



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/136/2018

Sanok, 15 maj 2018r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/13/2018 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego *na dostawę produktów leczniczych – leki różne* dla SPZOZ w Sanoku.

W związku z zapytaniami wykonawców ustalono co następuje:

DOTYCZY wzoru umowy i przedmiotu zamówienia

*** Pytanie nr 1 – dot. pakietu nr 1, poz. 64**

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 64 (Budesonidum do nebulizacji 0,5 mg/mla 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 2 – dot. pakietu nr 1, poz. 64**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 64 (Budesonidum do nebulizacji 0,5 mg/mla 2ml x 20 poj.) 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 3 – dot. pakietu nr 1, poz. 64**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 64 (Budesonidum do nebulizacji 0,5 mg/mla 2ml x 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 4 – dot. pakietu nr 1, poz. 64**

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 64 (Budesonidum do nebulizacji 0,5 mg/mla 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 5 – dot. pakietu nr 1, poz. 64**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 64 (Budesonidum do nebulizacji 0,5 mg/mla 2ml x 20 poj.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 6 – dot. pakietu nr 1, poz. 183**

Czy zamawiający wyrazi zgodę w Pakiet nr 1 w pozycji 183 -(Heparinum krem 300 j.m/1g a 20g), na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel 30g, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem 300 j.m/1g a 20g , po przeliczeniu w ilości 60 op.?

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 7 – dot. pakietu nr 15, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawkki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawk może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawkki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawkki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 8 – dot. pakietu nr 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Pakietu nr 15 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 9**

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

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 10**

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 fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 11**

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: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 12**

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.*

*** Pytanie nr 13**

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: *Należy podać pełne ilości z zaokrągleniem w górę określone w specyfikacji.*

*** Pytanie nr 14 – 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: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 15 – 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 i reklamacja taka winna być rozpatrywana zgodnie z zapisami par. 3.6.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

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

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

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 17 – 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?

Czy Zamawiający wykreśli par. 8.4?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 18 – dot. pakietu nr 1 poz. 395**

Czy zamawiający dopuści Tobramycynum 300g/5ml x 56amp?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza 300mg/5ml x 56amp.*

*** Pytanie nr 19 – dot. pakiet nr 15, poz. 13**

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), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 20 – dot. pakietu nr 15, poz. 13**

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

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 21 – dot. pakietu nr 31**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (żel z lido), który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 31.*

*** Pytanie nr 22 – dot. pakietu nr 25 – Albuminy:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 23 – dot. pakietu nr 8, poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 2 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu ampułka?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 24– dot. pakietu nr 26**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 26 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 krystaloidy 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 25 – dot. pakietu nr 27**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 27 opakowań niewymagających dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych? Zgodnie z dokumentem „Wytyczne zapobiegania zakażeniom związanym z cewnikami donaczyniowymi”, 22.12.2011, Na podstawie: Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infectio", Tłumaczył Dr n.med Konstanty Szuldrzyński:

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga.*

„W celu zminimalizowania ryzyka kontaminacji należy przecierać porty dostępu do układu odpowiednimi środkami odkażającymi (chlorheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% roztworem alkoholu) oraz przyłączać do portów wyłącznie jałowy sprzęt. Kategoria IA

Zgodnie z innym dokumentem „Strategia zapobiegania lekooporności w oddziałach intensywnej terapii – rekomendacje profilaktyki zakażeń w oddziałach intensywnej terapii”, Ministerstwo Zdrowia w ramach programu „Narodowy Program Ochrony Antybiotyków na lata 2011-2015”, Autorzy: m.in.Prof. Dr hab. med. Waleria Hryniewicz:

Czas wcierania środka alkoholowego z lub bez chlorheksydyny powinien być nie krótszy niż 15 sekund. (B1)”,

- „Nie należy stosować dezynfekcji przy zastosowaniu metod spryskiwania. (B1)”

Zatem procedura dezynfekcji jest czasochłonna i znacząco podwyższa koszty funkcjonowania oddziału szpitalnego, a w konsekwencji leczenia. Generuje także dodatkowe odpady medyczne. Pozytywne opinie i patronat uzyskały rozwiązania w których opakowania płynów infuzyjnych posiadają jałowe i niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, które są tak skonstruowane, że redukują ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania.

*** Pytanie nr 26 – dot. pakietu nr 28**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 28 poz. 1-7, 9-11, 14-17 w opakowań wolnostojących, posiadające dwa oddzielne porty, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel. Dzięki zastosowaniu polietylenu klasy

medycznej i płaskiemu kształtowi butelka samoistnie opróżnia się w trakcie infuzji bez potrzeby dodatkowego napowietrzania. Opakowanie nie wchodzi w reakcje z dodawanymi do płynów lekami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 27 – dot. pakietu nr 28**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 28 produkt leczniczy konfekcjonowany po 40 szt. w pozycji 14 i 20 szt. w pozycji 15 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 28 – dot. pakietu nr 38**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 38 w pozycji 2,3 produkt leczniczy konfekcjonowany po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 29 – dot. pakietu nr 38 poz. 5 i 6**

Czy Zamawiający w pakiecie 38 poz. 5 i 6 wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali ampułki 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 Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 30 – dot. pakietu nr 38**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 38 w pozycji 2,3 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 31**

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: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

*** Pytanie nr 32**

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (patrz - odp. na pytanie nr 9)

*** Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (patrz - odp. na pytanie nr 9)

*** Pytanie nr 34**

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (patrz - odp. na pytanie nr 11,12)

*** Pytanie nr 35 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 39 Antytoksyna tężcowa ludzka 250 j/1 ml , wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 36 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 46 azitromycyn 0,5 g x 5 fiolek, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

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

*** Pytanie nr 37 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 64 wyrazi zgodę na wycenę w postaci ampułek ?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 38 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 w poz. 41 wycenę **100 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 39 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz. 67 miał na myśli wycenę :

Bupivacainum h/chlor.WZF 0.5%,5mg/ml;20ml,roztw.d/wst.,5fiol ?

Odpowiedź: *TAK.*

*** Pytanie nr 40 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 88, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję preparatu : **Ampres, 10 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?**

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

*** Pytanie nr 41 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 111 wyraża zgodę na wycenę Robitussin Junior, 3,75 mg/5 ml, syrop, 100 ml ?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 42 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 126, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję preparatu : Silol Unia, 205,6 mg/ml, roztw..aer.na skórę, 100 ml?

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

*** Pytanie nr 43 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 198, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję preparatu : **Steri-Neb Ipratropium,0.25mg/1ml,roztw.do nebul.,20amp?**

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

*** Pytanie nr 44 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 236, wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 45 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 270, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 46 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 270 wyrazi zgodę na wycenę produktu sprowadzanego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia tz. Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 6 amp – 800 op.?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 47 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 277 wyrazi zgodę na wycenę produktu :

Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.- 220 op., ze względu na zmianę konfekcjonowania przez producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 48 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 287 wyrazi zgodę na wycenę produktu :

Oslonka lateksowa na głowicę USG, 144 szt – 35 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 49 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 298, 353, 354 , wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 50 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 316, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję preparatu : **Prilotekal, 20 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 10 amp.?**

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

*** Pytanie nr 51 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 344 oraz 345, wyrazi zgodę na wycenę tabletek o przedłużonym uwalnianiu , gdyż na polskim rynku obecnie dostępna jest tylko taka postać ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 52 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 366 ze względu na zakończoną produkcję preparatu Sudolan krem 150 g wyraża zgodę na wycenę produktu o podobnym zastosowaniu tz :

ZinoDr., krem,barier.-ochronny o dział.pielegn-regen, 125 g - 288 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 53 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 380, wyrazi zgodę na wycenę opakowań po 15 amp – 3 op. ?

(obecnie dostępne są opakowania konfekcjonowane po 15 amp.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 54 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 383, wyrazi zgodę na wycenę :

Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5 fiolek – 70 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 55 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 389 ze względu na zakończoną produkcję Thiogamma, 600 mg/20 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 amp, wyrazi zgodę na wycenę **Thiogamma Turbo-Set, 600 mg/50 ml, roztw.do infuz., 10 fiole obecnie w produkcji ?**

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 56 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 398 wyrazi zgodę na wycenę Tormentile Forte, maść, 20 g – 30 op?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 57 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 403 Tuberculosis Vaccine – dopęcherzowa 100 mg x 1 fiole, wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie do osobnego pakietu ze względu na brak produkcji i dostępności na polskim rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, proszę podać ostatnią obowiązującą cenę.

*** Pytanie nr 58 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 414 vit. B 1 25 mg/1ml x 10 amp., wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, proszę podać ostatnią obowiązującą cenę.*

*** Pytanie nr 59 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 417 vit. B 6 50 mg/2ml x 5 amp., wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, proszę podać ostatnią obowiązującą cenę.*

*** Pytanie nr 60 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 419 wyrazi zgodę na wycenę preparatu sprowadzane na jednorazowe pozwolenie MZ : Selovita C, 500 mg/5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp – 290 op.?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 61 – dot. pakietu nr 20**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 w poz. 2 miał na myśli wycenę :

Solutio Iodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola), płyn n/sk., 20g czy należy wycenić

Roztwór wodny jodu, 1%, roztw.n/sk,d/ płuk.j.ustn., 40 g – 10 op. ?

Odpowiedź: *Zamawiający oczekuje wyceny wodnego r-ru jodu a 40g w ilości 10 opak.*

*** Pytanie nr 62 – dot. pakietu nr 1, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania zasympki zawierającej w swoim składzie alantoinę.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 63 – dot. pakietu nr 1, poz. 366**

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. O identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci; konfekcjonowanym w opakowaniach po 125g?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza (patrz – odpowiedź ne pyt. r 52)*

*** Pytanie nr 64.1 – dot. pakietu nr 34, poz. 1-2**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 64.2 – dot. pakietu nr 34, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 65 – dot. pakietu nr 32**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 32 (Sevofluranum) wymaga preparatu pasującego do znajdujących się na Bloku Operacyjnym parowników z systemem wlewowym Dreager Fill ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 66 – dot. pakietu nr 32**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 32 (Sevofluranum), wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen-PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 67 – dot. pakietu nr 1 poz. 167**

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

*** Pytanie nr 68 – dot. pakietu nr 1, poz. 167**

„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 wymaga.

*** Pytanie nr 69 – dot. pakietu nr 8 – Clindamycinum**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 w poz. 2 (Clindamycinum) wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampułkach?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (patrz odp. na pyt. 23).

*** Pytanie nr 70 – dot. pakietu nr 22 – Ciprofloxacynum**

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 w poz. 1-3 wymaga, aby zaoferowany lek mógł być podawany za pomocą wszystkich zestawów do infuzji tzn. jedno. i dwukanałowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 71 – dot. pakietu nr 26 – Płyn wieloelektrolitowy**

Czy Zamawiający w Pakiecie 26 wymaga zaoferowania 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 110 mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295 mosm/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (patrz odp. na pyt. 24).

*** Pytanie nr 72 – dot. pakietu nr 27 - Natrium chloratum – płyny infuzyjne**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w Pakiecie 27 wymaga płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących wyposażonych w dwa sterylne różnej wielkości portami nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie obniża koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań?

Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecany 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 wymaga (patrz odp. na pyt. 25).

*** Pytanie nr 73 – dot. pakietu nr 28 - Płyny infuzyjne**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 w poz. 1-2, 4-7, 9-11, 14-17 wymaga opakowań z dwoma portami różnej wielkości nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (patrz odp. na pyt. 26).

*** Pytanie nr 74 – dot. pakietu nr 35 – Meropenem**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 35 poz. 1-2, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-23 °C i 24 godziny w temperaturze 2-8 °C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25 °C i 8 godzin w temp. 2-8 °C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

*** Pytanie nr 75 – dot. pakietu 38**

Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 38 poz. 5-6, aby Wykonawcy zaoferowali ampułki w plastikowych, nietłukących się opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock?

Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 76 – dot. pakietu nr 38, poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 38 w poz. 4 produktu leczniczego Metronidazol 0,5% 100 ml w bezpiecznym opakowaniu z dwoma sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 77 – dot. pakietu 34**

Z uwagi na niewłaściwe praktyki niektórych Wykonawców czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 34 przedłożenia z ofertą lub na wezwanie (do określenia przez zamawiającego) ważnych i aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu tj. znak CE oraz deklarację zgodności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu dopuszczonego do obrotu jako produkt medyczny.

*** Pytanie nr 78. a – dot. pakietu nr 37 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści zamiennik gąbki przeciw krwotocznej o nazwie Sangustop o wymiarach 3x5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 78. b – dot. pakietu nr 37 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści zamiennik gąbki przeciw krwotocznej o nazwie Sangustop o wymiarach 5x8 cm?

Sangustop jest używany w trakcie zabiegów chirurgicznych w celu zatamowania miejscowego krwawienia (hemostazy) oraz do uszczelniania tkanki na powierzchni narządów wewnętrznych.

Sangustop to bardzo wydajny hemostatyk o strukturze przypominającej filc. Wykonany jest z wchłaniających włókien kolagenowych pochodzenia wołowego; zawiera ryboflawinę. Sangustop jest odpowiedni dla wszystkich rodzajów krwawień (od przesączeń do ciężkich krwotoków) i może być stosowany w operacjach otwartych i laparoskopowych. Absorbacja następuje po ok.4 tygodniach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 79 – dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 - Produkty lecznicze, wyroby medyczne, suplementy diety poz. 68 (Bupivacainum Spinal 0,5% Heavy a 4ml x 5 fiolek) **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)

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

*** Pytanie nr 80 – dot. wzoru umowy**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 2:

2. W przypadku nie dostarczenia towaru w określonym umową terminie Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, przy czym zwłoka ta nie może trwać dłużej niż **10** dni.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.*

*** Pytanie nr 81 – dot. wzoru umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.*

*** Pytanie nr 82 – dot. wzoru umowy**

W celu miarkowania terminu zapłaty, wnosimy o wykreślenie zapisu w § 8 ust. 4.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.*

*** Pytanie nr 83 – dot. pakietu nr 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie lub wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 379 – szczepionka p/WZW – B 20/1ml i utworzenie osobnego pakietu.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

UWAGA:

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców jak również modyfikacji treści SIWZ mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, **należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.**

Z poważaniem