z Zad.3, poz.60, 61, 62, 63, 64 dla których wymagamy zachowania opisanej w SWZ postaci leku.

39.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, amp-strz. i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Ad. 39 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, amp-strz. i odwrotnie.

40.

Czy w przypadku zakończonej produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem ?

Ad. 40 W przypadku zakończonej produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

41.

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 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)?

Ad. 41 Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę .

42.

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

Ad. 42 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

43.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24 i poz. 25 Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Ad. 43 Zamawiający wymaga, aby leki z pakietu nr 1 poz. 24 i poz. 25 pochodziły od jednego producenta.

44.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 158. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Ad. 44 Pozostaje jak w SWZ , Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli poz.158 z pakietu nr 1. Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

45.

Dotyczy pakietu 1 poz. 161 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Ad. 45 Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp .

46.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 18. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Ad. 47 Pozostaje jak w SWZ .

47.

Dotyczy pakietu 2 poz. 111 Thiocolchicoside 4mg. W związku z brakiem dawki 4mg (lek w tej dawce nie jest wytwarzany) zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji ?

Ad. 47 Pozostaje jak w SWZ. Zamawiający nie wykreśli tej pozycji z pakietu 2. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w tej pozycji dawki 8mg x 14 tabl w przeliczeniu ilości tj. 15 opakowań (odpowiedź na pytanie 48).

48.

Dotyczy pakietu 2 poz. 111 Thiocolchicoside 4mg. W przypadku braku zgody na wykreślenie prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie dawki 8mg x 14 tabl w przeliczeniu ilości tj. 15 opakowań ?

Ad. 48 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dawki 8mg x 14 tabl w przeliczeniu ilości tj. 15 opakowań .

49.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 43. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Ad. 49 Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

50.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 43. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Ad. 50 Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ .

51.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 99. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Ad. 51 Pozostaje jak w SWZ , Zamawiający nie wydzieli i nie wykreśli poz.99 z pakietu nr 3. Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

52.

Dotyczy pakietu 8 poz. 63 W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 20 opakowań.

Ad. 52 Zamawiający dopuszcza wycenę leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 20 opakowań.

53.

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 123. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Ad. 53 Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.

54.

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 20. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Ad. 54 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej.

55.

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 20 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Ad. 55 Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony.

56.

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 20 Dotyczy pakietu nr 26 poz. 21. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Ad. 56 Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty lecznicze zawierające koncentrat noradrenaliny przechowywane były przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej.

57.

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 20 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Ad. 57 Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony.

58.

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 20 i poz. 21 Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Ad. 58 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta.

59.

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Ad. 59 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt , ilość opakowań jak w SWZ.

60.

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Ad. 60 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”.

61.

Dotyczy załącznik nr 7 - wzór umowy § 3 pkt 4 : W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (ca. 450 km) oraz koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres zadania nr 34 specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostaw **do 48 godzin w dni robocze** – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Nadmieniamy, że wszystkie spływające do naszego Działu Obsługi Klienta zamówienia są bezpośrednio po wpłynięciu kierowane do realizacji, jednakże dostawa jest uzależniona od cyklu logistycznego związanego z dystrybucją na tak duże odległości i warunek dostawy na kolejny dzień do godziny 11:00 nie jest możliwy do spełnienia.

Ad. 61 Pozostaje jak w SWZ . Zapis w §3 p.4 „ lub w terminie uzgodnionym przez Zamawiającego ” daje możliwość uzgodnienia szczegółów logistycznych dostawy z Dostawcą (np. wydłużenie terminu dostawy z uwagi na dużą odległość pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego).

podpis elektroniczny