



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W OPOLE**

ZP-9/2019

Opole 18.11.2019

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:
„Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

(organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego)

Zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Pakiet nr 20 pozycja 144

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny/100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy: ZP-9/2019 pakiet 5 pozycja 49 termin składania ofert: 29.11.2019

Czy Zamawiający w pozycji 49 pakiet 5 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?

Zgodnie z SIWZ

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

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: ZP-9/2019 pakiet 7 pozycje 38, 39 termin składania ofert: 29.11.2019

Czy Zamawiający w pozycjach 38, 39 pakiet 7 dopuści do postępowania opatrunki hemostatyczne Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w



45-075 Opole, ul. Krakowska 44

tel. 77-401-11-00, fax 77-401-11-21,

Nr rej. KRS 0000039436, NIP: 754-10-91-489, REGON: 531163515

www: [www: www.spozmswia.opole.pl](http://www.spozmswia.opole.pl)

e-mail: sekretariat@spozmswia.opole.pl

kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Zgodnie z SIWZ.

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

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 38, 39 z pakietu 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 339 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 7 poz. 20 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 18 poz. 10 i 11 i dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV

40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 20 poz. 451,452,453 Nebbud 0,125mg/1ml, 0,25mg/1ml, 0,5mg/1ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy wszystkich pakietów

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

Oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pod pakietem pozycjami dotyczącymi konkretnych wymagań oraz pozycji „nie zamieniać”?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pozycjami „Nie zamieniać”?

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pozycjami „Nie zamieniać”?

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Tak.

Pytanie 6 – 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?

Nie wyceniać - adnotacja dlaczego.

Dotyczy Pakietu 3 poz. 34, 35

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. Dystrybuowane one są WYŁĄCZNIE przez jedną hurtownię, co drastycznie narusza zasady zdrowej konkurencji.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 75

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu w dawce 200mg x 20 kapsułek.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 146

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu dimeticon 50mg x 100szt.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 187-190

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatów w opakowaniach x 30 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań handlowych (do pełnych w górę).

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 197

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu HepaDr w dawce 100mg ornityny + 35mg choliny x 40szt, bądź HepaDr.A. w dawce 150mg ornityny.

Wymieniony z nazwy Hepatil odpowiada składowi preparatu Hepa Dr. gdyż posiada 100mg ornityny + 35mg choliny.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 218-221

Zwracamy się z prośbą dopuszczenie do wyceny preparatu Pangrol.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 254-256

Czy Zamawiający miał na myśli preparat dwuskładnikowy – Madopar?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 256

Czy Zamawiający miał na myśli preparat dwuskładnikowy – Madopar 125mg (100+25)?

Tak.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 316

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu celem przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 339

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjowanego x 60szt. w ilości 34 opakowań.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 385

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletek ulegających rozpuszczeniu w jamie ustnej.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 392

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjowanego x 90szt.

oraz utworzenie pozycji 392a – Inhalator kompatybilny z pozycją 392 w ilości 14szt.

Umożliwi to przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 505 oraz 507

Czy Zamawiający poprzez przekreślenie nazwy miał na myśli aby nie wyceniać tych pozycji?

Pomyłka drukarska.

Dotyczy Pakietu 4 poz. 598, 599

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu x 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań , tj. 4 op. dla każdej dawki. Występują one w dużo korzystniejszych cenach.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o podanie przykładowej nazwy handlowej.

Addiphos.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 12

Czy Zamawiający miał na myśli preparat Botox?

Tak.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 15

Czy Zamawiający do wyceny preparat dopuszczony na jednorazowe dopuszczenie Ministerstwa Zdrowia? (obecnie tylko takie są dostępne), np. Calcio Gluconato 1000mg/10ml*10amp.z.MZ w ilości 15 op.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 18

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu celem przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 33

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu celem przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 40

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu celem przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 46

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Glypressin 1mg * 5amp.po 8,5ml ! Wymieniony preparat jest dystrybuowany wyłącznie przez jedną hurtownię, co narusza zasady zdrowej konkurencji.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 56

W związku z udokumentowanym zakończeniem produkcji zwracamy się z prośbą o wykreślenie tudzież wydzielenie preparatu do osobnego pakietu.

Z wiedzy Zamawiającego dostępny jest preparat „In-Duct”.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 74

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu x 10 ampułek w ilości 6 op. handlowych.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 77

W związku ze zmianą rejestracji i konfekcjonowania leku z opakowania x 1 na opakowanie x 10 ampułek – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny 1 opakowania x 10 szt. (tylko taki jest już obecnie dostępny na rynku)

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 5 poz. 81

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Sojourn 250ml (Sevofluranum).

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 5 poz.93

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Thiamine Chloride-Darnitsa 50mg/ml*10aMZ.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 5 poz.94

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Pyridoxine-Darnitsa 50mg/1ml 10a.*1ml MZ w ilości 5 op.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 5 poz.105

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Voriconazol 200mg x 1 fiołka.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy Pakietu 5 poz.114-135

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatów x 10 wkł. (tam gdzie podane jest x 5wkł.) z przeliczeniem ilości opakowań handlowych do pełnych w górę.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 17 poz.16-17

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 17 poz. 24

W związku z udokumentowanym zakończeniem produkcji zwracamy się z prośbą o wykreślenie tudzież wydzielenie preparatu do osobnego pakietu.

Nie wyceniać – adnotacja dlaczego.

Dotyczy Pakietu 17 poz.42,43

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 17 poz. 62

W związku z udokumentowanym zakończeniem produkcji zwracamy się z prośbą o wykreślenie tudzież wydzielenie preparatu do osobnego pakietu.

Nie wyceniać – adnotacja dlaczego.

Dotyczy Pakietu 17 poz. 75

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Nableran 1000mg x 10 fiolek po 40 ml.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 17 poz. 77-78

Czy Zamawiający miał na myśli preparat InfectoFos?

Tak.

Dotyczy Pakietu 17 poz. 80

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 17 poz. 83

W związku z długotrwałymi brakami, brakiem informacji o wznowieniu produkcji, a być może jej zakończeniem zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 20 poz. 17

Zwracamy się z ogromną prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 20 poz. 339-366

Zwracamy się z ogromną prośbą o podanie przykładowych nazw handlowych.

339: Płynna glukoza 1WW, 340: Microdacyn 60 Wound Care, 341-353: SORBACT, 356-359: Aqua-gel, 360: Tielle, 361: Inadine, 262: Sorbalgon, 363-364: Bactigras, 365-366: Physiotulle Ag

Dotyczy Pakietu 20 poz. 370, 371

Zwracamy się z ogromną prośbą o podanie przykładowych nazw handlowych.

370-371: Multilac

Dotyczy Pakietu 20 poz. 408

Zwracamy się z ogromną prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu LactoDr. krople 5ml.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 20 poz. 409

Zwracamy się z ogromną prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu LactoDr. krople 5ml.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 20 poz. 450

Zwracamy się z ogromną prośbą o podanie przykładowych nazw handlowych.

Granugel

Dotyczy Pakietu 20 poz. 451-453

Zwracamy się z ogromną prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Nebbud w postaci ampułek.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza wycenę w pozycji nr 1 i 2 w pakiecie nr 9 produktu leczniczego Human Albumin Grifols 20% w postaci butelki.

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający w par. 7.6 wykreśli frazę „W razie dostawy leków lub materiałów opatrunkowych przez osobę trzecią” – fakt dokonywania dostawy przez przewoźnika nie może powodować, że każda reklamacja będzie jednostronnie rozstrzygana przez Zamawiającego.

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający w par. 7.6 wykreśli frazę „z jakiegokolwiek powodu” – odmowa podpisania protokołu może przede wszystkim wynikać z nieuznania twierdzeń Zamawiającego dotyczących jakości czy ilości produktów. Trudno w tym wypadku uznać, że reklamacja jest jednostronnie rozstrzygana przez Zamawiającego.

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 21 poz. 8-13 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)?

9

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowany lek Pakiecie 21 poz. 8-13 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaofertowany lek w Pakiecie 21 poz. 8-13 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet nr 10 poz. 1-35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji opatrunków firmy Coloplast do oddzielnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 10 poz. 23-26

Czy Zamawiający dopuści Comfeel Plus opatrunek hydrokoloidowy z CMC i alginianem wapnia spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 2 pozycja 42 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym PrismaSol 2mmol/l potasu – worek 5 litrowy, oraz w pozycji nr 43 PrismaSol 4mmol/l – potasu – worek 5 litrów?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

1. Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

2. Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §4 ust. 1 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Zgodnie z SIWZ.

3. Do §4 ust. 4 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w

magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust. 4 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Zgodnie z SIWZ.

4. Do §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §4 ust. 4 wzoru umowy w taki sposób aby wyniosła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ CZĘŚCI UMOWY?

Zamawiający dokona modyfikacji

5. Do §7 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Zgodnie z SIWZ.

dotyczące przedmiotu zamówienia:

Dot. Pakietu nr 14, poz. 11 Czy Zamawiający wymaga niejałowych setonów z nitką RTG o rozmiarze 2m x 7,5 cm, 4 warstwowych, pakowanych a'36?

Zgodnie z SIWZ.

Pytania do projektu umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie „10% łącznej wartości przedmiotu umowy brutto” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy brutto”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za rozwiązanie/odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku rozwiązania/odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Zamawiający dokona modyfikacji

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 9 wzoru umowy zostało dodane wyrażenie „, chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a tym samym zagrozić wykonaniu zamówienia. Poza tym, skuteczność § 7 ust. 9 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana na podstawie np. art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12, w wyroku z dnia 19 grudnia 2016 r. KIO 2280/16 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 16

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający zezwoli na wydzielenie z pakietu nr 16 pozycji 7,8,9,10,11 do osobnej części lub na osobne pozycje.

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 poz. 22 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiolka x 10 szt.?

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 5 pozycji 33 produktu Dipeptiven w opakowaniu typu butelka szklana?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 5 pozycji 75 produktu propofol w opakowaniu ampułka x 5 szt.?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 169 wymaga aby zaferowany produkt posiadał opakowanie wykonane z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujące do wszystkich strzykawek i pracujące w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Czy w pakiecie 5 poz. 169 Zamawiający wymaga aby zaofertowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Czy Zamawiający w zadaniu 5 poz. 169 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 17 pozycji 42 produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu typu KabiPac x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 17 poz. 52 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu KabiPac x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 339 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

4. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

4

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 20 poz. 371 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps (wyższym niż stężenie bakterii w suplemencie opisanym w SIWZ)? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

7. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 20 poz. 407, 408 i 409 w przedmiotowym postępowaniu:

8. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr. krople zawierającego w swoim składzie żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę; konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml – po przeliczeniu objętości na odpowiednią liczbę opakowań? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 392. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek . oraz HandiHaler x1 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.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 589. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 314. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 219. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 220. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 339. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 197. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 466. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 221. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 218. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 652. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 316. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 294. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 398. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 153. 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?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 46. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 51. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp.

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 165. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp ?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 75. 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?

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 28. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin 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 Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 74. 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?

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 5 pozycja 157, 158. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego x10 sztuk?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu 20 pozycja 313. Czy Zamawiający wydzieli wskazaną pozycję do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty cenowo

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 16 pozycja 1, 10. Czy Zamawiający wydzieli wymienione pozycje do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Zgodnie z SIWZ.

Zapytania do pakietu nr 20 poz. 388,389

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

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Tak, Zamawiający wymaga jak wyżej.

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 5, Pozycja 81 Sevorane - produktu w butelce kompatybilnej z parownikami będącymi w posiadaniu Zamawiającego?

Tak, Zamawiający wymaga jak wyżej.

PAKIET NR 13

Poz. nr 27 - czy Zamawiający w przypadku kompresów włókninowych oczekuje zaoferowania ceny za opakowanie 25 x 2 szt.?

Tak.

Poz. nr 49-51 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania środków do pielęgnacji skóry będących wyrobami kosmetycznymi, przeznaczonych do stosowania w placówkach medycznych, dopuszczonych do obrotu zgodnie z wymogami Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącego produktów kosmetycznych oraz zgłoszonych w bazie portalu produktów kosmetycznych CPNP?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. nr 54 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania gazy jałowej 13-nitkowej 1/2m2?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. nr 72 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania okularów ochronnych nie będących wyrobem medycznym, zakwalifikowanych przez producenta jako sprzęt ochrony indywidualnej (PPE) zgodny z normą

4

europejską EN 166 „Ochrona indywidualna oczu”?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

PROJEKT UMOWY

§ 7, ust. 1 - wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych w następującym zakresie:
- ust. 1 pkt 1) – z tytułu rozwiązania umowy z przyczyn za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 10% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto

Uzasadnione jest, aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy/dostawy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Jednocześnie należy podkreślić, że w § 7, ust. 2, Zamawiający zawarł zapis, że zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn , za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność, w wysokości 10% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto.

Mając powyższe na uwadze, zwraca się z prośbą o modyfikację zasad ich naliczania, jak na wstępie.

Zamawiający dokona modyfikacji.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 20 poz. 129, 402 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 20 pozycji 129 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 20 pozycji 129 glukozy 75 g. - proszek 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

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20 pozycji 402 równoważne igły do penów konfekcjonowane po 100 szt.?

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 11, poz. 8, 9, 10, 11. Czy Zamawiający dopuści diety opisane w powyższych pozycjach w

butelce, w opakowaniu typu Optri -1000ml, do którego pasują zestawy zarówno do worków i do butelek ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet nr 18

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych, przed i po zabiegach diagnostycznych. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny. Z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, przed badaniami dopochwowymi, a także w pediatrii, wspomagająco w leczeniu małych ran. Spektrum działania: B (Chlamydia, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (HIV, HBV, HSV), pierwotniaki (Trichomonas), spektrum bójcze potwierdzone w ChPL. Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. 7

Czy zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako kosmetyk, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej

Poz. 9

Bezbarwny preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę, bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwa skutecznie biofilm bakteryjny. Zarejestrowany jako wyrób medyczny IIb., w opakowaniach 250 ml

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. 10

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod pojęciem F, wymaga działania minimum drożdżakobójczego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. 11

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod pojęciem F, wymaga działania minimum drożdżakobójczego?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. 13

Prosimy o dopuszczenie specjalistycznych opatrunków w formie gąbek w opakowaniach a 12 szt. gąbek.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Poz. 14

Bezbarwny preparat w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę, bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwa skutecznie biofilm bakteryjny. Zarejestrowany jako wyrób medyczny IIb., w opakowaniach 250 ml

4

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

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)?

Zapytanie o konkretną pozycję

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Zamawiający dopuszcza z wyłączeniem pozycji których zostało napisane „nie zamieniać”

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Zgodnie z SIWZ.

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

Tak.

5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Nie wyceniać – adnotacja dlaczego.

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 3 pozycje 2 i 3 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Tak.

Czy zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 52,54 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Tak.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 157,158 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp)

można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Tak.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 155,156 Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp , przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Tak.

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 w pakiecie 17 pozycja 8 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Tak.

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 17 pozycja 12, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Tak.

Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 5 pozycja 164, 165 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Tak.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 7 leku Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.?

Tak.

DYREKTOR
SP ZOZ MSW JAWOPOŁU
Jacek Bartoś

