

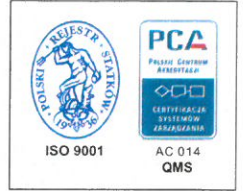


**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Kielcach**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (041) 349 35 00 Fax. (041) 349 35 05

NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



 zoz@zozmswiakielce.pl

 www.zozmswiakielce.pl

Znak Sprawy: 05/PN/2020

Kielce, dn. 14.07.2020 r.

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

„Sukcesywna dostawa leków dla apteki szpitalnej SP ZOZ MSWiA w Kielcach”

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2019 r., poz. 1843), Zamawiający udziela odpowiedzi na zadane do postępowania pytania:

Pytania nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 2 na wycenę leku pakowanego po 20 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 2

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 5 i 6 do wyceny lek w postaci ampułki ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 3

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 26 do wyceny lek w postaci ampułki

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 4

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 40 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 5

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 46 na wycenę leku pakowanego po 30 tabl. powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowań ?

Odpowiedź: NIE; zamawiający w specyfikacji umieścił 10opx 20tabl=200 w związku z czym dopuszcza 7 opakowań po 30tabl

Pytania nr 6

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 56 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 7

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 72 do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 8

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 79 do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 9

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 82 do wyceny lek w postaci tabl. drażowanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 10

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 92 do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 11

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 93 do wyceny lek w pakowany po 5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 12

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 94 do wyceny lek w pakowany po 5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 13

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 95 do wyceny lek w pakowany po 30 tabl. powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 38 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 14

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 96 do wyceny lek w pakowany po 30 tabl. powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 42 opakowania ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 15

Czy Zamawiający dopuści w Części 4 poz. 2 do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 16

Czy Zamawiający dopuści w Części 4 poz. 4 do wyceny lek w pakowany po 28 tabl. dojelitowych z odpowiednim przeliczeniem tj. 130 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 17

Czy Zamawiający dopuści w Części 4 poz. 5 do wyceny lek w pakowany po 28 tabl. dojelitowych z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 18

Dotyczy Części 5 poz. 14 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji ze względu na zakończoną produkcję ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o możliwość podania ostatniej ceny oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Odpowiedź: W PRZYPADKU BRAKU PRODUKCJI U WSZYSTKICH DOTYCHCZASOWYCH PRODUCENTÓW TAK

Pytania nr 19

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 15 do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

Odpowiedź: TAK



Pytania nr 20

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 23 do wyceny lek w pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 23 opakowania ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 21

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 38 do wyceny Puder płynny z anestetyzną 100g(tuba) ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 22

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 45 do wyceny lek w pakowany po 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie ?

Odpowiedź: W POZ.45 CZĘŚCI 5 JEST KREM W ZWIĄZKU Z CZYM PYTANIE JEST NIELOGICZNE

Pytania nr 23

Dotyczy Części 5 poz. 50 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji ze względu na zakończoną produkcję ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o możliwość podania ostatniej ceny oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Odpowiedź: ODP JAK W PYT 18

Pytania nr 24

Dotyczy Części 5 poz. od 57 do 62 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tych pozycji i utworzy oddzielną Część co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert

Odpowiedź: NIE

Pytania nr 25

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 65 do wyceny lek w pakowany po 5 kg. z odpowiednim przeliczeniem tj. 27 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 26

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 71 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 27

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 72 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 28

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 73 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 29

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 74;75;76 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 30

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 86 i 87 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 31

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 96 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 32

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 119 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: NIE

Pytania nr 33

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 121 i 122 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 34

Dotyczy Części 5 poz. od 131 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tej pozycji i utworzy oddzielną Część co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert

Odpowiedź: OD 131 – NIELOGICZNE

NIE

Pytania nr 35

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 134 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 36

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 141 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 37

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 146 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 38

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 156 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 39

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 170 do wyceny Heparinum natricum 250 j.m/g w postaci żelu ? Jest to jedyna postać na rynku w tej dawce.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 40

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 181 do wyceny lek w pakowany po 1 fiołce z odpowiednim przeliczeniem tj. 310 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 41

Dotyczy Części 5 poz. 212 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji i utworzy oddzielną część Część co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert

Odpowiedź: NIE

Pytania nr 42

Dotyczy Części 5 poz. 215 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji ze względu na braki u producenta ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o możliwość podania ostatniej ceny oraz podanie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Odpowiedź: PYT 1 NIE; CHYBA ŻE JEST TO ZAPRZESTANIE PRODUKCJI

PYT 2 TAK

Pytania nr 43

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 218 do wyceny lek w pakowany 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie ?

Odpowiedź: ZGODNIE Z WCZEŚNIEJSZĄ ODPOWIEDZIĄ – ZAOKRĄGLENIE W GÓRĄ, CZYLI 20P X 50

Pytania nr 44

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 223 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 45

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 232 do wyceny lek w pakowany 20 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 105 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 46

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 241 i 242 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 47

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 257 do wyceny lek w pakowany 5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 48

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 268 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 49

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 277 do wyceny czopki pakowane po 30 czopków z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 50

Prosimy o doprecyzowanie o jaką ilość chodziło Zamawiającemu w Części 5 poz. 285 na rynku nie ma 500 mg * 60 tabl. ?

Odpowiedź: 60P X 60 TABL, CZYLI W SUMIE 360 TABL

Pytania nr 51

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 298 i 299 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 52

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 304 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 53

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 329 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 54

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 330 do wyceny zawiesinę w gramaturze 28 ml ze względu na koniec produkcji 24 ml ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 55

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 341 do wyceny zawiesinę w postaci aerosolu do nosa ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 56

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 345 do wyceny lek pod nazwą Pangrol ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 57

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 345 do wyceny lek pod nazwą Pangrol i pakowany po 20 kapsulek z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 58

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 347 do wyceny czopki pakowane po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 13 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 59

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 364 i 365 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 60

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 378 i 379 do wyceny lek w postaci tabletki drażowanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 61

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 390 do wyceny lek pakowany po 125 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 62

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 395 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 63

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 398 i 399 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 64

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 418, 419, 420 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 65

Czy Zamawiający dopuści w Części 19 poz. 7 do wyceny lek pakowany razy 1 worek z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 66

Dotyczy pakietów

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

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 67

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

Odpowiedź: TAK Z WYŁĄCZENIEM POZYCJI PRZY KTÓRYCH ZAZNACZONO NIE ZAMIENIAC WIELKOŚCI OPAKOWANIA; Z ZAOKRĄGLENIEM DO PEŁNYCH OPAKOWAŃ W GÓRĘ

Pytania nr 68

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków

spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: j.w

Pytania nr 69

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: W PRZYPADKU ZAPRZESTANIA PRODUKCJI PROSZĘ O WYKREŚLENIE POZYCJI; W PRZYPADKU OKRESOWEGO PROBLEMU Z DOSTĘPNOŚCIĄ PROSZĘ O WYCENĘ UMOŻLIWIAJĄCĄ ZAKUP PO WZNOWIENIU DOSTĘPNOŚCI PRODUKTU

Pytania nr 70

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: TAK

Pytania nr 71

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

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 72

dotyczy zadania nr 5 poz. 257

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej rozpuszczalnej w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 73 – dot. Część 1 poz. 51

1.Czy Zamawiający w pozycji 51 część 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: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 74 – dot. Część 1 poz. 51

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

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 75 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 5 pozycja 164 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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: TAK

Pytania nr 76 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 5 pozycja 164 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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: NIE

Pytania nr 77

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1.c. termin dostaw „cito-czeka” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy 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 zapis ten 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 zaferowania 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.”

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 78

Czy Zamawiający w par. 4.5 usunie wymóg wpisywania daty umowy na fakturze? Systemy magazynowo - księgowo umożliwiają Wykonawcy tylko wpisanie numeru umowy, lecz nie daty jej zawarcia.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytania nr 79

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytania nr 80

Wykonawca wnosi o wykreślenie par. 7.2, albowiem trudno zakładać, że zapłata kary umownej za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku wykonania umowy.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytania nr 81

Czy Zamawiający w par. 9.10 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT w razie zmiany przepisów? Zmiana ta winna wchodzić w życie automatycznie w dacie zmiany przepisów, a nie od daty jej zatwierdzenia przez strony.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY WYRAŻA ZGODĘ NA WYKREŚLENIE § 9 UST. 10 PROJEKTU UMOWY

Pytania nr 82

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w części nr 20 poz. 1-5 Enoxaparinum 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: DOPUSZCZA NIE WYMAGA

Pytania nr 83

Czy zamawiający wymaga, aby lek w części nr 20, pozycja 1-5 Enoxaparinum, nie wymagał dodatkowego monitorowania i aby było to potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź: DOPUSZCZA NIE WYMAGA

Pytania nr 84

Do §2 ust.1 pkt c) projektu umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia „na cito” do 24 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 85

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. 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 zapisów z §2 ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: NIE; OKREŚLAMY, ŻE ZMIANY ZACHODZĄ W ZALEŻNOŚCI OD POTRZEB ZAMAWIAJĄCEGO DO KWOTY UMOWY

Pytania nr 86

Do treści §2 ust.7 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytania nr 87

Do treści §3 ust.2 projektu umowy. Prosimy o dopisanie do §3 ust.2 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." 5. Do treści §6 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytania nr 88

Do treści §7 ust.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytania nr 89

Do §9 ust.6 projektu umowy. Prosimy o dopisanie: "...nie dłużej niż 3 m-ce".

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę § 9 ust. 6 projektu umowy poprzez nadanie następującego brzmienia: „Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na czas określony, nie dłużej jednak niż o okres 6 miesięcy lub do wykorzystania wartości umowy”.

Pytania nr 90

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

Odpowiedź: ILOŚĆ OPAKOWAŃ Z ZAOKRĄGLENIEM W GÓRĘ

Pytania nr 91

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 zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 92

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 93

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

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 94

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

Odpowiedź: ZGODNIE Z WCZEŚNIEJSZĄ ODPOWIEDZIĄ - WYRAŻAMY ZGODĘ NA WYKREŚLENIE POZYCJI W PRZYPADKU ZAPRZESTANIA PRODUKCJI; W PRZYPADKU OKRESOWYCH BRAKÓW PROSZĘ O WYCENĘ W CELU MOŻLIWOŚCI ZAKUPU PO WZNOWIENIU DOSTAW

Pytania nr 95

Czy Zamawiający w części nr 5 poz. 330 dopuści lek Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut. – zmiana pojemności opakowania przez producenta.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 96

Czy Zamawiający w przypadku braku leku na rynku wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych na czasowe dopuszczenie do obrotu Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 97

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 20. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana,1g/ml,zaw,200ml,but.240ml

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 98

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 377. Czy Zamawiający dopuści wycenę 35 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 99

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 181. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany 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, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: DOPUSZCZAM NIE WYMAGAM

Pytania nr 100

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 269. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: DOPUSZCZAM NIE WYMAGAM

Pytania nr 101

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 415. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 102

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 183. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: NIE

Pytania nr 103

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 257. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 104

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 182. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 105

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 345. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: TAK



Pytania nr 106

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 346. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 107

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 316. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 108

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 8. 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?/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?

Odpowiedź: DOPUSZCZAM NIE WYMAGAM

Pytania nr 109

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 13 w pozycjach 10 i 11, jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp.pokojuowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K – Cernevit? Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w części nr 13 w poz. 10 i 11 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: DOPUSZCZAM, BEZ WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 110

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 11 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ALE ZAOFEROWANE WORKI POWINNY POSIADAĆ EMULSJĘ TŁUSZCZOWA Z MCT, LUB OLEJ RYBI BOGATY W KW. TŁUSZCZOWE OMEGA 3; BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 111

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 12 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ALE ZAOFEROWANE WORKI POWINNY POSIADAĆ EMULSJĘ TŁUSZCZOWA Z MCT, LUB OLEJ RYBI BOGATY W KW. TŁUSZCZOWE OMEGA 3 BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 112

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 13 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ALE ZAOFEROWANE WORKI POWINNY POSIADAĆ EMULSJĘ TŁUSZCZOWA Z MCT, LUB OLEJ RYBI BOGATY W KW. TŁUSZCZOWE OMEGA 3; BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 113

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 14 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ALE ZAOFEROWANE WORKI POWINNY POSIADAĆ EMULSJĘ TŁUSZCZOWA Z MCT, LUB OLEJ RYBI BOGATY W KW. TŁUSZCZOWE OMEGA 3 BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 114

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 15 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ALE ZAOFEROWANE WORKI POWINNY POSIADAĆ EMULSJĘ TŁUSZCZOWA Z MCT, LUB OLEJ RYBI BOGATY W KW. TŁUSZCZOWE OMEGA 3; BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 115

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 16 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych

ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.
Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ALE ZAOFEROWANE WORKI POWINNY POSIADAĆ EMULSJĘ TŁUSZCZOWA Z MCT, LUB OLEJ RYBI BOGATY W KW. TŁUSZCZOWE OMEGA 3, BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 116

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 17 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 2000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.
Odpowiedź: NIE; ZAMIANA 625ML NA 2000 STANOWI ZBYT DUŻĄ RÓŻNICĘ W OBJĘTOŚCI I NIE MOŻNA ICH STOSOWAĆ WYMIENNIE PAKIETU

Pytania nr 117

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części 14 w pozycji nr 20 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce, w opakowaniu po 10sztuk? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.
Odpowiedź: TAK, BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 118

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji a 2mg/ml x 5 amp. a 5ml w części nr 5, poz. 88 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: NIE

Pytania nr 119

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji a 2mg/ml x 5 amp. a 5ml w części nr 5, poz. 88 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: NIE

Pytania nr 120

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji a 2mg/ml x 5 amp. a 5ml w części nr 5, poz. 88 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: NIE

Pytania nr 121

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji a 2mg/ml x 5 amp. a 5ml w części nr 5, poz. 88 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: NIE

Pytania nr 122

Pakiet 15A pozycja 10. W związku z tym, że została zaprzestana produkcja wyspecyfikowanej diety o pojemności 1000ml prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie diety w dostępnej pojemności 500ml z przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 123

Czy Zamawiający dopuści w części 15A pozycja 5 wyspecyfikowaną dietę w butelce typu OpTri o pojemności 500ml ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 124

Czy Zamawiający dopuści w części 15A pozycja 2 wyspecyfikowaną dietę w butelce typu OpTri o pojemności 1000ml ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 125

Czy Zamawiający wymaga w części 15B pozycja 2 i 3 aby zestaw do pompy Flocare 800 był zgodny z instrukcją obsługi pompy producenta? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY W CZĘŚCI 15B WYMAGA SPRZĘTU KOMPATYBILNEGO Z UŻYCZANĄ POMPĄ

Pytania nr 126

Czy zamawiający oczekuje, w części 16 pozycja 3, że zaoferowana dieta będzie dostępna w co najmniej pięciu smakach? Im większa dostępność smaków preparatu doustnego, tym większy compliance pacjenta, co wpływa na skuteczność terapii. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: DOPUSZCZA, NIE WYMAGA

Pytania nr 127

Czy zamawiający wymaga w części 15A pozycja 8 diety opartej na 4 rodzajach białka minimum 4 g/100 ml (serwatka, kazeina, soja i groch). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 128

Czy zamawiający wymaga w części 15A pozycja 11 diety o osmolarności 275 mOsmol/l, Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 129

Czy zamawiający wymaga w części 15A pozycja 2 diety opartej o niski współczynnik oddechowy (powyżej 46% energii z tłuszczu) Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytania nr 130

Czy zamawiający wymaga w części 15B pozycja 6 Flocare zestaw PEG zgłębnik o Ch 10, 14, 18 dł. 40 cm ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: DOPUSZCZA, NIE WYMAGA

Pytania nr 131

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z § 6 ust. 1 projektu umowy „w razie stwierdzenia wady przedmiotu umowy w okresie obowiązywania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie do 5 dni od otrzymania reklamacji (złożonej e-mailem i potwierdzonej telefonicznie na numer kontaktowy Wykonawcy”.

Pytania nr 132

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. b):

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących wysokościach:

b) w razie opóźnienia w dostarczeniu towaru (...) w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej dostawy brutto licząc każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru lub zamówienia dostarczonego z wadą.**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia umowy

Pytania nr 133

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania w części nr 2, pozycja nr 1, 2, preparat 10% i 6 % hydroksyetyloskrobi, który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza norma 290 – 300 mOsm/l, oraz aby zapobiec kwasicy z rozcieńczenia (np. stosując roztwory na bazie tylko 0,9% NaCl), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, w pełni zbilansowany- czyli dostosowany do składu elektrolitowego osocza, zawierający w odpowiednim stężeniu jony: Na, Cl, K, Ca, Mg?.

Odpowiedź: DOPUSZCZA, NIE WYMAGA

Pytania nr 134

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w części nr 2, pozycja nr 3, 4, 5, 6, należy zaofiarować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?

Odpowiedź: DOPUSZCZA NIE WYMAGA

Pytania nr 135

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 2, pozycja nr 7, należy zaofiarować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący

składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: DOPUSZCZAM, WYMAGAM UKŁADU BUFORUJĄCEGO OPARTEGO NA OCTANACH, JABŁCZANACH LUB GLUKONIANACH

Pytania nr 136

Czy Zamawiający oczekuje w części nr 2, pozycja nr 3, 5, (Kalii chloridum 0,15% + Glucosum 5% a 500ml, Kalii chloridum 0,3% + Glucosum 5% a 500ml), zastosowania w/w preparatach, glukozy jednowodnej jako rozpuszczalnika, która posiada lepszy stopień uwodnienia, a tym samym powoduje lepszą dostępność farmakologiczną substancji aktywnej?.

Odpowiedź: DOPUSZCZAM, NIE WYMAGAM

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 5 poz. 232 i 233 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytania nr 137

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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 138

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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 139

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 140

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 141

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 5 poz. 391 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce?

Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL.

Odpowiedź: ZGODNIE Z SIWZ

Pytania nr 142

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 2 w pozycji 7 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: tak

Pytania nr 143

2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Części 12 w pozycjach 1, 2, 5,6,7,8,9,10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ZAOFEROWANIE PRODUKTU W OPAKOWANIU TYPU WOREK VIAFLO; BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 144

3. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części 12 pozycji 3,4,11,12,13 i utworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY NIE WYRAŻA ZGODY NA WYDZIELENIE OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 145

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 13 w pozycji 5 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemnościach odpowiednio 100ml i 250ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) 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?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ZAOFEROWANIE PRODUKTU W OPAKOWANIU TYPU WOREK VIAFLO; BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Pytania nr 146

5. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Części 13 w pozycjach 4,6,7,9 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, ZAIOFEROWANIE PRODUKTU W OPAKOWANIU TYPU WOREK VIAFLO; BEZ MOŻLIWOŚCI WYDZIELANIA OSOBNEGO PAKIETU

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Kielcach
25-375 Kielce, ul. Wojska Polskiego 51
Regon 290391139 NIP 657-18-13-314

Z-CIA DYREKTORA
ds. Inwestycyjno - Technicznych
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Kielcach

Jolanta Cygan