

Pasłęk dnia 27.07.2021 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak 5/PN/2021

Szpital Powiatowy Sp. z o.o. w Pasłęku informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym **w trybie podstawowym** opartym na wymaganiach wskazanych w art. 275 pkt 1 ustawy pzp. **Pn.: Dostawa leków, płynów infuzyjnych i pasków do glukometrów – 10 pakietów**, wpłynęły pytania wykonawców dot. treści SWZ. W związku z tym przedstawiamy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie 1

pakiet 2 poz. 56

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

100 g żelu zawiera:

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

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g) oraz 11ml (11g)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Pakiet 1 poz. 279:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3

Do rozdział 17 pkt 2 SIWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy

o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Do §1 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §1 ust. 7 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Do §3 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Do §3 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 3 ust. 11 umowy i pozostawia go w następującym brzmieniu:

„W razie braku możliwości wywiązania się z dostawy zamawianej części towaru, z wyłączeniem okoliczności, które zgodnie z art. 552 k.c. uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu, Zamawiający zastrzega sobie prawo do jego zakupu u innego Dostawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy, obciążając Wykonawcę różnicą ceny towaru, jeśli byłaby ona wyższa niż oferowana przez Wykonawcę niniejszą umową.”

Pytanie 7

Do §5 ust. 4 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniającego Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §5 ust. 4.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 5 ust. 4 umowy i pozostawia go w następującym brzmieniu:

„W sytuacji ewentualnych nieterminowych płatności, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych.”

Pytanie 8

Do §6 ust. 1 lit. b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. b wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% niedostarczonego w term nie asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: W stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” czy „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z 15.05.2015 r. Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz.U.2020.814 z dnia 07.05.2020 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z 28.02.2003 r. Prawo upadłościowe (t.j. Dz.U.2020.1228 z dnia 10.07.2020 z późn. zm.). Według obecnej wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60 Odpowiedź.:535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie utracił zdolności do wykonywania swoich wymagalnych zobowiązań pieniężnych ani nie jest zagrożony niewypłacalnością. W toku trwania umowy przetargowej Zamawiający nie zamierza i aktualnie nie przewiduje, aby istniała potrzeba korzystania z rozwiązań przewidzianych w ustawie z 15.05.2015 r. Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz.U.2020.814 z dnia 07.05.2020 z późn. zm.) oraz ustawie z 28.02.2003 r. Prawo upadłościowe (t.j. Dz.U.2020.1228 z dnia 10.07.2020 z późn. zm.).

Pytanie 11

Pakiet 1 poz. 288

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii

probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 13

Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr. auto?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 14

Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: SWZ, rozdział 5, pkt. 4 „Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

Zamawiający uzna spełnienie tego warunku w oparciu o treść oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu oraz zezwolenia na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie na wytwarzanie (produkcji) wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (tj Dz.U.2021.974 z dnia 28.05.2021 r., z późn. zm.). **W przypadku, gdy oferta obejmować będzie wyłącznie Pakiet 5 zezwolenie, nie jest wymagane.”**

Pytanie 15

Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pasków zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby temperatura przechowywania pasków testowych wyrażona w postaci symbolu na opakowaniu pasków testowych była tożsama z temperaturą przechowywania pasków, którą podaje tekst instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pasków zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5, system o poniższych parametrach pod warunkiem przekazania kompatybilnych glukometrów?

Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl, minimalna próbka krwi 0,6 µl, EN ISO: 15197:2015, opakowanie testów zawiera 2x 50 szt., enzym dehydrogenaza glukozy (FAD-GDH) eliminująca wpływ ponad 70 substancji egzo- i endogennych (np. maltoza, galaktoza), wyniki nie są zakłócane przez substancje zawarte w lekach (np. kwas askorbinowy, ibuprofen). Stabilne testy paskowe, po otwarciu zachowują ważność do terminu ważności na fiolce. Próbkę krwi włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa.

Podświetlany, czytelny wyświetlacz, przycisk bezpiecznego usuwania paska, ułatwiający aplikację krwi test paskowy z polem absorpcyjnym na całej jego szerokości, czas pomiaru <4 s.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pasków zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 będzie wymagał, aby pobieranie krwi przez zasysanie odbywało się na całej szerokości paska, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 19

Pakiet 1, poz. 236

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 20

Pakiet 1, poz. 236

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie 21

pakiet 9, poz. 64

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o takim samym składzie oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odpowiedź: W pakiecie 9 brak pozycji 64.

Pytanie 22

Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań zawierających inną niż podane w załączniku do SIWZ liczbę sztuk leku (tabl. amp. itp.)w opakowaniu przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Jeśli tak to prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 23

Czy zamawiający w Pakiecie 2 poz. 52 Propofol 1% a 20ml x 5ampstrz. dopuści preparat w postaci ampulek? Brak na rynku preparatu w ampstrz.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 24

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu 2 w pozycji 2,3,5,8,10,11,13,14,15,17,18,19,55 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym, w którym jednorazowo umieszczamy kolec aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który ma samozasklepiającą się membranę, dzięki której można wielokrotnie podawać leki do worka. Port ten jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i dostarczają ponad 98% objętości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na uzyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków Viaflo po podaży płynu.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 25

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 w pozycji 49 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 26

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 w pozycji 49 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią? (wpis w CHPL)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 w pozycji 49 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z: Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwia bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SWZ.

Pytanie 28

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: Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 29

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 30

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 31

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

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie 32

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 1, 19, 33, 34, 43, 49, 54, 104, 105, 109, 112, 113, 114, 115, 116, 117, 120, 123, 153, 162, 188, 253, 254, 274, 287, 293, 294, 347, 374, 384, 389, 406, 421, 427, 428, 432, 433, 434, 436, 449, 450, 451, 452, 453, 463, 464, 468, 469, 470, 485, 491, 492, 496, 500, 501, 507, 508, 509, 510, 523, 524, 525, 526, 527, 530, 531, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.powl.?

Odpowiedź: Tak, z wyłączeniem poz. 19.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 19, czy zamawiający dopuści wycenę ZinoDr zas. 100 gr?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 39, czy zamawiający dopuści wycenę Duomox, 250 mg, tabl., 20 szt? Brak na rynku w tej dawce postaci tabl.rozp.

Dotyczy pakietu nr 1, poz.39, czy zamawiający dopuści wycenę Ospamox, (250 mg/5 ml), prosz.d/sp.zaw.doust., 60 ml (6,6g) w ilości 2 op? (Brak na rynku Amoxicyclinum w postaci tabl. rozp. W dawce 250 mg x20 tabl.)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 48, czy zamawiający dopuści wycenę Argosulfan krem 100 g w ilości 48 op? (Nowe opakowania producenta)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 1, poz.50, czy zamawiający dopuści wycenę Acidum ascorbicum 100mg/ml;5ml,r.d/wst 5amp w ilości 4 ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 68, czy zamawiający dopuści wycenę Dulcobis,10 mg, czopki, 6 szt w ilości 30 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 1, poz.74, czy zamawiający dopuści wycenę Budiair, 200mcg/d, aer.inhal.,200 daw.+inhal.z komorą inhal. W ilości 5 op?

Odpowiedź: Tak z przeliczeniem ilości dawek zgodnych z SWZ.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 1, poz.75, czy zamawiający dopuści wycenę postać x10amp.? Dostępna postać na rynku

Odpowiedź: Tak

Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 1, poz.75, czy zamawiający dopuści wycenę Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 4 op?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu nr 1, poz.94, 171, 172, 208, 392, czy zamawiający dopuści wycenę postać kaps.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 43

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 121, czy zamawiający dopuści wycenę Ciprofloxacyn Kabi 400 mg/200ml, roztw.do infuz.,20 but. w ilości 25 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 44

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 122, czy zamawiający dopuści wycenę Ciprofloxacyn Kabi 200 mg/100ml, roztw.do infuz.,20 but. w ilości 25 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 45

Dotyczy pakietu nr 1, poz.156, 228, 229, 231, 232, 280, 484, 488, czy zamawiający dopuści wycenę kaps.o zm.uwl/tabl.o przedł.uw.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 1, poz.166, czy Zamawiający dopuści wycene Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 47

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 181, czy Zamawiający dopuści wycenę opak. x 50 szt w ilości 1 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 48

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 192, czy zamawiający dopuści wycenę Berodual, (0,5 mg+0,25 mg)/ml, roztw.do nebul., 20 ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 49

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 218, czy zamawiający dopuści wycenę Gastrolit, prosz.do przyg.roztw., 4,15 g,14 sasz. W ilości 2 op? (nowe opak.Producenta)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 50

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 239. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie 51

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 239, czy zamawiający dopuści wycenę Tardyferon,80 mg Fe²⁺,tabl.o p.uwal, 30szt w ilości 4 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 52

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 286, czy zamawiający dopuści wycene Levopront, 60 mg/10 ml, syr.,120 ml w ilości 1 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 53

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 292, czy zamawiający dopuści wycenę Len mielony, odtłuszczony, (Oleofarm), 200 gx2op,PR.2463/08 w ilości 1 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 1, poz.305, czy zamawiający dopuści wycene postac fiolka?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 1, poz.314, 315, czy zamawiający dopuści wycene tabl.d/sp.zaw.doust.,100 szt (Brak na rynku w tej dawce postaci tabl.)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 1, poz.325, czy Zamawiający dopuści wycenę Meropenem Kabi,1000mg,

prosz.d/sp.rozt.d/wst,inf,20ml,10fiol w ilości 20 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr 1, poz.326, czy Zamawiający dopuści wycenę Meropenem Kabi, 500mg, prosz.d/sp.rozt.d/wst,inf,20ml,10fiol w ilości 25 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 58

Dotyczy pakietu nr 1, poz.343, czy zamawiający dopuści wycenę Metronidazol 0.5%, roztw.d/inf,100 ml, 40 pojemn w ilości 25 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 59

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 382, czy zamawiający dopuści wycene postać tabl.doj.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 60

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 383, czy zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 40 op? (Nowe opakowania Producenta)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 61

Dotyczy pakietu nr 1, poz.386, czy zamawiający dopuści wycenę postac kaps.doj.tw.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 62

Dotyczy pakietu nr 1, poz 425, czy Zamawiający dopuści wycenę Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 20 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 63

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 528,, czy zamawiający dopuści wycenę Valsartan 80 mg+Hydrochlorothiazid 12,5 mg, tabl.powl., 28 szt w ilości 2 op? (Brak dostępności i rejestracji dawki 80+25 mg Valsartan+Hydrochlorothiazid)

Odpowiedź: Nie, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie 64

Dotyczy pakietu nr 6, poz.4, czy zamawiający dopuści wycenę Taromentin, 500 mg+100 mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf,1fiol w ilości 350 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 65

Dotyczy pakietu nr 6, poz.5, czy Zamawiający dopuści wycenę Taromentin,1000 mg+200 mg, pr.d/sp.roz.d/wstrz,inf., 1 fiol w ilości 4000 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 66

Dotyczy pakietu nr 6, poz 6, czy Zamawiający dopuści wycenę Taromentin, 500 mg+125 mg, tabl.powl., 14 szt?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 67

Dotyczy pakietu nr 6, poz.7, czy zamawiający dopuści wycenę Taromentin, 875 mg+125 mg, tabl.powl., 14 szt,bl(2x7)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 68

Dotyczy pakietu nr 6, poz.8, 10, 11, 12,13, 15, czy Zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 69

Dotyczy pakietu nr 6, poz.14, czy Zamawiający dopuści wycenę Cefazolin 1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,1 fiol w ilości po przeliczeniu 1050 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 70

Dotyczy pakietu nr 6, poz. 22, 23, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.doj.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 71

Dotyczy pakietu nr 6, poz 24, czy zamawiający dopuści wycenę Pantoprazol Sun, 40 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,10 fiol ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 72

Dotyczy pakietu nr 6, poz.31, 32, czy zamawiający dopuści wycene opak. x 5 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SWZ i wyraża zgodę na wycenę w opak. X 5.

Pytanie 73

Dotyczy pakietu nr 7, poz.5, czy zamawiający dopuści wycene Clopidogrelum 75 mg, tabl.powl., 84 szt,bl(6x14) w ilości 12 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 74

Dotyczy pakietu nr 7, poz.5, 7, 8, 17, 18, 20, 24, 28, 29, 30, 31, 32, 38, 39, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 75

Dotyczy pakietu nr 7, poz.16, czy zamawiający dopuści wycene postac kaps.miekkie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku zgodnie z SWZ.

Pytanie 76

Dotyczy pakietu nr 9, poz.14, 15, 16, 17, 18, czy zamawiający dopuści wycene postac tabl.powl.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 77

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 325. 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?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 78

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 326. 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?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 79

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 343. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 80

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 137. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 81

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 259. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 82

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 213. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 83

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 42. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 84

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 284. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 85. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 86

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 358. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 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: Nie

Pytanie 87

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 405. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.

Pytanie 88

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 494. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie 89

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 240. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie 90

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 212. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 1 .opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 91

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 387. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 92

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 388. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 93

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 25. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 94

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 95

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 13. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 96

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 12. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak