



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



ZP/p/2374-3/2020

Poznań, dnia 14.02.2020 roku

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „**Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych wraz ze środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego i suplementami diety**”.
Nr postępowania: Zp/p/3/2020.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Nr 1 -25

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Zestaw zapytań nr 1

Pytanie 1

dotyczy Pakietu nr 17 pozycja 186

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 36 produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Zestaw zapytań nr 2

Pytanie 1

Część 28

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane o wadze 5 kg zgodnie z przeliczeniem.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Zestaw zapytań nr 3

Pytanie 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w części 10 pozycja 26 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w części 10 pozycji 26 ZinoDr. A w opakowaniach 250 g?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 2

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w części 10 pozycja 12w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 3

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 Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Zestaw zapytań nr 4

Pytanie 1

Zapytania do części 15 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki kolagenowej w rozmiarze 10x10x0,5cm, nasączonej siarczanem gentamycyny, zarejestrowanej jako produkt leczniczy ze wskazaniem do leczenia zakażeń kości i tkanek miękkich oraz do zapobiegania tymże zakażeniom?

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 Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Zestaw zapytań nr 5

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści w pakiecie CZĘŚĆ 17 - Leki różne 5 poz. 162 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane 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 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Zestaw zapytań nr 6

Pytanie 1

Dotyczy Części 17 – Leki różne 5 poz. 160

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 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 Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na sposób pakowania zaoferowanego produktu utrudniającego wydanie na oddział mniejszej liczby kapsułek.

Pytanie 2

Dotyczy Części 17 – Leki różne 5 poz. 160

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części 17 – Leki różne 5 poz. 160?

Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.



Zestaw zapytań nr 7

Pytanie 1

część 14 leki różne 4 pozycja 23 termin składania ofert: 25.02.2020 1. Czy Zamawiający w pozycji pozycja 23 część 14 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na konieczność posiadania stałego dostępu do zamawianego pierwotnie produktu.

Pytanie 2

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Zestaw zapytań nr 8

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 4

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego

W związku z wycofaniem tego leku z produkcji Zamawiający nie wymaga jego wyceny.

Zestaw zapytań nr 9

Pytanie 1

Czy Zamawiający w par. 3.5.b znieś wymóg podpisywania aneksu w przypadku zmiany stawki VAT, względnie wykreśli zapis mówiący, że stawka VAT zmienia się po podpisaniu stosownego aneksu? Zmiany stawki VAT winny wchodzić w życie automatycznie, w dacie zmiany stosownych przepisów. Konieczność oczekiwania na podpisanie aneksu grozi Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca zwraca uwagę, że zapis par. 3.7 wprost mówi o zmianie stawki VAT w dacie wejścia w życie przepisów podatkowych w tym zakresie. Zapisy umowne są zatem sprzeczne, gdyż jeden wprowadza zmianę stawki VAT automatycznie, a drugi stwierdza, że zmiana wchodzi w życie po podpisaniu stosownego aneksu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający informuje, że w sytuacji zmiany stawki podatku VAT zostanie zawarty aneks obowiązujący od dnia wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku VAT.

Pytanie 2

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy w zakresie par. 4.2, akapit oznaczony jako „UWAGA”. Czy zapis ten nakazuje Wykonawcy wystawianie faktur za pośrednictwem platformy elektronicznej? Wykonawca zwraca uwagę, że przepisy ustawy mówią, że jej używanie jest obowiązkowe dla Zamawiającego, jednak zawsze fakultatywne dla wykonawców. W tym stanie rzeczy zapis „Zamawiający (...) wymaga złożenia po zawarciu umowy oświadczenia przez Wykonawcę, że zamierza przesyłać do Zamawiającego drogą elektroniczną ustrukturyzowane faktury elektroniczne **jest sprzeczny z przepisami prawa, albowiem Zamawiający nie może wymagać tego od Wykonawcy.**

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający informuje, że przedmiotowy zapis dotyczy wyłącznie ustrukturyzowanych faktur elektronicznych, o których mowa w ustawie z dnia 09.11.2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 23.11.2018r. poz. 2191). Zamawiający potwierdza, że Wykonawcy nie mają obowiązku wystawiania i przesyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w par. 5.1.e zamiast 20% wpisze max 10% jako wartość kary umownej? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w par. 5.1.f zamiast 20% wpisze max 10% jako wartość kary umownej? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części nr 11 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Części nr 11 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części nr 1 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Zestaw zapytań nr 10**Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 8 Carbomedicinalis 250 mg – czy w związku z brakiem produkcji – Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 200 mg ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w dawce 200mg

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 5 Amoxicillinum tabl. – prosimy o podani ilości op. do wyceny

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga zaoferowanie 1 op.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w części nr 18 poz. 4-7 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga zaoferowania leków, we wszystkich dawkach, pochodzących od jednego producenta.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 11. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 14. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 17. 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 Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w części nr 18 poz. 4-7 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga aby lek był zarejestrowany w następującym wskazaniu:
choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego
- ostre urazy rdzenia kręgowego

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 89 Dexpanthenolum żel do oczu – prosimy o podanie wielkości opakowania do wyceny

Odpowiedź Zamawiającego

MR

Zamawiający oczekuje wyceny opakowania 10 g

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 91 Diltiazemitabl – czy Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 119. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 151 InsulinumGlargine op. 0 szt – prosimy o podani ilości opakowań do wyceny

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga zaoferowanie 1 op

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 154, 155,156 Isosorbidi tabl. – czy Zamawiający oczekuje wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający oczekuje wyceny tabl. o przedłużonym działaniu.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 155 Isosorbidi tabl. 0 op. – prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga zaoferowanie 5 op.

Pytanie 14

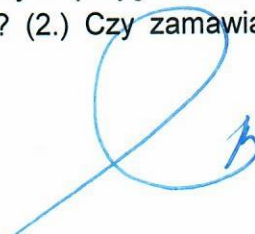
Dotyczy pakietu nr 17 poz. 173 Levodopum + Benserazidi 250 mg + 25 mg – czy Zamawiający miał na myśli dawkę 200 mg + 50 mg ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający oczekuje preparatu o dawce 200 mg + 50 mg

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 191. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający



wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza preparat Makrogol 74 g x 48 sasz. PEG 4 litry –Fortrans.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 263 Ranitidinum 0 op. – czy w związku zakończeniem produkcji leku zawierającego wymienioną substancję czynną u wszystkich producentów nie należy jej wyceniać ?

Odpowiedź Zamawiającego

W związku z wycofaniem tego leku z produkcji Zamawiający nie wymaga jego wyceny.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 297. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 299 Test paskowy Accu- Chek – na rynku dostępne są trzy rodzaje pasków testowych Accu-ChekPerforma , Accu-ChekActiv, Accu-Chek Instant – prosimy o doprecyzowanie jakie paski należy wycenić

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający oczekuje wyceny produktu ACCU _CHEK INSTANT.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 5,59 – czy Zamawiający dopuści w tych pozycjach preparaty zarejestrowane jako wyrób medyczny , taki jest obecnie ich status

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowane produkty.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 13 – czy Zamawiający dopuści w tej pozycjach preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny , taki jest obecnie jego status

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowane produkty.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 244,311 – zakończona produkcja – prosimy o informację czy należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży z informacją pod pakietem czy nie należy wyceniać wcale ?

Odpowiedź Zamawiającego

W związku z wycofaniem tego leku z produkcji Zamawiający nie wymaga jego wyceny.

Pytanie 1

Czy Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ dla CZĘŚĆ 17 - Leki różne 5 / paski do glukometrów w pozycjach 299,300,301,302,303,304 do glukometrów będących w posiadaniu Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Zestaw zapytań nr 12**Pytanie 1**

Do treści §1 ust. 5 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §1 ust. 5 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 2

Do treści §4 ust. 2. Prosimy o zmianę zapisów niniejszego paragrafu (po słowie „UWAGA”) w ten sposób, aby brzmiał on: „...wymaga złożenia po zawarciu umowy oświadczenia przez Wykonawcę CZY zamierza przesyłać do Zamawiającego drogą elektroniczną ustrukturyzowane faktury elektroniczne.”.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 3

Do treści §5 ust. 1 lit. a) oraz b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 4

Do treści §5 ust. 1 lit. e) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w razie rażącego naruszenia postanowień umowy w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 5

Do treści §5 ust. 1 lit. f) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z jego winy w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6

Do treści §6 ust. 3 oraz §8 ust. 4 pkt 3) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Zestaw zapytań nr 13

Pytanie 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 51g, elektrolity, glukozę 180g, azot 8,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1320kcal, energii całkowitej 1525 kcal – Multimel N6 - 900E 1500 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 2

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 68g, elektrolity, glukozę 240g, azot 11,2g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 17600kcal, energii całkowitej 2030 kcal – Multimel N6 - 900E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 3

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 33g z elektrolitami, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 780kcal, energii całkowitej 910 kcal, do podaży drogą żył centralnych lub obwodowych – Multimel N4-550E 1500 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.



Pytanie 4

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 56,9g, elektrolity, glukozę 110g, azot 9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1070 kcal – Olimel N9E 1000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 5

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 85,4g, elektrolity, glukozę 165g, azot 13,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal – Olimel N9E 1500ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 6

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 8 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 88,6g, elektrolity, glukozę 280g, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 2270 kcal – Olimel N7E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 7

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 9 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

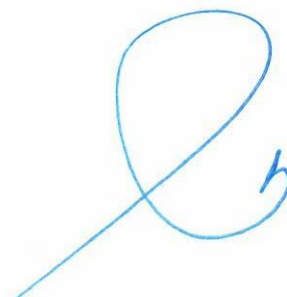
Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 8



W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 15 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20% (związek oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20) 250ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 9

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycjach 16 i 17, jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiołce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w tem.pokojujowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K – Cernevit ?

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu Cernevit w części nr 3 w poz. 16 i 17 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiołkach.

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w poz. 16 i 17 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin lipo- i hydrofilnych w całkowitej liczbie nie mniejszej niż 460 sztuk dla obu wierszy.

Pytanie 10

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 3 w pozycji nr 18 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się zwiększoną zawartością cynku, zmniejszoną zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Zestaw zapytań nr 14

Pytanie 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 4 w pozycji nr 2,3,4,5,7,8,9,11,16,17,18,19,21,22 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją

- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Zamawiający nie potwierdza argumentacji o łatwiejszym przechowywaniu worków w stosunku do butelek.

Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 4 pozycji nr 12,14,15,20 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ polegającej na podziale części 4 na część: 4a i część 4b zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 5 w pozycji nr 1,4,5,6,7 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Zaproponowane w pytaniu worki nie zapewniają bezpieczeństwa pracy z cytostatykami w przypadku przypadkowego wysunięcia zestawu do przetaczań. W takiej sytuacji dochodzi do całkowitej utraty leku i bardziej rozległego skażenia pomieszczenia.

Zestaw zapytań nr 15

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu 15 pozycji 3 i 4 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu leczniczego pakowanego po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?



Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniach po 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 15 pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu KabiPac pakowany po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniach po 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy pakowany po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniach po 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu 26 pozycji 6-10 – Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy pakowany po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniach po 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu 27 - Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Zestaw zapytań nr 16

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 15, pozycja 17

1. Czy we wskazanym pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego, który zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego :
 - a) posiada udowodnioną stabilność fizykochemiczną gotowego roztworu do infuzji w 0,9% roztworze chlorku sodu przez 3 godziny w temperaturze 15-25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2-8°C oraz
 - b) w przypadku roztworu przygotowanego poprzez rozpuszczenie w 5% roztworze glukozy do infuzji należy go wykorzystać natychmiast chyba, że odtwarzanie/rozcieńczenie miało miejsce w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

Uzasadnienie

Z punktu widzenia ekonomiki stosowania i przygotowywania antybiotyków w szczególności produktów leczniczych zawierających substancje czynną meropenem należy biorąc pod uwagę

czystość mikrobiologiczną przygotowany roztwór wykorzystać niezwłocznie, gdyż tylko takie działanie pozwoli w pełni na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.
W szczególności jeśli zważyć, że częściej stosowanym rozpuszczalnikiem wykorzystywanym do przygotowywania roztworów do wstrzykiwań jest 0,9% roztwór chlorku sodu, aniżeli 5% roztwór glukozy.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 2

Czy produkt leczniczy ze wskazanego pakietu będzie rozcieńczany w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych ?

Odpowiedź Zamawiającego

Pytanie nie ma związku z przedmiotowym postępowaniem.

Zestaw zapytań nr 17

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 8 pozycja 2 i 3 (Metamizolum natriicum inj. 1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie 14 pozycja 46 i 49 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 26 pozycja 6 aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 26 pozycja 6, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 5

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 14 pozycji 24,24 i 26 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga pak w nr 14 poz. 24, 25 i 26 zarejestrowanego wskazania podanego w treści pytania.

Zestaw zapytań nr 18

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 18 –czy Zamawiający wydzieli pozycję AMPHOTERICINUM Bproszek do sporz. roztworu do infuzji x 1 fiol.50 mgx 290op. do osobnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do pakietu większej liczby oferentów, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ polegającej na podziale części 18 na część: 18a i część 18b zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień.

Zestaw zapytań nr 19

Pytanie 1

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochlania.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno sodowane było zgodne w wymaganiach dowolnej Farmakopei obowiązującej na terenie Unii Europejskiej.

Zestaw zapytań nr 20

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 17 poz. 162 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1

Czy 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na fakt, że zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi.

Pytanie 2

Czy 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na fakt, że zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi.

Pytanie 3

MF

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mlid. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na fakt, że zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na fakt, że zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na fakt, że zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznej w postaci liofilizatu?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ ze względu na fakt, że zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 17 poz. 299, 300, 301, 302, 303, 304 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 7

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej pozycji nazwy pasków testowych będące zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co w praktyce eliminuje konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów do pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

a) Funkcja Auto-coding;

- b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
 - c) Enzym oksydaza glukozy;
 - d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl;
 - e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra;
 - f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków;
 - g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku;
 - h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki;
 - i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C;
 - j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
- Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
 - b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
 - c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD;
 - d) Kapilara samozasysająca krew;
 - e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej;
 - g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy;
 - h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015;
 - i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°
 - j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
- Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami:

- a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015;
- b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku;
- c) paski nie wymagające kodowania;
- d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD;
- e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy;
- f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s;
- g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza;



h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zestaw zapytań nr 21

Pytanie 1

Dotyczy części nr 17:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania **ZP/p/3/2020** wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i

elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycnoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki.

Do poz. 125: Rozmiar: 4,5 cm / 9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Do poz. 126: Rozmiar: 4,5 cm / 4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Do poz. 127: Rozmiar: 2,7 cm / 2,7 cm pakowany po 5szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu

dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do

realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29

ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane

przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców.

Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania.

Pragniemy podkreślić, iż produkt Hemopatch to uszczelniający hemostatyk, zawierający kolagen pochodzenia bydlęcego oraz NHS-PEG którego jakość, skuteczność hemostatyczna i uszczelniająca

zostały potwierdzone w badaniach klinicznych w zakresie chirurgii przewodu pokarmowego, narządów mięszzowych, chirurgii naczyniowej i neurochirurgii (*Int Clin Med*, 2018. Di Cesare T (2018) Efficacy of

Hemopatch® in reducing postoperative bleeding after laparoscopic cholecystectomy: Prospective and multicenter study *Clinical Neurology*

and *Neurosurgery* 176 (2019.)Hemopatch® as a new dural sealant: A clinical observation★
Stephan Nowaka,*, Henry W.S. Schroederb,
Steffen Fleckb *American Journal of Biomedical Science & Reserch* 2019. Cost-Benefit Analysis:
Hemopatch® Vs Standard of Care in The
Incidence of Postoperative Pancreatic Fistula in a Observational Study Ramirez Manuel G1*,
Serradilla Mario2 and Ramirez Manuel A1
Schebesch K, Brawanski A (February 04, 2019) Clinical Experience with Hemopatch® as a Dural
Sealant
in Cranial Neurosurgery. *Cureus* 11(2): e4013. DOI 10.7759/cureus.4013 Anna Pisapia, Enrico
Crolla, Michele Saracco, Alessandro
Saglioccolo, Pasquale Dolce & Carlo Molino (2019): The effectiveness of Hemopatch™ in
preventing postoperative distal pancreatectomy
fistulas, *Expert Review of Medical Devices Expert review of medical devices*, 2018. Clinical
effectiveness and versatility of a sealing
hemostatic patch (HEMOPATCH) in multiple surgical specialties Kevin M. Lewis*a, Shelly Ikeme*a,
Tolu Olubunmib and Carl Erik
Kuntzea *Biomacromolecules* 2017. Next Generation Hemostatic Materials Based on NHS-Ester
Functionalized Poly(2-oxazoline)s Marcel A.
Boerman, Prospective, randomized clinical trial of the HEMOPATCH topical hemostat in ascending
aorta: initial experience Weltert L,
D'Aleo S, Chirichilli I, Scaffa R, Salica A, Ricci A, Mingiano A, Guerrieri Wolf L, Bellisario A, De
Paulis R)

Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu
pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o
udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP (w tym w szczególności
art.7 i
art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego
wydatkowania
środków publicznych).

Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż
„Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią
pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji
normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie
służy
bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona
umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w
postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne
ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ”

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu ze względu na inny skład
zaproponowanego preparatu – brak substancji czynnych.

Zestaw zapytań nr 22

Pytanie 1

Zadanie 3 poz. 6, 7, 8, 9.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt o
parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu
zamówienia. Produkt leczniczy zawierający tę samą substancję leczniczą, postać oraz posiadający
te same wskazania do zastosowania klinicznego.

Dla pozycji 6. Omegaflex Special 625 ml: worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego
z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję
tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe

Dla pozycji 7. Omegaflex Special 1250 ml: worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego
z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję
tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe

Dla pozycji 8. Omegaflex Special 1875 ml: worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego
z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję
tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe

Dla pozycji 9. Omegaflex Peri 1250 ml worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe. Osmolarność 840 mosmol/l.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowane produkty.

Pytanie 2

Zadanie 3 poz. 11.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt standardowy roztwór aminokwasów Aminoplasmal 10 % 500 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 3

Zadanie 3 poz. 12.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt standardowy roztwór aminokwasów Aminoplasmal 15 % 500 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 4

Zadanie 3 poz. 13.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego Nutriflex Special 1500 ml.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 5

Zadanie 3 poz. 16 i 17.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Produkt leczniczy posiadający te same wskazania do zastosowania klinicznego. Prosimy o zgodę na zaoferowanie preparatu witaminowego zawierający zestaw **podaży witamin rozpuszczalnych zarówno w wodzie i w tłuszczach łącznie** zgodny z rekomendacjami ESPEN (**13 witamin: łącznie z witamina K**), stosowany w żywieniu pozajelitowym (proszek do sporządzania roztworów do infuzji). Zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego op. fiołka x 10, co daje 46 opakowań? Mniejsza ilość manipulacji oraz produktów ubocznych przy przygotowaniu leku jest bezpieczniejsze i daje wymierne korzyści Zamawiającemu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 16 i 17 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin lipo- i hydrofilnych w całkowitej liczbie nie mniejszej niż 460 sztuk dla obu wierszy.

Pytanie 6

Zadanie 3 poz. 18.

Zwracamy się z prośbą czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koncentratu zawierający dobowe zapotrzebowanie na pierwiastki śladowe do żywienia pozajelitowego - TRCUTIL 10 ml w opakowaniu 5 amp. co daje w przeliczeniu ilości (440 szt) 88 op. ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

MT

Pytanie 7

Zadanie 3 poz. 6, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 16 i 17, 18.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie pakietu 3A co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków, a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oferty w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ polegającej na podziale części 3 na część: 3a i część 3b zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 8

Zadanie 5 poz. 8.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ww. pozycji . Czy Zamawiający wymaga preparatu GELATINUM 4% zawieszony w zbilansowanym roztworze elektrolitów (Na,Cl,K,Ca,Mg oraz octany) w opakowaniu stojącym z podwójnymi portami typu Ecoflac? W kolumnie dawka zapis 0,9% nie odpowiadaj płynom zbilansowanym.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 9

Zadanie 27 poz. 1.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku PROPOFOLUM w ampułkach tj. 10 mg/ml 20 ml x 5 amp. ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 10

Zadanie 27 poz. 1.

Czy w ww pakiecie Zamawiający wymaga Propofolu w technologii LIPURO opartego na emulsji tłuszczowej MCT/LCT, którego właściwości wpływają na zmniejszenie uczucia bólu przy podawaniu dożylnym?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie 11

Zadanie 27 poz. 1.

Czy w ww pakiecie ze względu na dostępność w szpitalu opakowań z tworzyw sztucznych Zamawiający wymaga preparatu, który zgodnie z ChPL może być rozcieńczany także w pojemnikach z tworzyw sztucznych i nie narzuca zamawiającemu stosowanie wyłącznie opakowań szklanych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Zestaw zapytań nr 23

Pytanie 1

MF

Zadanie 3 poz. 6, 7, 8, 9.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Produkt leczniczy zawierający tę samą substancję leczniczą, postać oraz posiadający te same wskazania do zastosowania klinicznego.

Dla pozycji 6. Omegaflex Special 625 ml: worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe

Dla pozycji 7. Omegaflex Special 1250 ml: worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe

Dla pozycji 8. Omegaflex Special 1875 ml: worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe

Dla pozycji 9. Omegaflex Peri 1250 ml worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego z dwoma jałowymi portami zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję tłuszczową i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe. Osmolarność 840 mosmol/l.

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 2

Zadanie 3 poz. 11.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt standardowy roztwór aminokwasów Aminoplasmal 10 % 500 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 3

Zadanie 3 poz. 12.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt standardowy roztwór aminokwasów Aminoplasmal 15 % 500 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 4

Zadanie 3 poz. 13.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego Nutriflex Special 1500 ml.

Odpowiedź Zamawiającego

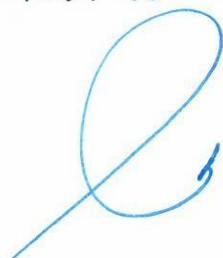
Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 5

Zadanie 3 poz. 16 i 17.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na produkt o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Produkt leczniczy posiadający te same wskazania do zastosowania klinicznego.

Prosimy o zgodę na zaoferowanie preparatu witaminowego zawierający zestaw **podaż** witamin rozpuszczalnych zarówno w wodzie i w tłuszczach łącznie zgodny z rekomendacjami ESPEN (13 witamin: łącznie z witamina K), stosowany w żywieniu pozajelitowym (proszek do sporządzania roztworów do infuzji). Zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego op. fiolka x 10, co daje 46 opakowań? Mniejsza ilość manipulacji oraz produktów ubocznych przy przygotowaniu leku jest bezpieczniejsze i daje wymierne korzyści Zamawiającemu.



Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 6

Zadanie 3 poz. 18.

Zwracamy się z prośbą czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koncentratu zawierający dobowe zapotrzebowanie na pierwiastki śladowe do żywienia pozajelitowego - TRCUTIL 10 ml w opakowaniu 5 amp. co daje w przeliczeniu ilości (440 szt) 88 op. ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 7

Zadanie 3 poz. 6, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 16 i 17, 18.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie pakietu 3A co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków, a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oferty w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 8

Zadanie 5 poz. 8.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ww. pozycji . Czy Zamawiający wymaga preparatu GELATINUM 4% zawieszony w zbilansowanym roztworze elektrolitów (Na,Cl,K,Ca,Mg oraz octany) w opakowaniu stojącym z podwójnymi portami typu Ecoflac? W kolumnie dawka zapis 0,9% nie odpowiadaj płynom zbilansowanym.

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 9

Zadanie 27 poz. 1.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku PROPOFOLUM w ampułkach tj. 10 mg/ml 20 ml x 5 amp. ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 10

Zadanie 27 poz. 1.

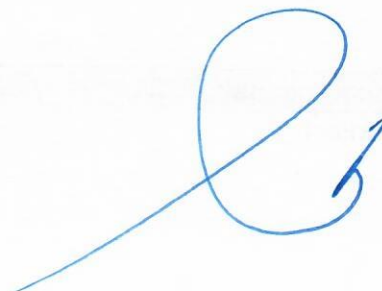
Czy w ww pakiecie Zamawiający wymaga Propofolu w technologii LIPURO opartego na emulsji tłuszczowej MCT/LCT, którego właściwości wpływają na zmniejszenie uczucia bólu przy podawaniu dożylnym?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Pytanie 11

Zadanie 27 poz. 1.



Czy w ww pakiecie ze względu na dostępność w szpitalu opakowań z tworzyw sztucznych Zamawiający wymaga preparatu, który zgodnie z ChPL może być rozcieńczany także w pojemnikach z tworzyw sztucznych i nie narzuca zamawiającemu stosowanie wyłącznie opakowań szklanych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z zestawem pytań nr 23

Zestaw zapytań nr 24

Pytanie 1

Dot: pakietu nr 2 poz. 2-3,5, 9-11,14

Czy Zamawiający dopuści w poz.2,3,5,9,10,11,14 dietę w opakowaniu OPTI TRI?

W związku ze zmianą opakowań diet z opakowań miękkich typu pack na butelki OptiTri produkty w dotychczasowych PACKACH (workach) są sukcesywnie wycofywane. Zmiana dotychczasowych opakowań związana jest z wprowadzeniem większej funkcjonalności, bezpieczeństwem oraz ochroną środowiska.

Jednocześnie informujemy, że nie ulegają zmianie pozostałe parametry diety, takie jak: objętość opakowania oraz wartość odżywcza preparatu. Nowa butelka jest również nadal kompatybilna z zestawami do podaży diet dojelitowych FLOCARE jak i innymi obecnymi na rynku polskim.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza dietę w opakowaniu OPTI TRI.

Pytanie 2

Dot. pakietu nr 2 poz. 18

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, pozycji 18 dopuści, strzykawkę 3częściową, enteralną, 60 ml, z gwintem na całej długości złącza, niecentryczna?

Strzykawka niecentryczna z końcówką ENFit gwarantuje szczelność z zestawami do podaży diet dojelitowych stosowanych przez Zamawiającego oraz maksymalne wykorzystanie płynów.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 3

Dot: pakietu nr 2 poz. 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 21 dopuści zgłębnik nosowo-żołądkowy, transparentny, przeznaczony do żywienia dojelitowego bezpośrednio do żołądka wyposażony w dodatkowy port do odbarczania przeznaczony do ewakuacji treści żołądka. Rozmiar zgłębnika Ch14/110 cm ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 4

Dot: pakietu nr 2 poz. 22

Czy Zamawiający w pakiecie 2, poz. 22 dopuści zestaw do żywienia dojelitowego do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu Pack) ze zgłębnikiem enteralnym, umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity, będącej w posiadaniu Zamawiającego ?

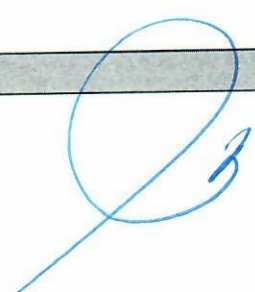
Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Zestaw zapytań nr 25

Pytanie 1



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 16, poz. 3 produktu Amphotericinum B co pozwoli zwiększyć konkurencyjność i uzyskać korzystniejsze ceny dla Szpitala?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający informuje, że w pakiecie 16 poz. 3 nie ma produktu wskazanego w treści wniosku o udzielenie wyjaśnień. Zamawiający informuje, że dokonał podziału części nr 18 zgodnie z udzieloną odpowiedzią na pytanie nr 1 zestaw pytań nr 18.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 w związku z udzielonymi wyjaśnieniami tj. dokonanym podziałem części nr 3, 4 i 18 dokonuje modyfikacji SIWZ poprzez:

- 1) aktualizację załącznika nr 1 do SIWZ – Formularz oferty, który otrzymuje brzmienie zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień.
- 2) modyfikację załącznika nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy dla pakietów 3a i 3b, 4a i 4b, 18a i 18b, zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4a ustawy Pzp w zw. z art. 12a ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp, w związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ Rozdz. XII poprzez:

- 1) zmianę terminu składania ofert - nowy termin składania ofert 02.03.2020r., godz. 11:00.
- 2) zmianę terminu otwarcia ofert – nowy termin otwarcia ofert 02.03.2020r., godz. 12:00.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Załączniki:

- 1) Formularz oferty
- 2) Formularz-asortymentowo cenowy (część 3a, 3b, 4a, 4b, 18a, 18b)

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: M. Flis


DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI I REHABILITACJI
MINISTERSTWA SPRAW WNETRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński

Z-ca Dyrektora
Działu Zamówień Publicznych

mgr Michał Flis