

„PACJENT JEST DLA NAS NAJWAŻNIEJSZY”

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

tel. (0-89) 751 25 02, faks (0-89) 751 37 97, e-mail: szpital@post.pl, 2800361@zoz.org.pl

Krajowy Rejestr Sądowy 499, Rejestr ZOZ 2800361, NIP 742-183-60-30, REGON 510929362

Kętrzyn, dnia 16.11.2016r

Nr sprawy: 34/PN/2016

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
11-400 Kętrzyn, ul. M. C. Skłodowskiej 2
tel. (0-89) 751 25 02, faks (0-89) 751 37 97
Rejestr ZOZ 2800361, NIP 742-183-60-30
REGON 510929362
Szpital Powiatowy w Kętrzynie

**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 34/PN/2016, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

Pytanie/Wniosek 1:

Pakiet 18. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 13% (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na⁺ 1352 – Citrate³⁻ 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylny i wolny od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź 1:

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 18 poz. 2 oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 2:

Pakiet 18. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź 2:

Zamawiający nie dopuści w pakiecie nr 18 poz. 1 preparatu Citra-HF-Pre.

Pytanie/Wniosek 3:

Pakiet 18. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy (Citra-XS Victoria), wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR oraz długości 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik 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 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Odpowiedź 3:

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 18 poz. 6 zaoferowania produktu zgodnie z wymogami SIWZ.

Pytanie/Wniosek 4:

Pakiet 18. Czy Zamawiający, w przypadku pozytywnych opinii na powyższe pytania wydzieli pozycje 1,2, 6, 7 do osobnego pakietu?

Odpowiedź 4:

Zamawiający ze względu na powyższe odpowiedzi nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 18 poz. 1,2,6,7.

Pytanie/Wniosek 5:

Pakiet 8 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu

dożylnego o działaniu przeciwwzkrzepowym oraz przeciwbakteryjnym? Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 5:

Zamawiający wymaga złożenia oferty na poz. 44 pakiet 8 zgodnej z opisem SIWZ.

Pytanie/Wniosek 6:

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 39 w przedmiotowym postępowaniu. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu o nazwie handlowej Lacto 30 Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* (działanie potwierdzono w kilkuset badaniach klinicznych) w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek w opakowaniach x 10 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź 6:

Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w pakiecie 12 pozycja 39 preparatu Lacto 30 Dr.

Pytanie/Wniosek 7:

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 40 w przedmiotowym postępowaniu. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie równoważnego preparatu o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę i w takim samym stosunku ilościowym jak podano w SIWZ.

Odpowiedź 7:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w pakiecie 12 pozycja 40 równoważnego preparatu o nazwie ProbioDr., ilość zgodna z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 8:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 30 i 31 (Meropenem 500mg i 1000mg) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź 8:

Zamawiający nie wymaga dla poz.30 i 31 w pakiecie Nr 2 zarejestrowanego wskazania do leczenia bakteriami.

Pytanie/Wniosek 9:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 30 i 31 (Meropenem 500mg i 1000mg) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź 9:

Zamawiający nie wymaga dla poz.30 i 31 w pakiecie nr 2 trwałości preparatu ponad 1 godzinę.

Pytanie/Wniosek 10:

Czy w pakiecie Nr 13 poz. 25 i 26 (Budesonidum 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml zawiesiny do nebulizacji x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź 10:

Zamawiający nie wymaga w pakiecie nr 13 poz. 25 i 26 produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

Pytanie/Wniosek 11:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 25 i 26 (Budesonidum 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml zawiesiny do nebulizacji x 20 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź 11:

Zamawiający nie wymaga w pakiecie nr 13 poz. 25 i 26 aby leki pochodziły od tego samego producenta.

Pytanie/Wniosek 12:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 28 wymaga, aby Budesonidum + Formoteroli fumaras (160 + 4,5 mcg/dawkę) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

Odpowiedź 12:

Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 13 poz.28 lek był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP.

Pytanie/Wniosek 13:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 149, 150 i 151 (Metoprololum succ. 50, 100 i 25mg tabl. o przedłużonym uwalnianiu x 28 szt) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź 13:

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 11 poz. 149,150 i 151 aby preparaty posiadały zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca.

Pytanie/Wniosek 14:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 18 (Bupivacainum h/ch. Spinal 0,5% heavy roztw. do wstrz. amp.4 ml x 5szt) oraz w pakiecie Nr 17 poz. 63 (Marcaine spinal heavy 0,02g/4ml x 5 fiole) wymaga zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź 14:

Zamawiający nie wymaga w pakiecie nr 8 poz. 18 zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry. Zamawiający wymaga w pakiecie nr 17 poz. 63 zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie/Wniosek 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowania w pakiecie nr 13 poz. 113 produktu równoważnego w wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml.

Odpowiedź 15:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 16:

Dotyczy: 34/PN/2016, Pakiet Nr 8 Leki różne C, ilość pozycji 93, pozycja 44

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 16:

Zamawiający nie dopuści w pakiecie Nr 8 poz. 44 produktu Citra- Flow w stężeniu 4%.

Pytanie/Wniosek 17:

Dotyczy: 34/PN/2016, Pakiet Nr 18 Hemodializa cytrynianowa, ilość pozycji 7, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml Twin Pack (łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.:38143-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 17:

Zamawiający nie dopuści w pakiecie Nr 18 poz.7 produktu Citra-Flow w stężeniu 46,7%.

Pytanie/Wniosek 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 44 z Pakiet Nr 8 oraz wydzielenie pozycji 7 z Pakiet Nr 18 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź 18:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu Nr 8 poz 44 oraz z pakietu Nr 18 poz. 7.

Pytanie/Wniosek 19:

Dotyczy: 34/PN/2016, Pakiet Nr 13 Maści i inne, ilość pozycji 161, pozycja 78

Czy zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny Argon V+ Pad o właściwościach hydrofilowych do tamowania lokalnych, krwawiących ran w miejscach wkłuc naczyniowych, cewników i przetok tętniczo żylnych.

Zmniejsza czas tamponady oraz powstrzymuje obfite krwawienia powodując szybką hemostazę dzięki budowie trójwarstwowej o kompozycji siatki wzbogaconej D-glukozaminą. Może być przycinany dowolnie do łatwego umieszczenia wokół miejsc dostępu naczyniowego. Wymiar 4cm x 4cm. Opakowanie zawiera 10 sztuk.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 78 z Pakiet nr 13 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź 19:

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 13 poz. 78 oferty zgodnej z SIWZ, nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 78 z pakietu Nr 13.

Pytanie/Wniosek 20:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 34/PN/2016, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 12 Syropy i inne, w pozycjach 39, 40 oraz 42 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus 2 mld CFU proszek do sporządzania zawiesiny doustnej ampułki x 50 szt./Lactobacillus rhamnosus 2 mld CFU, Lactobacillus helveticus 5% kapsułki x 60 szt./Lactobacillus rhamnosus GG 3 mld kapsułki x 30 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

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

Odpowiedź 20:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania pakiecie Nr 12 poz. 39, 40 oraz 42 preparatu o nazwie handlowej Floractin kapsułki.

Pytanie/Wniosek 21:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 34/PN/2016, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 12 Syropy i inne, w pozycji 41 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus GG 2,4 x 10 12/100 ml krople butelka 5 ml” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

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

Odpowiedź 21:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pakiecie Nr 12 poz. 41 preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5ml.

Pytanie/Wniosek 22:

Czy Zamawiający umożliwi w par. 3 aby odbiór produktów przez Zamawiającego odbywał się na podstawie wystawionej przez Wykonawcę faktury VAT, a nie odrębnie sporządzanego w dniu dostawy dokumentu? Po pierwsze dlatego, że faktura VAT określa wszystkie wymagane przez Zamawiającego informacje i z tego względu tworzenie nowych dokumentów o tej samej treści wydaje się zbędne. Po drugie dlatego, że towar będzie dostarczany przez kuriera, a konieczność sporządzenia takiego protokołu opóźni pozostałe dostawy zaplanowane na dany dzień. Po trzecie wreszcie faktura może mieć datę wcześniejszą, niż dostawa, co nie rodzi żadnych ryzyk po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź 22:

Zamawiający umożliwia sytuację opisaną w pytaniu, w załączeniu przedstawiając zmodyfikowany załącznik nr 5 – istotne postanowienia umowy.

Pytanie/Wniosek 23:

Czy Zamawiający w par. 3.5.1. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji dotyczącej braków ilościowych na 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w terminie krótszym jest niemożliwe.

Odpowiedź 23:

Zamawiający nie zmieni terminu, o którym mowa w pytaniu.

Pytanie/Wniosek 24:

Czy Zamawiający w par. 3.5. frazę: „W przypadku reklamacji zamówień „Cito” przed jej rozpatrzeniem Wykonawca niezwłocznie dostarcza zastępczo zamówiony lek.”? Wymóg dostarczenia reklamowanego

produktu w czasie, gdy reklamacja nie została jeszcze rozpoznana jest nieuzasadniony i nadmiernie uciążliwy dla Wykonawcy oraz stawia pod znakiem zapytania całą procedurę reklamacyjną.

Odpowiedź 24:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie/Wniosek 25:

Czy Zamawiający w par. 5.2 wykreśli wzmiankę o protokole odbioru? Dokument ten nie pojawia się w procesie dostawy.

Odpowiedź 25:

Zamawiający wykreśla wzmiankę o protokole odbioru z paragrafu 5.1, w paragrafie 5.2. nie ma mowy o protokole odbioru, w załączeniu przedstawiając zmodyfikowany załącznik nr 5 – istotne postanowienia umowy.

Pytanie/Wniosek 26:

Czy Zamawiający (w związku z pytaniami 24 i 25 powyżej) umożliwi w par. 7.1.2., aby faktura była dostarczana tylko do apteki wraz z wykonanym zamówieniem? Konieczność poszukiwania miejsca złożenia faktury (innego niż miejsce dostawy) opóźni wszystkie dostawy zaplanowane na dany dzień.

Odpowiedź 26:

Zamawiający wymaga tak jak w pytaniu. W umowie pojawia się inne miejsce złożenia faktury jako alternatywa dla apteki.

Pytanie/Wniosek 27:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.1. z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 27:

Zamawiający zmienia wartość kary umownej określonej w par. 8.1.1. z 1% na 0,5%, w załączeniu przedstawiając zmodyfikowany załącznik nr 5 – istotne postanowienia umowy.

Pytanie/Wniosek 28:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.2. z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 28:

Zamawiający zmienia wartość kary umownej określonej w par. 8.1.2. z 1% na 0,5%, w załączeniu przedstawiając zmodyfikowany załącznik nr 5 – istotne postanowienia umowy.

Pytanie/Wniosek 29:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.3. z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 29:

Zamawiający nie wyraża zgody na opisaną w pytaniu zmianę.

Pytanie/Wniosek 30:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.3. z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 30:

Zamawiający nie wyraża zgody na opisaną w pytaniu zmianę.

Pytanie/Wniosek 31:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.4. z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź 31:

Zamawiający nie wyraża zgody na opisaną w pytaniu zmianę.

Pytanie/Wniosek 32:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 poz. 25-29 insulin w postaci wstrzykiwaczy SOLOSTAR ?

Odpowiedź 32:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr 7 poz 25- 29 insulin w postaci wstrzykiwaczy SOLOSTAR.

Pytanie/Wniosek 33:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 7 poz. 31 leku isosorbidi mononitras 20mg w opakowaniu zawierającym 60 tabletek wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań ? Czy należy przeliczyć z dokładnością do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź 33:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie Nr 7 poz. 31 leku Isosorbidi mononitras 20mg w opakowaniu 60 tabletek w ilości całkowitej 4 opakowania.

Pytanie/Wniosek 34:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 16 pozycja 1 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź 34:

Zamawiający wymaga w pakiecie 16 poz.1 aby lek zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8 stopni C

Pytanie/Wniosek 35:

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 8 pozycja 76 propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź 35:

Zamawiający wymaga aby w pakiecie 8 poz.76 propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godz. w temp. do 25 stopni C.

Pytanie/Wniosek 36:

Pakiet 14. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne, nowoczesne paski testowe do glukometrów o następującej charakterystyce: samozasysanie krwi, Auto-coding (bez kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (umożliwiający pomiar również w wyspecyfikowanym zakresie 15-65%), paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii we krwi kapilarnej u osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na ekranie glukometru?

Odpowiedź 36:

Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe o zawartej w pytaniu charakterystyce.

Pytanie/Wniosek 37:

Pakiet 14. Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź 37:

Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 38:

Pakiet 14. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał ± 15 mg/dl dla stężeń glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy ≥ 100 mg/dl, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź 38:

Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 39:

Pakiet 14. Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź 39:

Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 40:

Pakiet 14. Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki pomiaru?

Odpowiedź 40:

Zamawiający dopuści, ale nie wymaga, aby w instrukcji była informacja, że zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki badań.

Pytanie/Wniosek 41:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 poz. 37 płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml w pakowaniu worek Viaflo?

Uzasadnienie:

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

Odpowiedź 41:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w pakiecie Nr 15 poz. 37 płynu Plasmalyte, zamawiający wymaga oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 42:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 15 pozycji 20,36,39,42 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź 42:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 15 poz. 20,36,39,42 do oddzielnego pakietu. Zamawiający oczekuje jednego kompletnego pakietu płynów infuzyjnych pochodzącego od jednego dostawcy, ze względu na jednolitość opakowań i terminowość dostaw. Poza tym utworzony pakiet o niskiej wartości może nie budzić zainteresowania oferentów.

Pytanie/Wniosek 43:

Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz. 49 dopuści aparat do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania typu worek i butelka, z płaską powierzchnią - do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowierznika i bez PCV?.

Odpowiedź 43:

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 15 poz. 49 oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 44:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 15; pozycja: 5,6 produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worek z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worek w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

Odpowiedź 44:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr 15 poz. 5,6 produktu w worku Viaflo z dwoma portami.

Pytanie/Wniosek 45:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 poz. 174, 175, 176, 177, 178 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odpowiedź 45:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 11 poz. 174, 175 176, 177, 178 i utworzenie osobnego pakietu ze względu na zbyt małą wartość nowopowstałego pakietu i związane z tym ryzyko braku zainteresowania złożeniem oferty i podpisaniem umowy na realizację tak małego zadania.

Pytanie/Wniosek 46:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 1 dopuści test paskowy o objętości próbki krwi 0,6 µl?

Odpowiedź 46:

Zamawiający w pakiecie 14 poz. 1 dopuści test paskowy, w którym wymagana minimalna objętość próbki wynosi 0,6 mikrolitra.

Pytanie/Wniosek 47:

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 1 dopuści testy paskowe, które zgodnie z instrukcją obsługi wymagają napisania daty ważności na fiolce pasków testowych po jej otwarciu?

Odpowiedź 47:

Zamawiający w pakiecie 14 poz. 1 dopuści, nie wymaga aby w instrukcji był wymóg o opisanie otwartej fiolki datą ważności pasków testowych.

Pytanie/Wniosek 48:

Dot. Pakietu 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnego terminu dostaw do 2 dni roboczych oraz rezygnację z wymogu dostaw w trybie cito w przypadku testów paskowych, które nie są produktem dostarczonym na ratunek?

Odpowiedź 48:

Zamawiający w pakiecie 14 poz. 1 wyraża zgodę na wydłużenie maksymalnego terminu dostaw do 3 dni roboczych oraz rezygnuje z wymogu dostaw w trybie cito.

Pytanie/Wniosek 49:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź 49:

Zapis §1 ust. 3 umowy nie przewiduje zmian umowy, a jest jedynie informacją dla Wykonawcy o możliwości niewykorzystania przez Zamawiającego 100 % wartości umowy z uwagi na fakt, że Zamawiający ze względu na rodzaj prowadzonej działalności nie jest w stanie przewidzieć z góry konkretnej liczby produktów będących przedmiotem umowy.

Pytanie/Wniosek 50:

Do treści §2 ust.4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.4 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź 50:

Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie wskazanego sformułowania, w załączeniu przedstawiając zmodyfikowany załącznik nr 5 – istotne postanowienia umowy.

Pytanie/Wniosek 51:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust.6 pkt 2) projektu umowy)?

Odpowiedź 51:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 52:

Do treści §2 ust.6 pkt 3) projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z art. 552 kc "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź 52:

Zamawiający uważa za zbyt liczne wprowadzanie opisanych zmian ze względu na fakt, iż w umowie w § 12 ust. 1 zapisano stosowanie Kodeksu Cywilnego.

Pytanie/Wniosek 53:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §4 ust.1 projektu umowy)?

Odpowiedź 53:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 54:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §8 ust.3 i 4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź 54:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 55:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §11 ust.4 pkt 4) projektu umowy)?

Odpowiedź 55:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 56:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 8 pozycja 60 produktu leczniczego Metronidazol 0,5% Fresenius 100ml w bezpiecznym opakowaniu z dwoma sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem typu KabiPac?

Odpowiedź 56:

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 8 poz. 60 produktu leczniczego Metronidazolom 0,5% w opakowaniu typu Polpharma.

Pytanie/Wniosek 57:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 8 pozycji 60 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź 57:

Mając na względzie odpowiedź na pytanie 56 zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu Nr 8 poz. 60.

Pytanie/Wniosek 58:

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 pozycja 44 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

Odpowiedź 58:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie Nr 15 poz 44 na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral o objętości 1440 ml.

Pytanie/Wniosek 59:

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 pozycja 45 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 57,0g, glukozę 162,0g, emulsję tłuszczową 85,0g, azot 9,0g i energię niebiałkową 1500 kcal objętość 2400ml?

Odpowiedź 59:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 15 poz 45 na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral o objętości 2400 ml.

Pytanie/Wniosek 60:

Zapytanie do pakietu 13 poz. 80. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź 60:

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 13 poz.80 aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako lek.

Pytanie/Wniosek 61:

Zapytanie do pakietu 13 poz. 80. 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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź 61:

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 13 poz. 80 aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

Pytanie/Wniosek 62:

Pytanie do pakiet nr 14. Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

Odpowiedź 62:

Zamawiający w pakiecie nr 14 dopuszcza, nie wymaga aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska.

Pytanie/Wniosek 63:

Pytanie do pakiet nr 14. Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

Odpowiedź 63:

Zamawiający w pakiecie nr 14 dopuszcza, nie wymaga aby glukometr miał funkcję automatycznego wyrzutu paska.

Pytanie/Wniosek 64:

Pytanie do pakiet nr 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków wraz z kompatybilnymi glukometrami o poniższych parametrach:

- Duży ekran z podświetlanymi cyframi
- Podświetlana szczelina paska testowego
- 4 tryby pomiarów GEN (o każdej porze dnia niezależnie od czasu ostatniego posiłku), AC (przed posiłkiem), PC (po posiłku) i QC (pomiar kontrolny)
- Brak kodowania,
- Funkcja automatycznego wyrzutu paska, brak kontaktu z materiałem zakażony co wzmacnia bezpieczeństwo personelu
- Możliwość badania krwi pobranej z innego miejsca w organizmie niż opuszka palca (AST- alternatywne miejsca nakłucia),
- Czas pomiaru: 5 sekund,
- 4 alarmy - informuje o konieczności wykonania pomiaru stężenia glukozy
- Zakres pomiaru stężenia glukozy: 20 - 600 mg/dl (1,1 – 33,3 mmol/l)
- Skalibrowany do osocza krwi: wyświetlane wyniki odpowiadają stężeniu glukozy w osoczu krwi
- Automatyczne wykrywanie elektrod wkładanego paska,
- Próbkę krwi 0,5 µl;
- Zabezpieczona powierzchnia paska,
- Enzym wykorzystywany do monitorowania glikemii to dehydrogenaza glukozowa zależna od FAD (E.coli) – GDH-FAD,
- Na szczycie paska zawiera układ samoczynnie zasysający krew do komory reakcyjnej,
- Okienko potwierdzenia,
- Hematokryt w zakresie 35% - 60%,
- posiadanie normy ISO 15197:2015 z niezależnej jednostki notyfikującej
- Ostrzeżenie ketonowe ≥ 240 mg/dl (13,3 mmol/l),
- Rodzaj próbki krwi do badania: świeża, pełna krew kapilarna uzyskana z opuszki palca lub krew żylna

Odpowiedź 64:

Zamawiający w pakiecie nr 14 dopuści wszystkie paski do oznaczania glikemii zgodnie w SIWZ, a w szczególności umożliwiające pomiar we krwi kapilarnej, żylniej, tętniczej, noworodkowej o wartości hematokrytu 15- 65%.

Pytanie/Wniosek 65:

Pytanie do pakiet nr 14. Czy Zamawiający wymaga paski testowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. w fiolce, pokryte na całej powierzchni paska specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami ?

Odpowiedź 65:

Zamawiający w pakiecie nr 14 dopuszcza, nie wymaga aby paski testowe były pakowane i zabezpieczone w opisany w pytaniu sposób.

Pytanie/Wniosek 66:

Pytanie do pakiet nr 14. Czy Szpital dopuści glukometr z autokodem na którym należy upewniać się ze numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na fiolce aktualnie używanych pasków kodowych?

Odpowiedź 66:

Zamawiający w pakiecie nr 14 dopuści wszystkie paski do oznaczania glikemii zgodnie w SIWZ.

Pytanie/Wniosek 67:

Pytanie do pakiet nr 14. Czy Zamawiający wymaga glukometr , posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze ?

Odpowiedź 67:

Zamawiający w pakiecie nr 14 dopuszcza, nie wymaga aby glukometr posiadał tylko jeden przycisk.

Pytanie/Wniosek 68:

Pytanie do pakiet nr 14. Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź 68:

Zamawiający w pakiecie nr 14 dopuszcza, nie wymaga aby paski testowe podlegały refundacji.

Pytanie/Wniosek 69:

Pytanie do pakiet nr 12 pozycja 41. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

1. Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.
6. Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. Nie wymaga przechowywania w lodówce.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź 69:

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 12 poz. 41 preparatu zgodnego z SIWZ, a w szczególności wymaga preparatu w postaci kropli.

Pytanie/Wniosek 70:

Czy w pakiet nr 12 Syropy i inne poz. 44 (Macrogolum proszek do sporządzenia roztw. 74g x 1 saszetka) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p. rozt. doust. 1 zestaw) i po przeliczeniu zaoferowanie 240 opakowań? Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep (Pr. Do p. rozt. doust. 1 zestaw: 2 torebki A+ 2 torebki B. Saszetka A: Maktogol 100 g, Sodu siarczan

bezwodny 7,5 g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015 g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7 g, Sodu ascorbinian 5,9 g) pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP dzięki połączeniu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MIVIPREP (2l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

- MOVIPREP (2l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym)

- MOVIPREP (2l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź 70:

Zamawiający w pakiecie Nr 12 poz.44 nie wyraża zgody na wycenę preparatu Moviprep x 4 saszetki.

Pytanie/Wniosek 71:

Prosimy o wydzielenie poz. 44 z pakietu nr 12 i utworzenie osobnego zadania.

Odpowiedź 71:

W związku z odpowiedzią na pytanie 70 wydzielenie poz. 44 z pakietu Nr 12 nie ma uzasadnienia.

Pytanie/Wniosek 72:

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 72:

Zamawiający wymaga w przypadkach wymienionych w pytaniu wyceny według ostatniej ceny sprzedaży.

Pytanie/Wniosek 73:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej i odwrotnie, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź 73:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę form leków doustnych, nie wyraża zgody na zamianę form leków do wstrzyknięć.

Pytanie/Wniosek 74:

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub litr, kg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, litr, kg etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku? Np. pakiet 12 poz. 1,4,5,6

Odpowiedź 74:

Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Pytanie/Wniosek 75:

Czy w związku z występowaniem na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Jeśli tak 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 75:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniach o innej wielkości niż podana w SIWZ . Zamawiający wymaga przeliczenia ilości opakowań poprzez zaokrąglenie do pełnych opakowań według reguły: do 0,50 opakowania w dół, od 0,51 opakowania w górę.

Pytanie/Wniosek 76:

Czy w pakiecie 2 poz. 26, 27 Zamawiający wymaga wyceny leków od jednego producenta?

Odpowiedź 76:

Zamawiający w pakiecie 2 poz. 26, 27 nie wymaga wyceny leków od jednego producenta.

Pytanie/Wniosek 77:

Czy w pakiecie 11 poz. 52 Carbo medicinalis Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w dawce 200 mg w post kapsulek ponieważ produkt wskazany w SIWZ został wycofany z oferty producenta?

Odpowiedź 77:

Zamawiający w pakiecie 11 poz. 52 wyraża zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsulek.

Pytanie/Wniosek 78:

Czy w pakiecie 11 poz. 167 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Hepatanol LGO x 40 kaps. o składzie L-asparagininian L-ornityny 100mg oraz 35mg choliny?

Odpowiedź 78:

Zamawiający w pakiecie 11 poz. 167 wyraża zgodę na wycenę preparatu Hepatanol LGO x 40 kaps.

Pytanie/Wniosek 79:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 12 poz. 47 był preparat 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?

Odpowiedź 79:

Zamawiający wymaga w pakiecie 12 poz. 44 a nie poz. 47 preparatu Fortrans proszek 74g w ilości 960 saszetek w dowolnych opakowaniach handlowych.

Pytanie/Wniosek 80:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 12 poz. 47 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź 80:

Zamawiający wymaga w pakiecie 12 poz. 44 a nie poz. 47 preparatu Fortrans proszek 74g w ilości 960 saszetek w dowolnych opakowaniach handlowych.

Pytanie/Wniosek 81:

Dotyczy pakietu 5 poz. 3,4,5 Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź 81:

Zamawiający w pakiecie 5 poz. 3, 4, 5 nie stawia zawartych w pytaniu wymagań.

Pytanie/Wniosek 82:

Dotyczy pakietu 5 poz. 3,4,5 Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina w pakiecie 5 poz. 2 była wolna od alkoholi? Preparaty zawierające alkohol jako stabilizator nie posiadają rejestracji do stosowania u dzieci w wieku 0-2 lat.

Odpowiedź 82:

W pakiecie 5 poz. 2 zamawiający umieścił albuminę a nie immunoglobulinę, natomiast dla immunoglobulin z pakietu nr 5 zamawiający nie stawia zawartych w pytaniu wymagań.

Pytanie/Wniosek 83:

Dotyczy pakietu 5 poz. 3,4,5 Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina w pakiecie 5 poz. 2 posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź 83:

W pakiecie 5 poz. 2 zamawiający umieścił albuminę a nie immunoglobulinę, natomiast dla immunoglobulin z pakietu nr 5 zamawiający nie stawia zawartych w pytaniu wymagań.

Pytanie/Wniosek 84:

Czy w pakiecie 2 poz. 16 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź 84:

Zamawiający w pakiecie 2 poz. 16 wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie/Wniosek 85:

Czy w pakiecie 2 poz. 18 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsulek?

Odpowiedź 85:

Zamawiający w pakiecie 2 poz. 18 wyraża zgodę na wycenę leku w postaci kapsulek.

Pytanie/Wniosek 86:

Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 3,4,5 dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź 86:

Zamawiający w pakiecie 8 poz. 3,4,5 dopuszcza wycenę w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie/Wniosek 87:

Prosimy o sprawdzenie w pakiecie 8 poz. 3, 4 ponieważ zawierają taki sam opis?

Odpowiedź 87:

Zamawiający w pakiecie 8 poz.3, 4 umieścił ten sam opis, wymaga wyceny obu pozycji.

Pytanie/Wniosek 88:

Czy w pakiecie 8 poz. 45 można wycenić lek w opakowaniu x 50 ampulek?

Odpowiedź 88:

Zamawiający w pakiecie 8 poz. 45 wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 amp.

Pytanie/Wniosek 89:

Czy w pakiecie 11 poz. 74 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu złożonego zawierającego 5 µg cyjanokobalaminy, 370 mg drożdży piwnych 100 tabl.?

Odpowiedź 89:

Zamawiający w pakiecie 11 poz. 74 wyraża zgodę na wycenę preparatu złożonego o składzie takim jak w pytaniu.

Pytanie/Wniosek 90:

Czy w pakiecie 11 poz. 81 można wycenić lek w postaci tabletki/kapsułki dojelitowej?

Odpowiedź 90:

Zamawiający w pakiecie 11 poz. 81 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki/ kapsułki dojelitowej.

Pytanie/Wniosek 91:

Czy w pakiecie 10 poz. 15, 16, 17 można wycenić lek w opakowaniu po 56 tabl/kaps.?

Odpowiedź 91:

Zamawiający w pakiecie 10 poz.15,16,17 dopuszcza wycenę leków w opakowaniach x 56 szt. tabl/kaps.

Pytanie/Wniosek 92:

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 16, 17 dopuszcza wycenę leku w postaci dojelitowej kaps/tabl.?

Odpowiedź 92:

Zamawiający w pakiecie 10 poz. 16, 17 dopuszcza wycenę leków w postaci dojelitowej kaps/ tabl.

Pytanie/Wniosek 93:

Czy w pakiecie 11 poz. 199 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Silimax 70mg, kaps. twarde x 30?

Odpowiedź 93:

Zamawiający w pakiecie 11 poz. 199 dopuszcza wycenę preparatu Silimax 70mg kaps. twarde x 30szt.

Pytanie/Wniosek 94:

Czy w pakiecie 12 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 400g gdyż producent zmienił sposób konfekcjonowania?

Odpowiedź 94:

Zamawiający w pakiecie 12 poz. 6 wyraża zgodę na wycenę preparatu w opakowaniach x 400g.

Pytanie/Wniosek 95:

Czy w pakiecie 12 poz. 30 Zamawiający dopuszcza wycenę produktu Flocare zgłębnik Pur Ch10 o długości 110cm, gdyż produkt o długości 130cm nie jest już dostępny na rynku?

Odpowiedź 95:

Zamawiający w pakiecie 12 poz. 30 dopuszcza wycenę produktu o długości 110cm.

Pytanie/Wniosek 96:

Czy w pakiecie 12 poz. 49,50 Zamawiający dopuszcza wycenę produktów w opakowaniach o pojemności 125ml x 4 butelki, gdyż producent zmienił sposób pakowania? W butelce 125 ml została zachowana ta sama wartość energetyczno-odżywcza co w objętości 200 ml.

Odpowiedź 96:

Zamawiający w pakiecie 12 poz. 49, 50 dopuszcza wycenę produktów w opakowaniach 125 x 4 butelki w ilości: poz. 49- 2 opak., poz. 50- 8 opak.

Pytanie/Wniosek 97:

