



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90

e-mail: sekretariat@spzowolsztyn.pl
<http://www.spzowolsztyn.pl>

NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia 02.05.2024 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/94/2024

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn: „**Sukcesywna 24 miesięczna dostawa produktów leczniczych/wyrobów medycznych dla SPZOZ w Wolsztynie**”, Nr sprawy: PN/1/2024.

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023.1605 t.j.).

Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 19

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

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)
- 0,02g hydroksybenzoat metylu
- 0,02g hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml w poz. 1 oraz 11ml w poz. 2, opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 19 dopuszcza zaoferowanie w/w wyrobu medycznego.

ZESTAW II

Pakiet nr19

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 19 w poz. 1 żel o poniższym składzie:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml w ampułko-strzykawce

sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii ?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 19 dopuszcza zaoferowanie w/w wyrobu medycznego.

Pakiet nr.19

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 19 w poz. 2 żel o poniższym składzie:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 11 ml w ampułko-strzykawce

sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 19 dopuszcza zaoferowanie w/w wyrobu medycznego.

ZESTAW III

1. Czy Zamawiający w pakiecie 41 pozycja 37 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 41 pozycję 37 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu. Pliki dołączone do wiadomości: Folder_CitraLock_4%.pdf

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW IV

1. Pakiet 1, Pozycja 17, FENTANYL 0,05mg/mg inj. a 10ml a 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo

2. Pakiet 1, Pozycja 18, FENTANYL 0,05mg/mg inj. a 2ml a 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

3. Pakiet 6, Pozycja 16, Hydrocortisonum pr.do p.roztw.do wstrz. 0,1 g 5 fioł.s.subs.+ 5 amp: 1. Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości i bez rozpuszczalnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości i bez rozpuszczalnika.

4. Pakiet 41, Pozycja 43, Lignocainum Hydrochloricum 1 % rozt.do wstrz. 10 mg/ml 5 fiołek x 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego

5. Pakiet 41, Pozycja 44, Lignocainum Hydrochloricum 2 % rozt.do wstrz. 20 mg /ml 5 fiołek x 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego

6. Pakiet 41, Pozycja 45, Lignocainum Hydrochloricum 2 % rozt.do wstrz. 20 mg/ml 10 amp x 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

7. Pakiet 49, Pozycja 11, Ceftazidimum pr.do p.roztw.do wstrz.doż./dom. 0,5 g 1 fioł.s.subs: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

8. Pakiet 49, Pozycja 12, Ceftazidimum pr.do p.roztw.do wstrz.doż/dom. 1 g 1 fiol.s.subs: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

9. Pakiet 49, Pozycja 12, Ceftazidimum pr.do p.roztw.do wstrz.doż/dom. 1 g 1 fiol.s.subs: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji

10. Pakiet 49, Pozycja 13, Ceftazidimum pr.do p.roztw.do wstrz.doż/dom. 2 g 1 fiol.s.subs: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

11. Pakiet 49, Pozycja 13, Ceftazidimum pr.do p.roztw.do wstrz.doż/dom. 2 g 1 fiol.s.subs: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowany Ceftazydym 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji

ZESTAW V

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów §13 ust. 1:

Zamawiający może nałożyć na wykonawcę kary umowne: /

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

c) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości **0,5%** wartości niedostarczonego w terminie zamówienia na CITO za każdą godzinę zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.

d) w razie zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji w terminach określonych w § 3 wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w kwocie **75,00 zł**. Zapłata kary umownej nie pozbawia Zamawiającego do skorzystania z uprawnień określonych w § 3 pkt. 6.

e) za brak zapłaty lub za nieterminową zapłatę wynagrodzenia Podwykonawcy z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w art. 439 ust. 5 Ustawy PZP w przypadkach o których mowa w art. 439 ust. 5 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w wysokości **1 125,00 zł** za każdy taki przypadek

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy §13 ust. 1 lit. c) i e). **Natomiast w zakresie §13 ust. 1 lit d)- obniża karę z kwoty 150 zł na kwotę 100 zł. Patrz odpowiedź: Zestaw XIII, pyt. 4.**

ZESTAW VI-

1. Czy w Pakiecie 15 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 61 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie 15 poz. 61 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Czy w Pakiecie 15 poz. 61 Zamawiający dopuści produkt równoważny pod względem składu i zawartości substancji czynnych, zarejestrowany jako kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie 43 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Czy w Pakiecie 43 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x

30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy w Pakiecie 43 poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego 5 mld CFU /5 kropli (1 mild CFU /kropla) bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Obecnie nie istnieje na rynku żaden preparat probiotyczny w postaci kropli, który byłby zarejestrowany jako dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego. Czy w Pakiecie 43 poz. 10 Zamawiający dopuści preparat o statusie suplementu diety?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 55 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

8. Czy w Pakiecie nr 55 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści paski testowe przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków? W praktyce w placówkach medycznych pomiary glikemii w próbkach krwi żylniej i tętnicznej nie są wykonywane za pomocą glukometrów, ze względu na trudności we wprowadzaniu tak uzyskanej próbki do glukometru. Próbkę taką służyć raczej do nadań wykonywanych za pomocą analizatorów laboratoryjnych. Ponadto stężenie glukozy we krwi żylniej/tętnicznej może nie odpowiadać stężeniu wykrywanemu we krwi włosniczkowej ze względu na sposób kalibracji glukometru i czynniki zewnętrzne (np. nierównomierny rozkład stężenia glukozy we krwi żylniej i włosniczkowej po posiłku).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. Czy uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, stężenie glukozy spadające poniżej 20 mg/dl zagraża bezpośrednio życiu, natomiast stężenie 10mg/dl nie występuje u nikogo Zamawiający dopuści glukometry z zakresem pomiaru 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych do glukometru umożliwiającego wykonanie pomiaru w czasie 5 sekund? Ograniczenie tego czasu do 4 sekund ogranicza konkurencję z powodów pozamerytorycznych, gdyż jedna sekunda czasu badania nie sprawia w praktyce żadnej różnicy ani pacjentom, ani personelowi wykonującemu rutynowe pomiary.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w pasków.

11. Czy Zamawiający dopuści paski testowe o stabilności po otwarciu opakowania wynoszącej 6 miesięcy (lub 12 miesięcy) Zamawiający ma zamiar zużywać średnio 75 opakowań pasków miesięcznie, co budzi poważne wątpliwości, co do tego, że Zamawiający nie zużyje jakiegokolwiek opakowania otwartych pasków w ciągu 6 miesięcy. Statystyczne prawdopodobieństwo takiego zdarzenia jest, delikatnie mówiąc, znikome.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

12. Prosimy o dopuszczenie pasków z kapilara węższa od szerokości paska. Szerokość kapilary nie ma żadnego znaczenia dla jakości badania i dokładności wykonywanego pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w pasków

13. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 51 poz. 2 pasków testowych pakowanych w op. x 50 szt, tj w standardowych opakowaniach dla wyrobów tego typu. Wymóg aby były to opakowania x 100 szt ogranicza konkurencję do wyrobu jednego producenta w sposób pozamerytoryczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w pasków.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 69 poz. 103 w przedmiotowym postępowaniu:

14. Czy w Pakiecie 69 poz. 103 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 69 poz. 92 w przedmiotowym postępowaniu:

15. Czy w Pakiecie 69 poz. 92 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: Zamawiający dopuszcza 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.

16. Czy w Pakiecie 69 poz. 92 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: Zamawiający dopuszcza 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.

ZESTAW VII

1. Zadanie 74 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści, mleko wskazane dla wcześniaków, dla noworodków z małą urodzeniową masą ciała; modyfikowane mleko początkowe; dostarcza niezbędnych składników odżywczych białka, węglowodanów, tłuszczu, witamin oraz składników mineralnych (m.in. wapnia, żelaza, jodu, magnezu, cynku, selenu) potrzebnych do prawidłowego rozwoju niemowlęcia; - zawiera LC PUFA (długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe), zawiera dodatek średniołańcuchowych trójglicerydów; - bezglutenowe; - nie wymaga gotowania (RTF); - zawartość : tłuszcz -3,9 g/100ml, L-karnityna - 2,1 mg/100ml. Opakowanie 70 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Zadanie 74 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści mleko pierwsze podawane dzieciom zdrowym w okresie poporodowym Zawiera białka oraz kompozycję oligosacharydów prebiotycznych. Jest mlekiem bezglutenowym; zawiera w składzie LC PUFA (długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe); Laktoza w ilości 6,9g/100 ml; Stosunek białka serwatkowego do kazeiny wynosi 70/30. Zawierające błonnik w postaci 2FL (0,1g/100ml) Zawartość: tłuszcz - 3,4 g/100ml; Mleko jest gotowe do podania (RTF), opakowanie 70 ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy

3. Zadanie 74 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści mleko w opakowaniu a 90ml mleko początkowe w płynie przeznaczone do żywienia zdrowych noworodków z białkiem częściowo hydrolizowanym o poziomie 1,5 g w 100ml gotowego produktu, stosowane w profilaktyce alergii. Mleko jest gotowe do podania (RTF)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy

ZESTAW VIII

Czy zamawiający dopuści w nr pakiecie 52 poz 19 preparat w dawce 20mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w dawce 20 mg.

ZESTAW IX

1. 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: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia - do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości i zaokrąglenia przeliczonych opakowań w górę,- patrz §2ust. 11b) wzoru umowy.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamiany tabletek na tabletki powlekane oraz na kapsułki (i odwrotnie) tylko dla form leku o niemodyfikowanym uwalnianiu.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany ampułek na fiolki (nie odwrotnie).

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

ZESTAW X

1. Dotyczy pakietu nr 10; Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny produkt Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.

2. Dotyczy pakietu nr 41 poz 62; Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt pakowany x 20 poj x 10 op ponieważ tylko takie opakowanie występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dopuści do wyceny produkt pakowany x 20 poj x 10 op.

3. Dotyczy pakietu nr 49 poz 9, Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt pakowany x 20 szt x 10 op ponieważ tylko takie opakowanie występuje na rynku.

Odpowiedź: W tym zakresie została dokonana modyfikacja.

ZESTAW XI

1. Chcielibyśmy złożyć ofertę na niejonowy, monomeryczny środek kontrastujący Iomeron w stężeniach i wielkościach fiolek i butelek odpowiadających opisowi przedmiotu zamówienia. Prosimy o zgodę na przeliczenie ilości zaoferowanych opakowań na pojedyncze fiołki i butelki, np. W poz. 1 -180 fiołek, w poz. 2 - 20 itd. Uzasadnienie:

Proponowany przez nas środek spełnia najwyższe wymagania jakości i bezpieczeństwa stawiane jodowym niejonowym monomerycznym środkiem cieniującym w zakresie stężeń 300 - 350 mgI/ml, posiada tożsame wskazania do stosowania z preparatami konkurencyjnymi. Dodatkowo cechy fizykochemiczne związane z bezpieczeństwem i wygodą stosowania (takie jak osmolalność i lepkość - najniższe w każdym stężeniu wobec odpowiedników w klasie niejonowych monomerów) stawiają oferowany przez nas środek Iomeron wyżej niż zamienniki. Konfekcjonowanie w pojedynczych opakowaniach pozwoli Zamawiającemu na elastyczność w ilości sprowadzanych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Prosimy o rozdzielenie pakietu nr 34 na na pozycje 1-5 i 6 do osobnej wyceny. Uzasadnienie: W obecnym kształcie w zadaniu do SIWZ Zamawiający wyszczególnił monomeryczne jodowe środki kontrastowe produkowane i oferowane w Polsce przez różnych producentów oraz ,w niewielkiej ilości, jodowy środek dimeryczny o stężeniu 320mg/ml produkowany i oferowany tylko przez firmę GE. Takie połączenie stawia w uprzywilejowanej pozycji tylko jednego oferenta- firmę, która dysponuje zarówno produktami z pozycji 1 do 5 oraz 6. Jest to : a) nieuzasadnione z punktu widzenia Zamawiającego, ponieważ uniemożliwi mu uzyskanie najniższej ceny, którą w R. XVIII p.1 SIWZ ustalił jako jedyne kryterium oceny ofert, b) sprzeczne z zasadami uczciwej konkurencji, co jest podstawą Ustawy o Zamówieniach Publicznych Pozytywne odpowiedzi na nasze pytania i stworzenie warunków dla złożenia oferty na inny środek cieniujący przyniosą Zamawiającemu korzyści w postaci uzyskanie rzetelnej i w pełni konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW XII

Dotyczy pakietu 56:

1. Czy zamawiający - mając na względzie mechanizm działania i bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

ZESTAW XIII

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §2 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie 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 dokona stosownej zmiany w tym zakresie.

2. Do §10 ust. 1 i 2 pkt 1) wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 1 i 2 pkt 1) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Do §13 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w realizacji dostawy w trybie cito w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości niezrealizowanej w terminie

dostawy za każde 12 godzin zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Do §13 ust. 1 lit. d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 100 zł za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wymiaru kary do 100 zł za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja wzoru umowy.

ZESTAW XIV

1. Czy w Pakiecie 15 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 56 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie 15 poz. 56 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie kosmetyku i składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie 43 poz. 9 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Czy w Pakiecie 43 poz. 9 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 43 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w związku z faktem, że aktualnie nie występują żadne probiotyki w formie kropli zarejestrowane jako dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego, Zamawiający dopuści w Pakiecie 43 poz. 9 zaoferowanie produktu o statusie suplementu diety, zawierającego bakterie probiotyczne szczepu Lactobacillus rhamnosus GG o stężeniu 1 mld CFU/ 1 kroplę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 69 poz.. 103 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy w Pakiecie 69 poz.. 103 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 147 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Czy w Pakiecie 69 poz. 92 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: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 69 poz.92 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.

8. Czy w Pakiecie 69 poz. 92 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: **Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 69 poz.92** 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 55 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

9. Czy w Pakiecie 55 Zamawiający dopuści paski testowe przeznaczone do glukometrów przeznaczonych wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków? W praktyce w placówkach medycznych pomiary glikemii w próbkach krwi żyłnej i tętnicznej nie są wykonywane za pomocą glukometrów, ze względu na trudności w wykorzystaniu próbki w czasie na tyle krótkim, by nie wystąpiło w niej krzepnięcie lub hemoliza, przed którymi próbka wprowadzana do glukometru nie jest w żaden sposób chroniona. Próbki takie służą raczej do nadań wykonywanych za pomocą analizatorów laboratoryjnych. Ponadto stężenie glukozy we krwi żyłnej/tętnicznej może nie odpowiadać stężeniu wykrywanemu we krwi włośniczkowej ze względu na sposób kalibracji glukometru i czynniki zewnętrzne (np. nierównomierny rozkład stężenia glukozy we krwi żyłnej i włośniczkowej po posiłku).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Czy uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy wynoszące 10mg/dl nie występuje u żywych osób, Zamawiający dopuści glukometry z zakresem liczbowym pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych do glukometru umożliwiającego wykonanie pomiaru w czasie 5 sekund? Ograniczenie tego czasu do 4 sekund ogranicza konkurencję z powodów pozamerytorycznych, gdyż jedna sekunda czasu badania nie sprawia w praktyce żadnej różnicy ani pacjentom, ani personelowi wykonującemu rutynowe pomiary.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z wcześniejszą odpowiedzią.

12. Czy Zamawiający dopuści paski testowe o stabilności po otwarciu opakowania wynoszącej 13 miesięcy Zamawiający ma zamiar zużywać średnio 50 opakowań pasków miesięcznie, co budzi poważne wątpliwości, co do tego, że Zamawiający nie zużyje jakiegokolwiek opakowania otwartych pasków w czasie dłuższym niż 12 miesięcy. Poza tym data ważności na opakowaniu pasków z reguły nie będzie dłuższa niż właśnie 12 miesięcy, gdyż w przytłaczającej większości przypadków data ważności pasków dostarczanych przez wykonawców do szpitali nie jest dłuższa. Przekroczenie daty stabilności wynoszącej 12 miesięcy oznaczać będzie również przekroczenie daty ważności, w związku z tym takie opakowanie pasków nie będzie przydatne do użycia niezależnie od tego czy upłynie data stabilności, czy też nie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13. Prosimy o dopuszczenie pasków z kapilara węższa od szerokości paska. Szerokość kapilary nie ma żadnego znaczenia dla jakości badania i dokładności wykonywanego pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z wcześniejszą odpowiedzią.

14. Czy Zamawiający dopuści paski testowe w standardowych opakowaniach (tj. x 50 szt.), takich jakie stosuje ponad 90% wytwórców obecnych na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski testowe w standardowych opakowaniach (tj. x 50 szt.),

ZESTAW XV

PAKIET 19 pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści żel pakowany a'24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania żelu w pakowaniu a'24 sztuki

PAKIET 19 pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za sztukę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za sztukę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

PAKIET 19 pozycja 1-2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, zaokrągleniem do pełnych opakowań.

ZESTAW XVI

wnioskujemy o wydłużenie terminu dostaw „na ratunek” dla Pakietu 3 z 8 godzin na 12 godzin. Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę . W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

ZESTAW XVII



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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamiany tabletek na tabletki powlekane oraz na kapsułki (i odwrotnie) tylko dla form leku o niemodyfikowanym uwalnianiu.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany ampułek na fiolki (nie odwrotnie).

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany ampułek na fiolki (nie odwrotnie).

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

8. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 30. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,roztw.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp lub Calsiosol 95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,5 amp z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp lub Calsiosol 95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,5 amp z przeliczeniem wymaganej ilości.

11. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 56. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

12. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 56. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

14. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 11. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego 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 SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

15. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

16. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 10. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający: • właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Odpowiedź: Zamawiający z Pakietu 48, wykreśla poz. 10.

17. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnnej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

18. Dotyczy pakietu nr 64 poz. 19 – prosimy o doprecyzowanie jednostki miary do wyceny.

Odpowiedź: jednostką miary jest opakowanie. (op.)

19. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 60. Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml.

ZESTAW XVIII

pytania do pakietu 12:

1) Dotyczy zadania 12 - Prosimy o podanie nazw wszystkich aparatów do znieczulenia znajdujących się na wyposażeniu szpitala.

Odpowiedź: Podanie tej informacji nie ma wpływu na treść składanej oferty, w związku z tym Zamawiający nie udzieli odpowiedzi w tym zakresie.

2) Czy Zamawiający w pakiecie 12 dopuści Sevoflurane Baxter 250ml pakowany po 6 butelek w opakowaniu wraz z nieodpłatnym udostępnieniem przez Wykonawcę 6 parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3) Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców /oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować nadmierowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW XIX

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 19 poz. 1, 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu o poniższym składzie:

100 g zawiera:

- Czysta woda (Pure water)
- Glikol Propylenowy, Hydroksyetyloceluloza (lubrykant)
- 2g Chlorowodorek lidokainy (Środek znieczulający miejscowo)
- 0,25g Chlorhexidine Gluconate- 20% stężenie (Antiseptic)

- 0,02g Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
 - 0,02g Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)
- pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie w/w żelu.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

KIEROWNIK APTEKI SZPITALNEJ
Przemysław Błoch
mgr farmacji aptecznej

DYREKTOR

Karol Mońko

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP

