

Pisz, dnia 20.01.2023 r.

**Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
Szpital Pisz
ul. Sienkiewicza 2
12-200 Pisz**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: „Dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej”; znak: P/14/2022

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022, poz. 1710) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji Warunków Zamówienia, dalej: SWZ

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Dotyczy: P/14/2022 pakiet 2 pozycja 301 termin składania ofert: 27.01.2023

1. Czy Zamawiający w pozycji 301 pakiet 2 dopuści do postępowania 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 do Heparyny, , stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Dopuszcza

2. 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: Tak

3. Do §2 ust. 12 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §2 ust.12 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 10%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Ustawa PZP nakłada obowiązek określenia w umowie minimalnej wartości jaką zamawiający gwarantuje wykonawcy zamówić, natomiast nie wprowadza w tym zakresie ograniczeń. Dopuszczalne jest zatem

określenie tejże gwarancji na wskazanym poziomie. Zamawiający z założenia ustala wartość i ilość potrzebnych produktów z należytą starannością zakładając maksymalne ich wykorzystanie, niemniej nie może dać wykonawcy wyższej gwarancji, bowiem ilość zamawianych produktów uzależniona jest od bieżących potrzeb pacjentów.

2. Do §2 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie w §2 ust. 13 dalszych elementów klauzuli waloryzacyjnej wynagrodzenia Wykonawcy ze względu na dyspozycję zawartą w przepisach art. 439 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), która zobowiązuje do zawierania w umowach, których przedmiotem są dostawy, zawartych na okres dłuższy niż 6 miesięcy, postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Mając na uwadze, że wskazana umowa będzie zawarta z wykonawcą na okres 24 miesięcy, z możliwością jej przedłużenia do czasu wyczerpania jej wartości, istotnym jest odzwierciedlenie zmian ekonomicznych, które mogą następować w czasie realizacji umowy (w szczególności zmian powodowanych zmianą wskaźnika inflacji). Wskazana waloryzacja byłaby wymagana, gdyż niewątpliwym jest, że koszty nabycia produktów od dostawców jak i koszty realizacji usługi do zamawiającego będą podlegać zmianie. W konsekwencji, waloryzacja wynagrodzenia Wykonawcy przyczyniłaby się do zachowania równowagi finansowej oraz oddawałaby rzeczywiste realia kosztów wykonania danego zamówienia publicznego jak i byłaby odzwierciedleniem zasady uczciwości kupieckiej w realiach zawieranej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

3. Do treści §4 ust. 5 projektu umowy: Prosimy o wykreślenie z treści przyszłej umowy zapisu ograniczającego nasze prawo do wstrzymania dostaw, niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

4. Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §5 ust. 1 następującej treści: "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

5. Do §6 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie sentencji zgodnej z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

6. Do §9 ust.3 pkt d) tiret drugie, trzecie wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 2 pozycja 40: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Czy w pakiecie 10. poz. 33 zamawiający dopuści do przetargu kompleks wodorotlenku żelaza III i dekstranu? Powyższy preparat jest przeznaczony do wstrzyknięć i infuzji, a dopuszczenie do przetargu zapewni konkurencyjność cenową.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

Zapytania do pakietu 3 poz. 21

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

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 107 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 1 poz. 107 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuści

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie 2 poz. 31 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie , zamawiający nie dopuści

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie 2 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuści

4. Czy w Pakiecie 2 poz. 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuści

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

6. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z polem aplikacji na oznaczonym barwnie wycinku szerokości testu, co umożliwi szybkie i precyzyjne zassanie przez pasek próbki krwi

o odpowiedniej objętości. Pole na całej szerokości testu w rzeczywistości zwiększa konieczną do pobrania objętość próbki.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuści

7. Zamawiający zamierza zużywać paski testowe w średnim tempie 25 opakowań na miesiąc, z uwagi na co prosimy o dopuszczenie pasków testowych przydatnych do użycia w ciągu 6 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Prosimy o możliwość zaoferowania takich pasków przy założeniu że są pakowane w standardowych opakowaniach x 50 szt. (co przyspiesza czas zużycia danego opakowania i praktycznie wyklucza, aby jakkolwiek fiolka pasków pozostawała otwarta dłużej niż 6 miesięcy przy założonym przez Zamawiającego tempie zużycia).

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuści

8. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów o czasie pomiaru 5 sekund. Dla tempa wykonywania pomiarów glikemii nie ma żadnego znaczenia czy czas pomiaru wynosi 4 czy 5 sekund, gdyż czynności związane z pobieraniem krwi pacjenta i rejestracją uzyskanego wyniku trwają co najmniej kilkakrotnie dłużej niż sam czas pomiaru.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuści

9. Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje na opakowaniu i w instrukcji pasków były jednolite i nie podawały różnych temperatur?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 2, poz. 127 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 2, poz. 300 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odpowiedź: Tak, zgodnie z opisem w SWZ

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 2, poz. 302 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoacyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

2. W związku z zamiarem złożenia oferty na „**Dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej**” dla **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Powiatowy w Pisz** w przedmiotowym postępowaniu, zwracamy się z prośbą o rezygnację od wymogu dostarczenie przedmiotowych środków dowodowych wymienionych w Dziale XI pkt. 2 w SWZ dla Wyrobów medycznych i dla produktów leczniczych wraz z ofertą i zastąpienie ich **oświadczeniem o posiadaniu** takich dokumentów i ich udostępnieniu w razie wątpliwości do konkretnego produktu na każde na żądanie Zamawiającego.

Dokumentacja, której Zamawiający żąda dla takiej ilości pozycji (**ponad 900 pozycji**), **może objąć łącznie ponad 15 tys. stron**. Istnieje obawa, iż hurtownie farmaceutyczne, które zamierzają złożyć ofertę kompleksową na większość asortymentu będą miały techniczne problemy ze złożeniem tak obszernej dokumentacji wraz z ofertą na wskazanej przez Zamawiającego platformie zakupowej.

Wskazujemy jednocześnie, jako nierówne potraktowanie Wykonawców, iż techniczne możliwości złożenia oferty bez utrudnień mają jedynie Wykonawcy, którzy składają oferty w niewielkim zakresie, np. Producenci w zakresie swoich wyrobów - dla ofert zawierających kilkanaście pozycji.

Jednocześnie pragniemy nadmienić, iż wszystkie oferowane przez nas produkty lecznicze posiadają aktualne charakterystyki, które są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Wykonawca składając ofertę może skorzystać z instrukcji dostępnej na Platformie Zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/46-instrukcje>

3. Pytanie 1

Pakiet 1 poz.103 Ibuprofenum 0,1 g/5ml - 100 ml zaw. doustna, do stosowania od 3. miesiąca życia, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu 100 mg/5 ml, zawiesina doustna 130g w ilości 10opakowań?.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyrazi zgodę

4. Pytanie 2

Pakiet 9 poz. 28 Omeprazolom 20 mg x kaps. w blistrach, proszę o doprecyzowanie jaką wielkość opakowania Zamawiający miał na myśli? 28 czy 56 kapsułek w opakowaniu?.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli opakowanie po 28 kapsułek

5. Pytanie 3

Pakiet 13 poz.3 Amoxicillinum, Acidum clavulanicum (0,4g+0,057g)/5ml - 70 ml (25,2 g) prosz. do sporz. zaw. doust., proszę o doprecyzowania czy Zamawiający miał na myśli wycenę

Amoxicillinum, Acidum clavulanicum (400 mg + 57 mg)/5 ml, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej(12,6 g)?.

Odpowiedź: Tak, zamawiający miał na myśli 12,6 g

6. Pytanie 4

Dotyczy przedmiotowych środków dowodowych, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłożenie wraz z ofertą oświadczenia o posiadaniu pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych oraz Charakterystyki Produktu Leczniczego i udostępnienie Zamawiającemu na każde jego żądanie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 1 do pakietu 17 pozycja 7

W związku z wycofaniem z rynku produktu Forticare, który odpowiada opisowi, który przedstawił Zamawiający, zwracam się z prośbą o dopuszczenie produktu o podobnym wskazaniu tj. Nutridrink Protein Omega 3 żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, do postępowania dietetycznego u pacjentów z chorobą nowotworową z niedożywieniem lub ryzykiem niedożywienia z nią związanym.

Skład produktu Nutridrink Protein Omega 3 został opracowany, aby jeszcze lepiej odpowiadać na potrzeby pacjentów onkologicznych. Jedna butelka (125 ml) Nutridrink Protein Omega 3 dostarcza dużą ilość białka, energii, witaminy oraz zawiera kwasy tłuszczowe Omega-3; więc jest to najlepsze wsparcie żywieniowe od Nutricia dla pacjentów onkologicznych, którym lekarz zalecił doustny preparat odżywczy z kwasami tłuszczowymi Omega-3, które zawierał również produkt FortiCare.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

Pytanie 1 do pakietu 15 pozycja 9

W związku z wycofaniem z rynku produktu Bebilon HMF w opakowaniu 50 sasz. x2,2g prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o tym samym przeznaczeniu, tj. Bebilon HMF 50 sasz. x1g. Prosimy także o podanie ilości opakowań jakie należy zaoferować.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści. Ilość opakowań 4

Pakiet 17 poz 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

Zapytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

Zapytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz:

Poz. 81 – zakończona produkcja

Poz 103 – zakończona produkcja

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli pozycji 81 i 103 z pakietu nr 1. Informację zawiera Dział VI pkt 8 SWZ.

Zapytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 84 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 50 szt w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zapytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 5 miał na myśli lek o zmid/ przedł.uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

Zapytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 poz 6? Lek niedostępny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli pozycji 6 z pakietu nr 2. Informację zawiera Dział VI pkt 8 SWZ.

Zapytanie 7

Czy w związku z zakończona produkcja wlewek w dawce 14g+5g, Zamawiający w pakiecie 2 poz 22 wyrazi zgodę na wycene leku Enema 150 ml w ilości 200 szt, w dawce gdzie 1 ml roztworu zawiera 32,2 mg disodu fosforanu i 139 mg sodu diwodorofosforanu?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku Enema

Zapytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 poz:

Poz 26 – wstrzymany obrót

Poz 153 – wstrzymany obrót

Poz 192 – lek wycofany

Poz 219,220 – zakończona produkcja

Poz 268 – koniec pozwolenia na dopuszczenie do obrotu, lek niedostępny

Poz 298 – zakończona dystrybucja

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli pozycji 26, 153, 192, 219, 220, 268, 298 z pakietu nr 2. Informację zawiera Dział VI pkt 8 SWZ.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 56 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 30 szt w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyrazi zgodę

Zapytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 69,70 będzie stosował wyszczególniony w przedmiocie Zamówienia preparat w programach lekowych **B.17, B.62 Lub B.67**?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie będzie stosował

Zapytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 71 miał na myśli methylprednisolonum hemisuccinate?

Odpowiedź: Tak

Zapytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 64 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 szt w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 13

W pakiecie 2 poz 65 lek jest dostępny jedynie w opak x 20 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 20 szt w ilości 30 opak?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 14

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 82 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci roztworu do inf x 10 amp w ilości 370 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 165 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 30 szt w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 253 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 szt w ilości 48 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 267 wyrazi zgodę na wycenę barium zaw o poj 200 ml w ilości 10 opak? Producent na chwile obecna proponuje już tylko takie opakowanie barium sulfuricum.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 317 wyrazi zgodę na wycenę prep o nazwie Panthenol S.O.S pianka 130 g w ilości 4 opak?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 3 poz:

Poz 13 – zakończona produkcja

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli pozycji 13 z pakietu 3. Informację zawiera Dział VI pkt 8 SWZ.

Zapytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz 36 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 100 szt w ilości 1 opak? Opakowanie x 25 szt aktualnie nie jest dostępne.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz 42 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 40 szt w ilości 15 opak?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 22

Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz 6 wyrazi zgodę na wycenę kremu w opakowaniu x 100 g w ilości 16 opakowań? Produkcja kremu w opakowaniu 400g została zakończona.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę kremu w opakowaniu x 100 g w ilości 160 opakowań. Wykonawca zaproponował 16 opakowań a powinno być 160 po przeliczeniu.

Zapytanie 23

Czy Zamawiający w pakiecie 15 wyrazi zgodę na

Poz. 22 – wycenę smoczków w opakowaniu x 100 szt w ilości 17 opak

Poz.23 - wycenę smoczków w opakowaniu x 100 szt w ilości 1 opak

Poz. 25 – wycenę butelek w opakowaniu x 78 szt (aktualnie jedyne dostępne) w ilości 1 opak

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę (poz. 22, 23, 25)

Zapytanie 24

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz 30 wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 14 sasz w ilości 5 opak? Producent zmienił wielkość opakowania.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 18 poz 35? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreślił pozycji 35 z pakietu 18. Informację zawiera Dział VI pkt 8 SWZ.

Zapytanie 26

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz 47 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 5 amp w ilości 980 opak?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 27

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 90, 91.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w pakiecie 2 poz 90,91 produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Zapytanie 28

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 90,91 wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Zapytanie 29

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 21.

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 21 wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Zapytanie 30

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 21 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Zapytanie 31

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 78 wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp w ilości 2 opak?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz. 6 dopuści zaoferowanie Argosulfan 20mg/g 100g krem z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 160 opak.? Na rynku nie występuje już produkt o gramaturze 400 g

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści

Pytanie 1 Czy Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego produktu wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody. Informację zawiera Dział VI pkt 8 SWZ.

**Dyrektor SPZOZ
Szpitala Powiatowego w Pieszem
/-/mgr inż. Marek Skarzyński**