



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zam.pub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS
ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/148/2017

Sanok, dnia 5 kwietnia 2016r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/13/2017 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych – leki różne dla SPZOZ w Sanoku

Udzielono odpowiedzi na zapytania Wykonawców:

DOTYCZY przedmiotu zamówienia, wzoru umowy

*** Pytanie nr 1 – dot. pakiet 1 poz. 106**

Czy zamawiający w Pakiecie nr 1, pozycja 106 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum krople doustne 40mg/ml w ilości 85op posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum krople a 5g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 2 – dot. pakiet nr 1 poz. 134**

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet nr 1 w pozycji 134 - Heparinum krem 300 j.m / 1g a 20g, na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300 j.m / 1g a 20g w ilości 55op?

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA: Żel

Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 3**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30g, 50g lub 100g?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

W załączniku Charakterystyka Produktu Leczniczego - Lioton 1000.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowane opakowania maksymalnie a 30g w ilości 37 opak.

*** Pytanie nr 4 – dot. pakiet nr 1 poz. 262 i 404**

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 262 i 404 (Budesonidum nebuliz 500mcg/2ml i 0,5mg/ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 5 – dot. pakiet nr 1 poz. 262 i 404**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 262 i 404 (Budesonidum nebuliz 500mcg/2ml i 0,5mg/ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 6 – dot. pakiet nr 1 poz. 262 i 404**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 262 i 404 (Budesonidum nebuliz 500mcg/2ml i 0,5mg/ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 7 – dot. pakiet nr 1 poz. 262 i 404**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 262 i 404 (Budesonidum nebuliz 500mcg/2ml i 0,5mg/ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 8 – dot. pakiet nr 21 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 9 – dot. pakiet nr 21 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 10 – dot. pakiet nr 21 poz. 9 i 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 i pozycji 10 z Pakietu nr 21 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 11 – dot. pakiet nr 21 poz.9**

Czy Zamawiający 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), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 12 – dot. pakiet nr 21 poz.9**

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 13 – dot. pakiet nr 21 poz.10**

Czy Zamawiający 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), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 14 – dot. pakiet nr 21 poz.10**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości (opakowanie zbiorcze 20 szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 15 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 3.2 z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 16 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 3.4 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 17 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający w par. 3.5 dopisze na końcu „pod warunkiem uznania reklamacji”? obecny zapis sugeruje, że do wymiany wystarcza zgłoszenie wad. Tymczasem jej podstawą jest zasadność reklamacji, a nie samo zgłoszenie.

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 18 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 3.12 z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 19 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający w par. 5.3. przewiduje możliwość dopisania po słowie „pisemnej” frazy „pod rygorem nieważności”? Obecny zapis nie ustanawia takiego rygору, przeto strony mogą zmienić umowę ustnie, ryzykując jedynie spór dowodowy w tym zakresie. Jest to ryzykowne dla obu stron umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 20 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający w par. 7.4 dopisze, że zasada ta nie ma zastosowania do zmian stawki VAT i takie zmiany wchodzi w życie automatycznie w postaci zmiany ceny brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 21 – dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający wykreśli par. 8.4?

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 22 – dot. pakiet nr 1 poz.251**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SPZOZ/PN/13/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 1 LEKI RÓŻNE, w pozycji 251 dotyczącej „Lacidofilum kaps. x 60” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej

wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o statusie produktu leczniczego zgodnie z zapisami SIWZ.

*** Pytanie nr 23**

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 24**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 25**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: Należy dokonać wyceny podając ostatnio obowiązującą cenę oraz podania odpowiedniej informacji

*** Pytanie nr 26**

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

*** Pytanie nr 27**

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: Zgodnie z SIWZ podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

*** Pytanie nr 28 - dot. pakiet nr 1 poz. 71**

Pakiet nr 1 pozycja nr 71 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wyceny leku o złożonym składzie Natrii valproas oraz Acidum valproicum w dawce 500mg w opakowaniu po 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu, czy leku o składzie Acidum valproicum w dawce 500mg, który dostępny jest jedynie w opakowaniach po 100 kapsułek miękkich. Podany w SIWZ przez zamawiającego nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny leku o złożonym składzie Natrii valproas oraz Acidum valproicum w dawce 500mg w opakowaniu po 30 tabletek

*** Pytanie nr 29 – dot. pakiet nr 1 poz.72**

Pakiet nr 1 pozycja nr 72 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wyceny leku o złożonym składzie Natrii valproas oraz Acidum valproicum w dawce 300mg w opakowaniu po 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu, czy leku o składzie Acidum valproicum w dawce 300mg, który dostępny jest jedynie w opakowaniach po 100 kapsułek miękkich. Podany w SIWZ przez zamawiającego nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny leku o złożonym składzie Natrii valproas oraz Acidum valproicum w dawce 300mg w opakowaniu po 30 tabletek

*** Pytanie nr 30 – dot. pakiet nr 1 poz. 107**

Czy Zamawiający w pakiecie nr.1 poz.107(Voriconazole) wymaga zaofierowania gotowego bezigłowego zestawu do infuzji Voriconazolu, nie wymagającego stosowania igły do rekonstytucji, zarejestrowanego w UE, czyli Voriconazole 200mg proszek + rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji (50 ml z 0,9% roztworem chlorku sodu w wodzie do wstrzykiwań) + sterylny łącznik oraz sterylna strzykawka jednorazowa. Zastosowanie tej postaci leku (NF) zdecydowanie ułatwia podanie produktu i minimalizuje ryzyko strat leku. Dzięki gotowemu rozpuszczalnikowi za każdym razem otrzymuje się odpowiednie stężenie leku, wykluczając możliwość pomyłki i zastosowania nieodpowiedniej ilości lub stężenia rozpuszczalnika, albo rozpuszczalnika niekompatybilnego do substancji czynnej. Ponadto bezigłowy zestaw do infuzji ma wpływ na bezpieczeństwo personelu- eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniża ryzyko zakażeń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 31 – dot. pakiet nr 7 poz.1,2**

Czy zamawiający wymaga, by wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 32 – dot. pakiet nr 7 poz.2**

Czy zamawiający wymaga, by lek wymieniony w pakiecie 7 pozycja 2 był zarejestrowany we wskazaniach:

- A. choroby układu nerwowego w tym:
 - 1. zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
 - 2. ostre urazy rdzenia kręgowego.
- B. choroby reumatyczne w tym:
 - 1. RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK
- C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 33**

Dotyczy Opisu warunków udziału w postępowaniu podpunkt 2.1 :

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia GIF na prowadzenie składu konsygnacyjnego lub składu celnego oraz zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych , gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 31 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 34**

Dotyczy Opisu warunków udziału w postępowaniu podpunkt 2.3 :

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wykazu dostaw możliwości dostarczenia referencji na wyroby medyczne, gdyż w Pakiecie nr 31 jest to produkt zaliczany właśnie do tej grupy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie 31

*** Pytanie nr 35 – dot. pakiet nr 1 poz. 262,404**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 262,404 (Budesonid zaw. do nebulizacji) posiadała możliwość mieszania z innymi roztworami do nebulizacji: berodualu, terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny, kromoglikanu disodowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

*** Pytanie nr 36 – dot. pakiet nr 1 poz. 262,404**

Czy Zamawiający w zadaniu 1 pozycja 262, 404 (Budesonid) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

*** Pytanie nr 37 – dot. pakiet nr 1 poz. 262, 404**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania, z pakietu 1 pozycji 262, 404 Budesonid zaw. do nebulizacji, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 38 – dot. pakiet nr 1 poz.107**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania, z pakietu 1 pozycji 107 Voriconazol fiol. co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 39 - dot. pakiet nr 1 poz. 262,404**

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 1 poz. 262, 404 (Budesonid do nebulizacji) stabilności po otwarciu ampułki do 12 godz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

*** Pytanie nr 40 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności oferowanych pasków testowych do glukometrów wynosił min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 41 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 49, zapisu projektu umowy - § 2 ust. 4 - dotyczącego terminu dostaw na „CITO”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 42 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKTYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI

WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w leczeniu zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
IŁOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w leczeniu zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy glukometrów do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 43 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby instrukcja obsługi oferowanych glukometrów w j. polskim była dołączona jednorazowo wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

*** Pytanie nr 44 – dot. pakiet nr 1 poz. 251**

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącego zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie, jako równoważnego zamiennika, preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparaty o statusie produktu leczniczego

*** Pytanie nr 45 – dot. pakiet nr 1 poz. 251**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jako równoważnego, spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci kapsułek doustnych, przeznaczonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego w swoim składzie

najlepiej przebadany pod względem klinicznym (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kaps, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparaty o statusie produktu leczniczego

*** Pytanie nr 46 – dot. pakiet nr 37 poz.8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 37 pozycji 8 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, ponieważ:

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

Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka sfłoczenia opakowania

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 47 – dot. pakiet nr 37 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 37 poz 1 do oddzielnego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 48 – dot. pakiet nr 26 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26, pozycja 3 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 1000 ml typu pour bottle, jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego. Opakowanie wskazane przez Zamawiającego (worek) nie występuje na runku w tej pojemności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 49 – dot. wzoru umowy**

Do treści §2 ust.1 projektu 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 9-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.1 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."

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 50 – dot. wzoru umowy**

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 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 51 – dot. wzoru umowy**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 (dotyczy zapisu §2 ust.6 pkt b) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 52 – dot. wzoru umowy**

. Do treści §2 ust.7 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 53 – dot. wzoru umowy**

Do treści §3 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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: Zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 54 – dot. wzoru umowy**

Do treści §3 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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: zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 55 – dot. wzoru umowy**

Prosimy o dopisanie do §3 ust.10 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: zgodnie z zapisami SIWZ

*** Pytanie nr 56 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 dopuści do udziału w postępowaniu paski, których zakres temperatury przechowywania wynosi 4-30°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 57 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 dopuści do udziału w postępowaniu paski i płyny kontrolne, których stabilność po otwarciu opakowania wynosi 3 miesiące?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 58 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do badania pełnej krwi kapilarnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 59 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 dopuści do udziału w postępowaniu paski w których do badania wykorzystywany był enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 60 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 dopuści do udziału w postępowaniu paski wykrywające zbyt małą ilość krwi wprowadzoną do paska bez możliwości dalszego dokładania krwi, co zabezpiecza tak pobieraną krew przed hemolizą następującą na skutek wtórnego mieszania krwi w środowisku pozaustrojowym w kontakcie ze sztucznymi powierzchniami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 61 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 dopuści do udziału w postępowaniu glukometr i paski testowe do pomiaru poziomu glukozy we krwi spełniający wszystkie wymagania na zgodność z dyrektywą 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, co potwierdziła niezależna od producenta jednostka notyfikowana TÜV Rheinland LGA Products GmbH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 62 - dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 dopuści glukometr i paski testowe do pomiaru poziomu glukozy we krwi posiadający znak CE, który potwierdza spełnianie wszystkich przewidzianych dla wyrobów wymagań, w tym normy zharmonizowanej EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 63 – dot. pakiet nr 1 poz. 121**

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

*** Pytanie nr 64 – dot. pakiet nr 1 poz. 121**

„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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 65 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga nowoczesne paski testowe do glukometrów charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania w zakresie 5-45⁰C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 66 - dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja zwiększa wygodę użytkownika glukometru, eliminując bezpośredni kontakt personelu z potencjalnie zakaźnym materiałem biologicznym pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 67 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 68 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 69 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic lub zaburzeniami krążenia obwodowego? Takie ograniczenia stosowania stawiają pod znakiem zapytania bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 70 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 71 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? Taka funkcja zabezpiecza przed otrzymaniem zaniżonego wyniku pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 72 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 73 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez przynajmniej 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 74 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że paski testowe z węższym zakresem HCT, takim jak 30-55% lub 35-60% mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów m. in. u kobiet w ciąży, u niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia i u osób z niedokrwistością o różnej etiologii, gdyż wartości hematokrytu u pacjentów z tych grup mogą wynosić poniżej 30%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 75 – dot. pakiet nr 49**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować u niemowląt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 76 – dot. pakiet nr 42 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści żel pakowany po 25 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza żel pakowany po 25 sztuk w ilości 220 opak.

*** Pytanie nr 77 – dot. pakiet nr 42 poz.1**

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 78 – dot. pakiet nr 42 poz.1**

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 79 – dot. pakiet nr 45 poz.1,2**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę żelatynową pakowaną a'10szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 80**

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 81**

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki lub butelki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 82**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie.?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 83**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja 95 wycenę 83,33 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 84**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja 340 wycenę 93,75 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: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 85**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 1 pozycje nr 20 do osobnego pakietu celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 86**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 **poz nr 71** wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań *100 w ilości 12 opakowań, celem zaoferowania oferty korzystnej cenowo

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny leku o złożonym składzie Natrii valproas oraz Acidum valproicum w dawce 500mg w opakowaniu po 30 tabletek

*** Pytanie nr 87**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 **poz nr 72** wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań *100 w ilości 8 opakowań, celem zaoferowania oferty korzystnej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny leku o złożonym składzie Natrii valproas oraz Acidum valproicum w dawce 500mg w opakowaniu po 30 tabletek

*** Pytanie nr 88**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 89 ma na myśli syrop Acodin 300, (15 mg+50 mg)/5 ml, syr.,100 ml, but. szkl?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 89**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycja nr 103 wycenę produktu typu Enema 150 ml konfekcjonowanego * 50 szt. w ilości przeliczonej zgodnie z SIWZ? Celem zaoferowania oferty korzystnej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 90**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja nr 201 dopuści Hydroxyzinum Alvogen(Hydroxyzinum Biogened),1,6mg/g,syr,250g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 91**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 341 ma na myśli Ofloxacinum krople do oczu 5 ml czy Ofloxacinum maść do oczu 3g?

Odpowiedź: krople do oczu.

*** Pytanie nr 92**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 pozycja 4 wyrazi zgodę na wycenę produktu Mleko PreNan, płyn, step 1, 70 ml, 32 butelki w ilości przeliczonej zgodnie z SIWZ -5 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 93 dot. pakietu nr 50**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 94 dot. pakietu nr 50**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 95 dot. pakietu nr 50**

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 96 dot. pakietu nr 1**

Poz. Nr 238 –Neostigminum inj 0,5mg/1ml*10 amp-brak, termin wznowienia nieznany- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnią obowiązującą cenę oraz informację.

*** Pytanie nr 97 dot. pakietu nr 1**

Poz. Nr 302- Vit. B 1 Teva (Vit. B 1 Pliva),25mg/ml;1ml,roztw.d/wst,10amp- brak, termin wznowienia nieznany- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnią obowiązującą cenę oraz informację.

*** Pytanie nr 98 dot. pakietu nr 1**

Poz. Nr 30- Vit. B 6 Teva (Vit. B 6 Pliva),50mg/2 ml,rozt.do wstrz,5 amp- brak, termin wznowienia nieznany- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnią obowiązującą cenę oraz informację.

*** Pytanie nr 99 dot. pakietu nr 1**

Poz. Nr 307- Vit. C Teva (Vit. C Pliva),100mg/ml;5ml,roztw.d/wstrz,10amp- brak, termin wznowienia nieznany- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnią obowiązującą cenę oraz informację.

*** Pytanie nr 100**

Obecnie na rynku polskim są 3 firmy produkujące Sevofluran. Połączenie w jednym zadaniu Sewoflurane i Desflurane umożliwia przystąpienie do zadania tylko 1 firmie - Baxter Polska Sp. z o.o. Czy w związku z możliwością uzyskania optymalnej ceny Sevoflurane, Zamawiający wyrazi zgodę się na wydzielenie z pakietu nr 43 pozycję nr 1 (Sevofluranum płyn wziewny a 250ml x 6 flakonów) oraz sprzedaż pojedynczych butelek, a nie jednorazowo 6?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 101 dot. pakietu nr 1 poz. 240**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w pozycji 240 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego (Linezolid) w bezpiecznym opakowaniu stojącym wyposażonym w dwa różnej wielkości porty, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 102 dot. pakietu nr 15 poz. 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 15 w pozycji 10 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego (Clindamycyna) w ampułkach?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

*** Pytanie nr 103 dot. pakietu nr 30**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 wymaga, aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 104 dot. pakietu nr 34**

Czy Zamawiający w pakiecie 34 wymaga zaferowania płynu wieloelektrolitowego spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane roztwory krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 105 dot. pakietu nr 36**

Czy Zamawiający w pakiecie 36 wymaga zaferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 106 dot. pakietu nr 37**

Czy Zamawiający w pakiecie 37 wymaga w pozycjach 1-7,10-13,15-16 wymaga rozpoznawalności opakowań płynów prostych po kolorystyce etykiet, co znacząco ułatwia pracę personelowi medycznemu i podnosi bezpieczeństwo:

etykieta żółta – NaCl, etykieta niebieska – woda, etykieta zielona - glukoza ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 107 dot. pakietu nr 37 poz. 1-7,10-13**

Czy Zamawiający w pakiecie 37 w pozycjach 1-7,10-13 wymaga opakowań z 2 portami różnej wielkości nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 108 dot. pakietu nr 37 poz. 14 i 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 37 pozycji 14 i 17, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

*** Pytanie nr 109 dot. pakietu nr 48 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 48 pozycje 1 i 2 wymaga, aby zaferowany lek mógł być podawany za pomocą wszystkich zestawów do infuzji tzn. jedno - i dwukanałowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 110 dot. pakietu nr 51 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 51 w pozycji 1 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampułki bezigłowe z końcówką luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 111 dot. pakietu nr 51 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 51 w pozycji 2 produktu leczniczego Metronidazol 0,5% 100ml w bezpiecznym opakowaniu z dwoma sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 112 dot. pakietu nr 51**

Czy Zamawiający w pakiecie 52 wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali ampułki Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampułki bezigłowe z końcówką luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłóceniom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 51 dopuszcza.

*** Pytanie nr 113 dot. pakietu nr 51**

Czy Zamawiający w pakiecie 52 wymaga, aby każda pojedyncza ampułka miała kolorową etykietę z nazwą zawartości, a nie tylko opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 51 dopuszcza.

*** Pytanie nr 114 dot. wzoru umowy**

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał, że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodną dodanie zapisu.

*** Pytanie nr 115 dot. pakietu nr 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 37

poz. 14 Aqua do irygacji a 5000 ml

poz. 17 Aqua do irygacji a 3000 ml

Powyższa modyfikacja umożliwi złożenie korzystnej oferty cenowej na pozostałe produkty w tym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 116 dot. pakietu nr 48**

Czy Zamawiający w pakiecie 48 wymaga opakowania zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji, tzn. jedno- i dwukanałowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 117 dot. pakietu nr 51**

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy zaferowali w pakiecie nr 51 poz. 1 ampułki Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Ponadto opakowanie zbiorcze oferowanych ampułek ma wyrazisty, intensywny czerwony kolor co w znaczący sposób zapobiega pomyłce w podaży ampułek stężonego KCL od NaCl ze wszystkimi tego konsekwencjami w tym zagrożenia życia pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 118 dot. pakietu nr 51 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 51 w poz. 2 opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 119**

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)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

*** Pytanie nr 120 dot. pakietu nr 1 poz. 166,167,168**

Prosimy o doprecyzowanie składu w pozycjach :166,167,168 , gdyż obecny zapis uniemożliwi złożenie prawidłowo Oferty w zakresie pakietu nr 1.

Odpowiedź: poz. 166 – Levodopa + Benzerazide hydrochloride 200 mg + 50 mg x 100 tabletek

Poz.167 – Levodopa + Benzerazide hydrochloride HBS 100mg + 25mg x 100 kapsulek,

Poz. 168 – Levodopa + Benzerazide hydrochloride 50 mg + 12,5mg x 100 kapsulek,

Zamawiający doprecyzowuje następujące pozycje:

Poz. 408 – Lerodopa + Benzerazide hydrochloride 50mg + 12,5 mg x 100 tabletek do sporządzenia zawiesiny doustnej

Poz. 409 - Lerodopa + Benzerazide hydrochloride 100mg + 25 mg x 100 tabletek do sporządzenia zawiesiny doustnej

Z poważaniem

UWAGA!!!

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.