

Kętrzyn, dnia 28.11.2018 r.

Nr sprawy: 29/PN/2018

Szpital Powiatowy w Kętrzynie

11-400 Kętrzyn, ul. M. C. Skłodowskiej, 2

Tel. 89 751 25 02, Fax. 89 751 37 97

Regon 510929362, NIP 742-18-36-030

KSIĘGA REJESTROWA 28-00361

Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

**Tablica ogłoszeń/
Strona internetowa**

Wyjaśnienia nr 1 do SIWZ

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego pt. „Dostawa produktów farmaceutycznych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” znak postępowania 29/PN/2018, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

Pytanie/Wniosek 1:

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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź 1:

Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie/Wniosek2:

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź 2:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leków w opakowaniach innej wielkości. Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie/Wniosek3:

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 leku np.: tabl. powl.na - tabl..kaps.draż; tabl.na -kaps..tabl.powl..draż. Kaps.na .-drażetki; tabl.powl..tabl., draż.na -kaps. tabl. tabl.powl i odwrotnie. Amp.-fiol. , amp.-strzyk; fiol.-amp-strz , amp. i odwrotnie Tabletki ,tabl.powl o zmodyfikowanym uwalnianiu na kaps.o zmodyfikowanym uwalnianiu lub na tabl. tabl.powl. kaps. o przedł. uwalnianiu i odwrotnie.

Odpowiedź 3:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci leków doustnych. Nie wyraża zgody na zamianę postaci leków pozajelitowych.

Pytanie/Wniosek 4:

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 19,23,25,29,31,38- lek jest dostępny tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedź 4:

Zamawiający dopuszcza do wyceny wymienione w pytaniu leki w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie/Wniosek5:

Dotyczy Pakietu nr 2 poz.35 i 36- leki są dostępne w op. x 10 fiol. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 10 fiol w ilości 1 op.

Odpowiedź 5:

Zamawiający dopuszcza wycenę w pakiecie Nr 2 poz. 35 1 op. x 10 fiol., poz. 36 1 op x 10 fiol.

Pytanie/Wniosek 6:

Dotyczy Pakietu nr 2 poz.28 - Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 1 worek w ilości 10 op.

Odpowiedź 6:

Zamawiający dopuszcza wycenę 10 worków w poz. 28 w pakiecie Nr 2.

Pytanie/Wniosek 7:

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 4,24, 34- zakończona produkcja leku ,prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z uwagą pod pakietem o zakończonej produkcji.

Odpowiedź 7:

Zamawiający wymaga wyceny poz. 4, 24, 34 w pakiecie Nr 2 z uwagą o zakończonej produkcji.

Pytanie/Wniosek 8:

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 25- brak produkcja leku ,prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z uwagą pod pakietem o braku produkcji.

Odpowiedź 8:

Zamawiający wymaga wyceny poz.25 w Pakiecie nr 2 z uwagą o zakończonej produkcji.

Pytanie/Wniosek 9:

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 3 ,4,36,37 - lek jest dostępny tylko w postaci tabl.dojel.. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.

Odpowiedź 9:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabl.dojelit. w poz. 3 ,4,36,37 pakietu Nr 7.

Pytanie/Wniosek 10:

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 11,12,13,21,26,27,52 ,79,80,81,82,84,85,89- lek jest dostępny tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedź 10:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabletek powlekanych w poz. 11, 12, 13, 21, 26, 27, 52, 79, 80, 81, 82,84,85,89 w pakiecie Nr 7.

Pytanie/Wniosek 11:

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 42 – czy można wycenić lek w zarejestrowanych op. i ilość sztuk przeliczyć na ilość op.

Odpowiedź 11:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie Nr 7 poz. 42 na przeliczenie podanej ilości sztuk na opakowania.

Pytanie/Wniosek 12:

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 53 ,54 – prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci tabl.powl., pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź 12:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabletek powlekanych w pakiecie nr 7 poz. 53 ,54

Pytanie/Wniosek 13:

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 65 - lek jest dostępny tylko w postaci kaps. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.

Odpowiedź 13:

Zamawiający dopuszcza wycenę kapsulek w Pakiecie nr 7 poz. 65

Pytanie/Wniosek 14:

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 68 - lek jest dostępny tylko w postaci tabl.draż. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.draż.

Odpowiedź 14:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabl. draż.w pakiecie nr 7 poz. 68.

Pytanie/Wniosek 15:

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 3,4,5,13,14,16,18,30,31 - lek jest dostępny tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedź 15:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabletek powlekanych w pakiecie nr 9 poz. 3, 4, 5, 13, 14, 16, 18, 30,31

Pytanie/Wniosek 16:

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 15 - lek jest dostępny w postaci tabl.draż. lub tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.draż.

Odpowiedź 16:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabl. draż. w pakiecie nr 9 poz. 15.

Pytanie/Wniosek 17:

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 22,23 - leki są dostępne tylko w postaci kaps.dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.dojel.

Odpowiedź 17:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabl. dojel. w pakiecie nr 9 poz. 22,23.

Pytanie/Wniosek 18:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3, 11, 23, 24, 32, 33, 48, 50, 51, 53, 54, 55, 56, 59, 76, 82, 85, 88, 94, 95, 104, 105, 126, 144, 146, 170, 171, 176, 177, 180, 181, 182, 183, 184, 197, 201, 203, 204, 213, 217, 218,- lek jest dostępny tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedź 18:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabletek powlekanych w pakiecie nr 10 poz. 3,11,23,24, 32,33,48,50,51,53,54,55,56,59,76,82,85,88,94,95,104,105,126,144,146,170,171,176,177,180,181,182,183,184,197,201,203,204,213,217,218.

Pytanie/Wniosek 19:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 16 -lek jest dostępny tylko w op. x 30 szt. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 30 szt. w ilości 10 op.

Odpowiedź 19:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 10 op. x 30szt.

Pytanie/Wniosek 20:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 31 - leki są dostępne tylko w postaci tab.dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tab.dojel.

Odpowiedź 20:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabl. dojel. w pakiecie nr 10 poz. 31.

Pytanie/Wniosek 21:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 41 – brak produkcji op. x16 tabl. mus. Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 12 tabl.mus. w ilości 24 op.

Odpowiedź 21:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 24 op. x 12szt. tabl.mus.

Pytanie/Wniosek 22:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 46 – zakończona produkcja leku w dawce 0,3 gx 20 tabl .Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 0,2g x 20 kaps. Tylko w tej dawce i postaci lek jest dostępny. Lub dopuszczenie do wyceny lek w podanej dawce z podaniem ostatniej ceny sprzedaży i informacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

Odpowiedź 22:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w dawce 0,2g x 20 kaps. Ilość opakowań jak w SIWZ.

Pytanie/Wniosek 23:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 65 ,156,172,173,- dostępna postać leku to tabl.powl lub tabl.draž. Czy można wycenić lek w dostępnych postaciach. Nie ma leku w postaci Tabl.

Odpowiedź 23:

Zamawiający dopuszcza wycenę poz. 65 ,156,172,173 w pakiecie Nr 10 w dostępnych formach tabletkowych.

Pytanie/Wniosek 24:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 71, – dostępna postać leku to tabl.dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.dojel.

Odpowiedź 24:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabl. dojel.

Pytanie/Wniosek 25:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 75 – dostępna postać leku to tabl.o przedł.uwal. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.o przedł.uwal.

Odpowiedź 25:

Zamawiający dopuszcza wycenę tabl.o przedł.uwal.

Pytanie/Wniosek 26:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 97,162 – prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci kaps. pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź 26:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków z pakietu nr 10 poz. 97,162 w postaci kapsulek.

Pytanie/Wniosek 27:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 128 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce Magnesium lactate 60 mg Mg +1,4mg Pyridoxini hydrochl.tabl. Takie są dostępne. Brak produkcji 50mg MG+1,4mg 4mg Pyridoxini hydrochl

Odpowiedź 27:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie Nr 10 poz. 128 Magnesium lactate w dawce 60 mg Mg +1,4mg Pyridoxini hydrochl.tabl.

Pytanie/Wniosek 28:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 150 -w podanej dawce lek jest dostępny tylko w postaci tabl.powl. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedź 28:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie Nr 10 poz.150 w postaci tabl. powl.

Pytanie/Wniosek 29:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 155 - leki są dostępne tylko w postaci kaps.dojel. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.dojel.

Odpowiedź 29:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie Nr 10 poz.155 w postaci kaps. Dojel.

Pytanie/Wniosek 30:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 157 – dostępna dawka leku to L-asparagininian L-ornityny 100 mg + Cholina 35 mg. Czy taki produkt należy wycenić.

Odpowiedź 30:

Tak

Pytanie/Wniosek 31:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 159 – prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci tabl., pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź 31:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie Nr 10 poz.159 w postaci tabl.

Pytanie/Wniosek 32:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 150 -w podanej dawce lek jest dostępny tylko w postaci tabl.draż. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.draż.

Odpowiedź 32:

Odpowiedź jak w pytaniu 28. Zamawiający dopuszcza obie formy tabletek.

Pytanie/Wniosek 33:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 185 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Silimax 70 mg x 30 kaps.

Odpowiedź 33:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Silimax 70 mg x 30 kaps.

Pytanie/Wniosek 34:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 193 – prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci kaps.o przedł.uwal. , pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź 34:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie Nr 10 poz.193 w postaci kaps. o przedł.uwal.

Pytanie/Wniosek 35:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 196 – dostępna postać leku to tabl.powl.o przedł.uwal. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl o przedł.uwal.

Odpowiedź 35:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie Nr 10 poz.196 w postaci tabl.powl.o przedł.uwal

Pytanie/Wniosek 36:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 198 – prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci tabl.powl, pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź 36:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakiecie Nr 10 poz.198 w postaci tabl. powl.

Pytanie/Wniosek 37:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 169- zakończona produkcja , prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnią ceną i informacją o zakończonej produkcji.

Odpowiedź 37:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 10 poz.169 wycenę z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o zakończonej produkcji.

Pytanie/Wniosek 38:

Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 12 – nastąpiła zmiana wielkości op. na 400 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 400 g i podanie ilości jaką należy wycenić.

Odpowiedź 38:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 11 poz.12 wycenę opakowań 400g w ilości 15 opakowań.

Pytanie/Wniosek 39:

Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 13 – nastąpiła zmiana wielkości op. na 400 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 400 g i podanie ilości jaką należy wycenić.

Odpowiedź 39:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 11 poz.13 wycenę opakowań 400g w ilości 8 opakowań.

Pytanie/Wniosek 40:

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 11 poz.45 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) 6 op. 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?

Odpowiedź 40:

Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 41:

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 11 poz.45 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 6 op o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź 41:

Tak

Pytanie/Wniosek 42:

Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 50 – zakończona produkcja Nystatinum zaw 5./24 ml ,dostępna jest Nystatyna teva ,2800000jm/28ml. Prosimy o dopuszczenie do wyceny Nystatyna Teva ,2800000jm/28ml l w ilości 49 szt.

Odpowiedź 42:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 11 poz.50 wycenę leku Nystatyna teva , 2800000jm/28ml w ilości 49 szt.

Pytanie/Wniosek 43:

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 11 poz.54 wycenę 21 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 43:

Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 11 poz. 54 preparatu Makrogol. Zamawiający ma wiedzę o preparatach zarejestrowanych do oczyszczania okrężnicy w celu przygotowania do kolonoskopii.

Pytanie/Wniosek 44:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 50 – brak produkcji op. 40 g prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 50 g w ilości 5 op.

Odpowiedź 44:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz.50 wycenę op. 50 g w ilości 5 op.

Pytanie/Wniosek 45:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 75 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x10 szt w ilości 15 op.

Odpowiedź 45:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz.75 wycenę op. x10 szt w ilości 15 op.

Pytanie/Wniosek 46:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 82- obecnie dostępne jest Glycerolum 85 % .psimy o dopuszczenie do wyceny Glycerolum 85%.

Odpowiedź 46:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz.82 wycenę Glycerolum 85%.

Pytanie/Wniosek 47:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 97 – czy można wycenić op. 40 g w ilości 4 op.

Odpowiedź 47:

Tak

Pytanie/Wniosek 48:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 108 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 25strzyk. W ilości 56 op.

Odpowiedź 48:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz.108 wycenę 56op x 25 strzyk.

Pytanie/Wniosek 49:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 109 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 25stryk. W ilości 28 op.

Odpowiedź 49:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz.109 wycenę 28op x 25 strzyk.

Pytanie/Wniosek 50:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 114 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 50 szt. w ilości 7 op.

Odpowiedź 50:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz.114 wycenę 7op x 50szt

Pytanie/Wniosek 51:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 121 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op 800 g. W ilości 43 op.

Odpowiedź 51:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz.121 wycenę 43op x 800g

Pytanie/Wniosek 52:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 10 – czasowy brak produkcji ,czy wycenić z informacją o braku produkcji.

Odpowiedź 52:

Tak

Pytanie/Wniosek 53:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 135 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 20 szt. w ilości 5 op.

Odpowiedź 53:

Tak

Pytanie/Wniosek 54:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 136 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 20 szt. w ilości 2 op.

Odpowiedź 54:

Tak

Pytanie/Wniosek 55:

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 2,3 -w podanej dawce lek jest dostępny tylko w postaci tabl. powl. i tabl.draż. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedź 55:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków w pakiecie Nr 16 poz.2,3 w postaci tabl. powl.

Pytanie/Wniosek 56:

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 4,5 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 10 szt. w ilości 1 op.

Odpowiedź 56:

Tak

Pytanie/Wniosek 57:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 4 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 10 szt. w ilości 20 op.

Odpowiedź 57:

Tak

Pytanie/Wniosek 58:

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 9,10 . Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 9 i10 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź 58:

Zamawiający nie wymaga, aby leki w poz. 9 i10 pochodziły od jednego producenta

Pytanie/Wniosek 59:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 15 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 50 szt. w ilości 2 op.

Odpowiedź 59:

Tak

Pytanie/Wniosek 60:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 34 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 10 szt. w ilości 5 op.

Odpowiedź 60:

Tak

Pytanie/Wniosek 61:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 36,37 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 50 szt. w ilości 4 op.

Odpowiedź 61:

Pozycja 36 to GLUCAGEN 2 szt. Pytający miał pewnie na myśli poz. 37 i 38 z pakietu Nr 17. Jeżeli tak, to zamawiający dopuszcza wycenę po 4 opakowania x 50szt

Pytanie/Wniosek 62:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 45 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 5 szt. w ilości 100 op.

Odpowiedź 62:

Tak

Pytanie/Wniosek 63:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 48 – czasowy brak produkcji .czy wycenić z informacją o braku produkcji.

Odpowiedź 63:

Zamawiający wymaga wyceny z informacją o czasowym braku produkcji.

Pytanie/Wniosek 64:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 62 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 10 szt. w ilości 22 op.

Odpowiedź 64:

Tak

Pytanie/Wniosek 65:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 63 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 7 szt. w ilości 15 op.

Odpowiedź 65:

Tak

Pytanie/Wniosek 66:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 70 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 5 lub 10 szt. i przeliczenie ilości op.

Odpowiedź 66:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków w pakiecie Nr 17 poz.70 opakowania x 5 lub x 10 szt. i przeliczenie ilości op.

Pytanie/Wniosek 67:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 73 -lek w op. x 5 szt jest dostępny na jednorazowe dopuszczenie przez MZ . Czy Zamawiający dopuszcza lek na jednorazowe dopuszczenie wydane przez MZ.

Odpowiedź 67:

Zamawiający dopuszcza lek na jednorazowe dopuszczenie wydane przez MZ.

Pytanie/Wniosek 68:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 75 -lek jest dostępny na jednorazowe dopuszczenie przez MZ . Czy Zamawiający dopuszcza lek na jednorazowe dopuszczenie wydane przez MZ.

Odpowiedź 68:

Tak

Pytanie/Wniosek 69:

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 89. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

Odpowiedź 69:

Zamawiający dopuści wycenę 2 opak. Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst. x 5fiol.

Pytanie/Wniosek 70:

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp.

Odpowiedź 70:

Zamawiający nie dopuści w pakiecie nr 17 poz. 25 wyceny preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp.

Pytanie/Wniosek 71:

Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 91 – zakończona produkcja. Prosimy o wydzielenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z uwagą o zakończonej produkcji.

Odpowiedź 71:

Zamawiający dopuszcza wycenę z uwagą o zakończonej produkcji.

Pytanie/Wniosek 72:

Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 3,5,6,7,14,15 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 10szt. i przeliczenie ilości.

Odpowiedź 72:

Zamawiający dopuszcza wycenę poz. 3,5,6,7,14,15 z pakietu Nr 19 w opakowaniach x 10 szt i przeliczenie ilości.

Pytanie/Wniosek 73:

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 7. 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 73:

Zamawiający wymaga aby preparat Meropenem w pakiecie Nr 19 poz 7 spełniał wymagania zawarte w pytaniu.

Pytanie/Wniosek 74:

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 5. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź 74:

(1) Zamawiający wymaga aby preparat Imipenem Cilastatin w pakiecie Nr 19 poz. 5 posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin,

(2) Zamawiający wymaga.

Pytanie/Wniosek 75:

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 6. 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 75:

Zamawiający wymaga aby preparat Meropenem w pakiecie Nr 19 poz 6 spełniał wymagania zawarte w pytaniu.

Pytanie/Wniosek 76:

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g w ilości 33 op.

Odpowiedź 76:

Nie

Pytanie/Wniosek 77:

Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1,2,3 – prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci tabl.powl., pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź 77:

Tak

Pytanie/Wniosek 78:

Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 5 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op x 40 szt. w ilości 5 op

Odpowiedź 78:

Tak

Pytanie/Wniosek 79:

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 13,14,15,16,17,18 – prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 6 poz. 13,14,15,16,17,18, do oddzielnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź 79:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu nr 6 poz. 13,14,15,16,17,18

Pytanie/Wniosek 80:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź 80:

Nie

Pytanie/Wniosek 81:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 41. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź 81:

Tak

Pytanie/Wniosek 82:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 72. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź 82:

Nie

Pytanie/Wniosek 83:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 71. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź 83:

Nie

Pytanie/Wniosek 84:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr

Odpowiedź 84:

Tak

Pytanie/Wniosek 85:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź 85:

Nie

Pytanie/Wniosek 86:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 43. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh

Odpowiedź 86:

Nie

Pytanie/Wniosek 87:

Czy Zamawiający w Pakiet Nr 7 Leki różne C, pozycja 17 (Bupivacainum h/chl.Spinal 0,5% heavy roztw.do wstrz. amp. 4 ml x 5 szt) **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 87:

Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 88:

Pakiet nr 7, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwbakteryjne i przeciwwakcyjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampulko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź 88:

Nie

Pytanie/Wniosek 89:

Pakiet nr 18, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga

x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm,znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź 89:

Nie

Pytanie/Wniosek 90:

Pakiet nr 18, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

Odpowiedź 90:

Nie

Pytanie/Wniosek 91:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 41 z Pakietu nr 7 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź 91:

Nie

Pytanie/Wniosek 92:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Pakietu nr 18 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź 92:

Nie

Pytanie/Wniosek 93:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 18 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź 93:

Nie

Pytanie/Wniosek 94:

Na podstawie artykułu 38.1 PZP zwracam się z następującym zapytaniem:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 13 Maści i inne w pozycji 85, preparatu równoważnego ale w dawce 1000 j.m/g w żelu (Lioton 1000) w opak 30 g w przeliczeniu 1 do 1?

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców.

Odpowiedź 94:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 13 Maści i inne w pozycji 85, preparatu równoważnego w dawce 1000 j.m/g w żelu (Lioton 1000) w opak 30 g w przeliczeniu 1 do 1.

Pytanie/Wniosek 95:

Czy w pakiecie Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonidum 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml zawiesiny do nebulizacji x 10 amp.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź 95:

Nie wymaga

Pytanie/Wniosek 96:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonidum 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml zawiesiny do nebulizacji x 10 amp.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odpowiedź 96:

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 97:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonidum 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml zawiesiny do nebulizacji x 10 amp.) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź 97:

Tak, dopuszcza

Pytanie/Wniosek 98:

Czy w pakiecie Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonidum 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml zawiesiny do nebulizacji x 10 amp.) **Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?**

Odpowiedź 98:

Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 99:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 24, 25 i 26 (Budesonidum 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml zawiesiny do nebulizacji x 10 amp.) **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 99:

Nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 100:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 27 **wymaga, aby Budesonidum+Formoteroli fumaras (160 + 4,5 mcg/dawkę Turbuhaler 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?**

Odpowiedź 100:

Tak, wymaga.

Pytanie/Wniosek 101:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 11 poz. 41 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselkcionowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź 101:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 11 poz. 41 wycenę Trilacu w ilości 1020 op x 20 kapsulek.

Pytanie/Wniosek 102:

Pakiet 7 pozycja 41.

- a) 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?

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

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź 102:

- a) nie dopuści
b) nie dopuści

Pytanie/Wniosek 103:

Pakiet 18 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 18 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Wydzielenie pozycji pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź 103:

Nie.

Pytanie/Wniosek 104:

Dotyczy SIWZ rozdział IV, załącznik nr 1 Formularz Oferty rozdział IV oraz załącznik nr 5 Wzór umowy § 2 pkt.2:

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego oraz koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres **pakietu 18** specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu dostawy standardowej **do 48 godzin w dni robocze** i umożliwienie dostawy po godzinach pracy Apteki bezpośrednio do wskazanego oddziału dla produktów z powyższego zakresu. Jednocześnie prosimy o wydłużenie terminu dostaw w trybie „cito” **do 24 godzin w dni robocze** w przypadku złożenia zamówienia do godziny 11:00 dnia poprzedniego – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii.

Odpowiedź 104:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu dostawy standardowej do 48 godzin w dni robocze a w trybie „cito” do 24 godzin w dni robocze w przypadku złożenia zamówienia do godziny 12:00.

Nie wyraża zgody na dostawy po godzinach pracy Apteki.

Pytanie/Wniosek 105:

Pakiet 18 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości: 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź 105:

Nie.

Pytanie/Wniosek 106:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z pakietu 18 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź 106:

Nie.

Pytanie/Wniosek 107:**Dot. Pakiet 13 poz. 108,109**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 108,109 i utworzy z nich odrębne zadanie?

Odpowiedź 107:

Nie.

Pytanie/Wniosek 108:**Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym pakietu nr 3 leki różne A:**

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- a) w pozycji 1 proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.
- b) w pozycji 2 proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.
- c) w pozycji 19 proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.
- d) w pozycja 15-18 proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrągać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku.

Odpowiedź 108:

Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań w następujących ilościach:

- a) 7 op
- b) 9 op
- c) 1 op
- d) poz.15- 2 op, poz.16- 2 op, poz.17- 1 op, poz.18-1 op

Pytanie/Wniosek 109:

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz. 6 i 7 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź 109:

Nie wymaga, dopuszcza

Pytanie/Wniosek 110:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 22 pozycje 10 i 11 *hydrocortison* i utworzy nowy pakiet. Powyższe pozwoli przystąpić szerszemu gronu Oferentów po postępowania przetargowego i złożyć konkurencyjne oferty dla szpitala.

Odpowiedź 110:

Nie.

Pytanie/Wniosek 111:

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon pepti 1 DHA oraz Bebilon pepti 2 DHA proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 12 oraz 13 w pakiecie 11 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu zgodnego z opisem o nowej gramaturze 400 gram.

Odpowiedź 111:

Patrz pytanie 38 i 39

Pytanie/Wniosek 112:**Pakiet 21 poz. 2 i 5**

Czy wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu, medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne są od BPA? BPA (Bisfenol A) – związek chemiczny z grupy fenoli, stosowany do produkcji tworzyw sztucznych, który działa niekorzystnie na wiele aspektów zdrowotnych. Doniesienia literaturowe wskazują, że BPA może zaburzać różnicowanie płci, dojrzewanie, rozród, wpływać na pracę tarczycy a także skutkować rozwojem nowotworów złośliwych, w tym raka piersi i prostaty. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań

określonych przez Zamawiającego, Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie oświadczenia vel certyfikatu producenta, potwierdzającego brak BPA w oferowanych produktach wchodzących w skład systemu do podawania mieszaniny gazów?

Odpowiedź 112:

Zamawiający wymaga aby wszystkie elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu, medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) były wolne od BPA oraz będzie żądać certyfikatu producenta.

Pytanie/Wniosek 113:

Pakiet 21 poz. 5

- a) Czy słuchawka korpusu zaworu dozującego, do którego bezpośrednio montowany jest jednorazowy zawór wydechowy do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma być jednoelementowa, nierozbieralna, tzn. nie będzie w niej elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny ?
- b) Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), którego wewnątrz (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji, poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta ?
- c) Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).
- d) Czy myśl zapisów art. 25, ust. 1 ustawy Pzp, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie pakietu nr 1, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie instrukcji obsługi zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego typu Entonox, tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O)?

Odpowiedź 113:

- a) Tak
- b) Tak
- c) Dopuszcza, nie wymaga.
- d) Tak

Pytanie/Wniosek 114:

Pakiet 21

W związku z faktem, iż Gotowa do użycia mieszanina gazów o składzie 50% podtlenku azotu i 50% tlenu, nie jest bezpośrednio lekiem ratującym życie prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu sukcesywnych dostaw dla asortymentu z pakietu nr 21 do 2 dni roboczych od złożenia zamówienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź 114:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu sukcesywnych dostaw dla asortymentu z pakietu nr 21 do 2 dni roboczych od złożenia zamówienia.

Pytanie/Wniosek 115:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 1 oraz 2 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skrzystalizowanych cząsteczek.

Odpowiedź 115:

Nie.

Pytanie/Wniosek 116:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycji 28 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu flakon x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 116:

Tak.

Pytanie/Wniosek 117:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycji 35-36 produktu leczniczego Piperacillin/Tazobactam w opakowaniu fiolka x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 117:

Tak

Pytanie/Wniosek 118:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 42-43 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10/20 ml w opakowaniu ampulka x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 118:

Tak

Pytanie/Wniosek 119:

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 7 pozycji 42 oraz 43 preparatu Kalium Chloratum 15% 10ml/20ml w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź 119:

Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 120:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 50-51 produktu leczniczego Metamizolum natr. w opakowaniu ampulka x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 120:

Tak

Pytanie/Wniosek 121:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 61 preparatu Natrium Chloratum 0,9% w opakowaniu ampulka x 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 121:

Tak

Pytanie/Wniosek 122:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 71 produktu leczniczego Propofolum w opakowaniu ampulka 20 ml x 5 szt.?

Odpowiedź 122:

Nie.

Pytanie/Wniosek 123:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycji 13-14 produktu leczniczego Clindamycinum w opakowaniu ampulka x 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 123:

Tak

Pytanie/Wniosek 124:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 1 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml pakowany po 20 sztuk?

Odpowiedź 124:

Tak

Pytanie/Wniosek 125:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 15 w pozycjach 4-6 opakowań stojących z dwoma różnej wielkości portami? Opisane przez Zamawiającego opakowanie obecnie nie występuje na rynku.

Odpowiedź 125:

Tak

Pytanie/Wniosek 126:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycjach 26-29 płynów infuzyjnych w opakowaniu x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 126:

Tak

Pytanie/Wniosek 127:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 32 opakowań typu fiolka x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 127:

Tak

Pytanie/Wniosek 128:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 39-41 ma na myśli płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy zawierający Całcii chloridum dihydricum 0,26g/l? Preparat zawierający Całcii chloridum hexahydricum 0,394mg/ml obecnie nie występuje na rynku.

Odpowiedź 128:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 15 pozycje 39-41 płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy zawierający Całcii chloridum dihydricum 0,26g/l.

Pytanie/Wniosek 129:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 52 produktu leczniczego Addamel N w opakowaniu typu ampulka x 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 129:

Tak

Pytanie/Wniosek 130:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 53-54 preparatów w opakowaniu x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 130:

Tak

Pytanie/Wniosek 131:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 55 złącza freka enfit/enlock w opakowaniu zbiorczym x 15 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 131:

Tak

Pytanie/Wniosek 132:

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycji 84-85 wymaga, aby produkt leczniczy Rocuronium, zgodnie z treścią ChPL, mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź 132:

Tak

Pytanie/Wniosek 133:

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 pozycja 1 oraz 2 dopuszcza produkt leczniczy Ciprofloxacyn w opakowaniu flakon x 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 133:

Tak

Pytanie/Wniosek 134:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 3 dopuszcza produkt leczniczy Fluconazolum w opakowaniu flakon x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 134:

Tak

Pytanie/Wniosek 135:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 5 dopuszcza produkt leczniczy Imipenem/Cilastatin w opakowaniu fiolka x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 135:

Tak

Pytanie/Wniosek 136:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 5 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?

Odpowiedź 136:

Tak, wymaga.

Pytanie/Wniosek 137:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 6-7 dopuszcza produkt leczniczy Meropenem w opakowaniu fiolka x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 137:

Tak

Pytanie/Wniosek 138:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 6-7 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 138:

Tak

Pytanie/Wniosek 139:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 10 dopuszcza produkt leczniczy Metronidazolum w opakowaniu flakon x 40 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 139:

Tak, ilość opakowań należy przeliczyć do drugiego miejsca po przecinku.

Pytanie/Wniosek 140:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 14-15 dopuszcza produkt leczniczy Paracetamolum w opakowaniu fiolka x 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 140:

Tak

Pytanie/Wniosek 141:

Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycji 15 wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź 141:

Tak


DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kutrzynie
Jerzy Godlewski

.....
(podpis Zamawiającego)