

Dot. SPZOZ/ZP/PN/382/28/2019

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

Odpowiedzi na pytania

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień dotyczących treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę leków, opatrunków leczniczych, płynów do dializ, płynów infuzyjnych i preparatów do żywienia”.

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 41 i 42 opakowanie typu KabiPac?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 56 opakowanie typu KabiPac?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 pozycja 363 opakowanie typu fiołka?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 pozycja 390 prod. lechn. propofolum w ampułce zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.
Odp. Zamawiający dopuszcza.
5. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 6 pozycja 390 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
6. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 29- 31 opakowanie typu KabiPac?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 83 prod. lechn. propofolum w ampułce zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.
Odp. Zamawiający dopuszcza.
8. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 7 pozycja 83, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?
Odp. Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 7 pozycja 62 i 63 aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
10. Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 1, dopuszcza kompletna dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna, zawierająca białko kazeinowe i sojowe – 3.8 g/100ml, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe z oleju rybnego (EPA i DHA), normokaloryczna 1 kcal/ml, bezresztkowa, o niskiej osmolarności 220 mOsmol/l, o smaku neutralnym, w opakowaniu miękkim zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500ml. Nie zawiera glutenu, laktozy?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
11. Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 2, dopuszcza kompletna dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna, o wysokiej zawartości błonnika – co najmniej 1,5g/100ml (w tym prebiotyk – inulina), zawierająca białko kazeinowe i sojowe – 3,8 g/100ml, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe z oleju rybnego (EPA i DHA), normokaloryczna 1 kcal/ml, o osmolarności 285 mosmol/l, w opakowaniu miękkim zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml. Nie zawiera glutenu, laktozy ?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
12. Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 3, dopuszcza dieta doustna, bogatobiałkowa – co najmniej 10g / 100 ml białka, zawierająca białka mleka, argininę, wit C i E, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bezresztkowa, o osmolarności do 390 mosmol/l, smakowa (smak: czekolada, poziomka, orzech, wanilia, owoce leśne), w opakowaniach o objętości 200 ml, wolna od laktozy ?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
13. Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 4, dopuszcza kompletną dietę do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną. Nie zawiera glutenu, laktozy?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
- CZĘŚĆ NR 20
14. Poz. nr 4-czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku o minimalnym rozmiarze 22 x 22 cm?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
15. Poz. nr 5-czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku w rozmiarze 10 x 10cm?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
16. Poz. nr 8-zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji z Części 20 i utworzenie z niej odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, a Państwu umożliwi wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw opatrunków specjalistycznych.
Odp. Zgodnie z SIWZ.
17. Poz. nr 11; 13-czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku w rozmiarze 7,5 x 7,5 cm?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
18. Poz. nr 11-14-Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunków o takich samych właściwościach co Wet Active i Wet 24, które mogą pozostać w ranie do 72 h?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
- ZAPISY SIWZ ROZDZIAŁ 10, ZŁOŻENIE OFERTY
19. Pkt. 10- czy Zamawiający oczekuje dołączenia (wraz z ofertą) formularza asortymentowo-cenowego dodatkowo w rozszerzeniu .xls wraz z formularzem w wersji .pdf?
Odp. Tak.
- PROJEKT UMOWY
20. § 2, ust. 3- zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostaw „na cito” do 24 godzin w przypadku zamówienia dotyczącego wyrobów medycznych (Część 20). Prośba nasza motywowana jest faktem, iż nie są to produkty typu „na ratunek” i nie zachodzi potrzeba ich dostawy w tak krótkim terminie.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
21. Do treści §2 ust.4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 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."

Odp. Zamawiający dopuszcza taki zapis.

22. Dotyczy §2 ust.5 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §2 ust.5 projektu umowy poprzez nadanie mu brzmienia: "Wykonawca każdorazowo umieści na dokumencie sprzedaży numer serii, datę ważności".

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

23. Do §4 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie: " ...pod warunkiem wyrażenia zgody przez Wykonawcę".

Odp. Zgodnie z SIWZ.

24. Do treści §5 ust.4 istotnych warunków umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w 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."

Odp. Zgodnie z SIWZ.

25. Czy Zamawiający w Część 7 – Leki różne II, poz. 13 (Bupivacainum Spinal Heavy 0,5% a 4 ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

26. Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOL.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Część 5 – Heparyna drobnocząsteczkowa – Nadroparinum i leki różne, poz. 3 (Bupivacainum/Adrenalinum (5 mg+0,005 mg) 0,5% a 20 ml x 5 fiol.), podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

27. Czy Zamawiający wymaga, aby Atracurium 10 mg/ml a 5 ml x 5 amp. w Część 5 – Heparyna drobnocząsteczkowa – Nadroparinum i leki różne, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

28. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium 10 mg/ml a 5 amp. w Część 6 – Leki różne I, poz. 475 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

29. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ w poz. 255?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

31. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii Lactobacillus rhamonosus GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej

stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt

Odp. Zamawiający dopuszcza.

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

Odp. Zamawiający wymaga.

33. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

34. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 20 kapsułek wystarczy na 3,3 dni stosowania produktu)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

35. Czy Zamawiający ma na myśli produkt o stężeniu 6 mld pałeczek bakterii *L. rhamnosus*/ 6 kropli (tj. 1 mld/ 1 kroplę)?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

36. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 31 Ambroxolum syr – prosimy o doprecyzowanie dawki .

Odp. 30 mg/5 ml a 100 ml.

37. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 78 Carbamazepin 400 – czy Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odp. Tak.

38. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 123 Dexpantenolum 10 g krople – czy Zamawiający miał na myśli żel do oczu?

Odp. Tak.

39. Dotyczy pakietu nr 6 poz.132 Lek nie zarejestrowany na terenie RP dostępny tylko na zakup w ramach importu docelowego , realizacja ok 2-3 tyg. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę, jeśli nie prosimy o wydzielenie.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

40. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 167,236,237,458 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

41. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 177 Czy Zamawiający dopuści wycenę Gliceroli trinitras 0,4mg/dawkę 200 dawek a 11g?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 225 Czy Zamawiający dopuści wycenę Liprolog KwikPen, 200j./ml;3ml,rozt.d/wst,półaut.,5 wstrzyk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 232 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

44. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 250,286 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

45. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 257 Czy Zamawiający dopuści wycenę syropu w opakowaniu po 150ml?- Prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań

Odp. Zamawiający dopuszcza. Ilość op. - 210.

46. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 257 Lamivudinum+ Lidovudinum Czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu Lamivudinum+ **Zidovudinum**?

Odp. Tak.

47. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 292 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

48. Dotyczy pakietu nr 6 poz.301 Lek nie zarejestrowany na terenie RP dostępny tylko na zakup w ramach importu docelowego , realizacja ok 2-3 tyg. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę, jeśli nie prosimy o wydzielenie.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

49. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 350 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci aerozolu tylko ta postać jest obecnie dostępna na rynku?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
50. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 354 Pancreatinum – prosimy o doprecyzowanie dawki
Odp. 10 000 j.m.
51. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 416 Rocuronii bromidum – prosimy o doprecyzowanie dawki
Odp. 10 mg/ml a 5 ml.
52. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 396 Pyridoxinum 50 mg/2 ml x 5 amp.-Lek dostępny na jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia w dawce Pyridoxine , 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp Czy zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
53. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 363 Paracetamolum Kabi– prosimy o doprecyzowanie pojemności fiolki
Odp. 100 ml.
54. Dotyczy pakietu nr 6 poz.364 Preparat dostępny w pojemności 250ml Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę po przeliczeniu ilości opakowań?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
55. Dotyczy pakietu nr 6 poz.375 Lek nie zarejestrowany w dawce 333mg/ml a 125ml syrop Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 330 mg/ml.
56. Dotyczy pakietu nr 6 poz.450 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę Szczep.p/gryp.VaxigripTetra 20/21,0,5ml,10amp-strz.z igłą?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
57. Dotyczy pakietu nr 6 poz.453 Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
58. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 456 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
59. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 483 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampulko-strzykawkowej?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
60. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 444 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?
Odp. Zgodnie z SIWZ. Jest 400 g.
61. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 57. 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?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
62. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 53. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany 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, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
63. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58. 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?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
64. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 40 ,41. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta
Odp. Mogą pochodzić od różnych producentów.

65. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 206. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
Odp. Zgodnie z SIWZ.
66. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 283. (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?
Odp. Tak, zgodnie z SIWZ.
67. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 111. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
68. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 172. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
69. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie
Odp. Tak, można.
70. Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowany przez Wykonawcę lek zawarty w części nr 11 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)?
Odp. Zamawiający wymaga.
71. Czy Zamawiający wymaga aby lek zawarty w Części nr 11 był zarejestrowany na terenie Unii Europejskiej poza Polską?
Odp. Zamawiający wymaga.
72. Czy Zamawiający wymaga aby lek zawarty w Części nr 11 nie był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?
Odp. Zamawiający wymaga.
73. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.3 termin dostaw „na cito” z 10 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 zaofertowania 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.”
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
74. Czy Zamawiający w par. 2.7 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
75. Czy Zamawiający w par. 3.4 dopisze na końcu „pod warunkiem, że Wykonawca objęty jest tą promocją i posiada leki w promocyjnej cenie”? Promocja producenta nie musi dotyczyć wszystkich odbiorców i Wykonawca może nie mieć możliwości dostarczenia leków ww cenach promocyjnych producenta.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
76. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw.

Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odp. Zamawiający wykreśli par. 8.

77. Czy zamawiający dopuści w Część 6 – Leki różne I poz. 62, 63 Nebbud 0,25 mg/ml, 0,5 mg/ml w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

78. Pakiet 6, poz. 205

Czy ze względu na ograniczoną dostępność leków: Igantet 250j.m. /1ml oraz Tetabulin Baxter 250 J.M./1ml Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Tetagam P inj. 250 J.M./1 ML x 1 amp. strzyk, dostępnego na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

79. Część 21 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego przezroczystego opatrunku do mocowania kaniul obwodowych wzmocnionego włókniną na obrzeżach z 4 stron i przezroczystym oknem w rozmiarze 4,1cm x 3,6cm? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

80. Część 21 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego przezroczystego opatrunku do mocowania cewników centralnych z wycięciem na port w postaci „dziurki od klucza”? Rozwiązanie to jest znane użytkownikom i zapewnia lepszą stabilność i dopasowanie kraników, cewników i przedłużek. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający informuje, że treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich uczestników biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.