

ODPOWIEDZI **na zapytania do treści SIWZ**

Kliniczne Centrum Ginekologii, Położnictwa i Neonatologii w Opolu ul. Reymonta 8 - Zamawiający w odpowiedzi na n/w pytania do specyfikacji przetargowej nr **PN/D/FA/1/20 na Zakup wraz z dostawą leków na okres do 30.04.2021 roku** udziela następujących wyjaśnień:

1 Pytanie dot. zadania nr 2, poz.233

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania 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. Produkt o składzie: LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (6g)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

2 Pytanie dot. zadania nr 18

W związku z "ciągłymi" brakami na rynku Immunoglobulinum humanum anti-D 50 mikrogramów, do podawania domięśniowego oraz Immunoglobulinum humanum anti-D 150 mikrogramów, do podawania domięśniowego, Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreslenie następującego pkt-u: § 6

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania dostawy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić

Zamawiającemu kary umowne:

1) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zapotrzebowania za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie,

2) w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy brutto (określonej w § 2 ust. 1 niniejszej umowy) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które nie odpowiada Zamawiający, z zastrzeżeniem okoliczności wymienionej w ust. 3

Odpowiedź: Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść §6 ust. 1 załącznika nr 1 do SIWZ – wzór Umowy na: „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania dostawy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zapotrzebowania za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie, (nie dotyczy zadania nr 18),

2) w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy brutto (określonej w § 2 ust. 1 niniejszej umowy) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które nie odpowiada Zamawiający, (nie dotyczy zadania nr 18), z zastrzeżeniem okoliczności wymienionej w ust. 3. ”

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik nr 1 do SIWZ – wzór Umowy.

3 Pytanie dot. zadania nr 18

Czy Zamawiający wyłączy z naliczania kar za opóźnienie dostawy (§6 pkt.1 ust.1 umowy) produkty lecznicze z zakresu zadania nr 18?

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść §6 ust. 1 załącznika nr 1 do SIWZ – wzór Umowy na: „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania dostawy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:*

- 1) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zapotrzebowania za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie, (nie dotyczy zadania nr 18),*
- 2) w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy brutto (określonej w § 2 ust. 1 niniejszej umowy) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które nie odpowiada Zamawiający, (nie dotyczy zadania nr 18), z zastrzeżeniem okoliczności wymienionej w ust. 3. ”*

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik nr 1 do SIWZ – wzór Umowy.

4 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 249

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: *Zamawiający dopuszcza.*

5 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 249

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: *Zamawiający dopuszcza.*

6 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Zino. Dr. Zasyпка?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

7 Pytanie dot. wzoru Umowy

Czy Zamawiający w par. 4.11 zamiast obowiązku dostarczenia odpowiednika wprowadzi prawo do takiej dostawy? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

8 Pytanie dot. wzoru Umowy

Czy Zamawiający w par. 5.3. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść §5 ust. 3 załącznika nr 1 do SIWZ – wzór Umowy na: „Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 3 dni roboczych od momentu powiadomienia (z wyjątkiem zamówień ze znakiem PILNE), o którym mowa w ust. 2, dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy, pod rygorem nie uiszczenia zapłaty za niedostarczoną partię towaru (zakwestionowaną pod względem ilościowym lub jakościowym). Dostarczenie nowego przedmiotu zamówienia nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.”*

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik nr 1 do SIWZ – wzór Umowy.

9 Pytanie dot. wzoru Umowy

Wykonawca wobec treści par. 5.3 wnosi o wyjaśnienie, czy za opóźnioną dostawę w ogóle nie otrzyma wynagrodzenia? Trudno założyć, że w przypadku ewentualnych opóźnień dostawy będą odbywać się całkowicie za darmo – Zamawiający zastrzegają na taką okoliczność kary umowne rzędu max 1 % za dzień opóźnienia, lecz nie sankcję w postaci darmowej dostawy.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

10 Pytanie dot. zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **zadaniu nr 5** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii?

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 5:*

- w poz. 1 na: „Enoxaparinum sodium 20mg/0,2ml, 10 ampułkostrzykawk. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”,

- w poz. 2 na: „Enoxaparinum sodium 40mg/0,4ml, 10 ampułkostrzykawk. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”,

- w poz. 3 na: „Enoxaparinum sodium 60mg/0,6ml, 10 ampułkostrzykawk. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”,

- w poz. 4 na: „Enoxaparinum sodium 80mg/0,8ml, 10 ampułkostrzykawk. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 5.

11 Pytanie dot. zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **zadaniu nr 5** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 5:*

- w poz. 1 na: „Enoxaparinum sodium 20mg/0,2ml, 10 ampułkostrzykawek. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”,

- w poz. 2 na: „Enoxaparinum sodium 40mg/0,4ml, 10 ampułkostrzykawek. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”,

- w poz. 3 na: „Enoxaparinum sodium 60mg/0,6ml, 10 ampułkostrzykawek. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”,

- w poz. 4 na: „Enoxaparinum sodium 80mg/0,8ml, 10 ampułkostrzykawek. Lek posiada badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania w ginekologii i nie jest objęty obowiązkiem dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa terapii.”.

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 5.

12 Pytanie dot. zadania nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **zadaniu nr 5** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

13 Pytanie dot. zadania nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga gazika sterylnego??

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

14 Pytanie dot. zadania nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazika do dezynfekcji skóry nasączonego 70% alkoholem izopropylowym, sterylizowany radiacyjnie. Bardzo delikatne sterylne płatki wykonane z włókniny, o gramaturze 50g/m², 4-krotnie złożonej na 8 warstw, dostępne w rozmiarze: 16cm x 10cm. Dzięki zastosowaniu alkoholu izopropylowego zmniejsza się ryzyko zakażenia. Alkohol izopropylowy w gazikach (płatkach) posiada bardzo dobre właściwości odkażające, ma szerokie działanie bakterio-bójcze i grzybobójcze. Doskonale do przetrucia skóry, ale także sprzętu czy małych powierzchni przed zabiegiem z użyciem dermarollera, kwasów czy innych zabiegów kosmetycznych. Dezynfekuje i oczyszcza skórę przy skaleczeniach, pobraniach krwi, zadrapaniach, otarciach, szczepieniach ochronnych, iniekcjach, drobnych zabiegach medycznych i kosmetycznych. Produkt wyłącznie do użytku zewnętrznego. Każdy gazik pakowany pojedynczo w saszetce o wielkości 6cm x 7cm, o gramaturze 73g/m². Opakowanie zbiorcze 50 sztuk

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

15 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §1 ust. 3 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. 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

16 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie w treści §2 ust. 6 wzoru umowy zastrzeżenia, że maksymalny okres przedłużenia czasu realizacji umowy nie może przekroczyć 3 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

17 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §4 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

18 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie terminu realizacji reklamacji w taki sposób aby ewentualne braki ilościowe uzupełniane były w ciągu 48 godzin, natomiast wymiana towaru wadliwego na pełnowartościowy następowała w ciągu 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

19 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §5 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu realizacji reklamacji dostaw realizowanych w trybie PILNYM na 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

20 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

21 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

22 Pytanie dot. wzoru Umowy

Do §6 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie słów: „, pod warunkiem, że kary te będą bezsporne oraz wymagalne.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

23 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 22

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas , roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 10mg/ml a 2,5 ml x 5 amp w Zadaniu 2, poz. 22 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

24 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 35 i 84

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 84 i 35 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 3:

- w poz. 35 na: „Metamizolum natricum 0,5/ml x 5 amp a 5ml. Zgodnie z ChPL można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj”,

- w poz. 84 na: „Metamizolum natricum 500mg/ml a 2ml x 5 amp. Zgodnie z ChPL można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj”.

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 3.

25 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 69

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 69 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 3, w poz. 69 na: „Tramadoli hydrochloridum 0,1g/2ml x 5 amp. Zgodnie z ChPL można mieszać w jednej strzykawce z Metamizolum natricum inj”.

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 3.

26 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 31 i 83

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 pozycji nr 83 i 31 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 3:

- w poz. 31 na: „Lidocainum hydrochloridum 2% x 10 amp a 2ml. Lek posiada wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.”,

- w poz. 83 na: „Lidocaini hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań, 10mg/ml, 5 fiolek a 20 ml. Lek posiada wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.”.

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 3.

27 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 48 i 49

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 3 pozycja 48 i 49 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 3:*

- w poz. 48 na: „Midazolam 5mg/5ml x 10 amp do podawania noworodkom. Lek zawiera w składzie edetynian sodu, który wpływa na stabilność i jakość.”,

- w poz. 49 na: „Midazolam 5mg/ml x 10 amp. Lek zawiera w składzie edetynian sodu, który wpływa na stabilność i jakość.”

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 3.

28 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 14 i 39

Czy we wskazanym pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego, który 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.

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 11, w poz. 14 na: „Meropenemum 500mg x 10 fiolek.Trwałość r-ru preparatu po przygotowaniu powinna być wyższa niż jedna godz. (w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%)”.*

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 11.

Zamawiający w pozycji 39 dopuszcza.

29 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 14 i 39

Czy we wskazanym pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego, który 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.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

30 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 14 i 39

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

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż produkt leczniczy nie będzie rozcieńczany w kontrolowanych zwalidowanych warunkach.*

31 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 84

Czy w zadaniu 2 poz. 84 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

32 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 155

Czy w zadaniu 2 poz. 155 Zamawiający dopuści preparat Fresubin Protein Powder zawierający białko serwatki w proszku (proszek rozpuszczalny). Do postępowania dietetycznego u osób zagrożonych niedożywieniem lub niedożywionych, w szczególności o zwiększonym zapotrzebowaniu na białko. Opakowanie, puszka 300 g, po przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

33 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 171

Czy w zadaniu 2 poz. 171 Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 2, w poz. 171 na: „Paracetamolum a 10mg/ml x 50ml a 10 fiolek. Może być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL.”*

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 2.

34 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 197

Czy w zadaniu 2 poz. 197 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

35 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 30 i 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 30, 35 i utworzenie oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych cenowo wielu Wykonawcom?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

36 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 3

Czy w zadaniu 3 poz. 3 Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

37 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 30

Czy w zadaniu 3 poz. 30 Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

38 Pytanie dot. zadania nr 3, poz. 35

Czy w zadaniu 3 poz. 35 Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła? zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

39 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 9

Czy w zadaniu 11 poz. 9 Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

40 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 13

Czy w zadaniu 11 poz. 13 Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 11, w poz. 13 na: „Piperacillinum, Tazobactam (2g + 0,25g) x 10 fiolek, proszek do sporządzania roztworu do infuzji. Posiada możliwość podania razem z aminoglikozydami.”.

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 11.

41 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 14

Czy w zadaniu 11 poz. 14 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

42 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 20 i 21

Czy w zadaniu 11 poz. 20-21 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

43 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 20

Czy w zadaniu 11 poz. 20 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ciprofloxacyn w opakowaniu zbiorczym x 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

44 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 25

Czy w zadaniu 11 poz. 25 Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

45 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 26

Czy w zadaniu 11 poz. 26 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

46 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 26

Czy w zadaniu 11 poz. 26 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

47 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 39

Czy w zadaniu 11 poz. 39 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

48 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 32

Czy w zadaniu 11 poz. 32 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu Butelka KabiPack?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

49 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 32

Czy w zadaniu 11 poz. 32 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

50 Pytanie dot. zadania nr 13

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego roztworu 0,9% Na Cl w ampułko-strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, o poj.3 ml, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

51 Pytanie dot. zadania nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 120 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (120 opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innej ilości w opakowaniach handlowych, pod warunkiem, że będzie występowała możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych na ilość zgodną z SIWZ tylko i wyłącznie na pełne opakowania.

52 Pytanie dot. zadania nr 13

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby strzykawki SP napełnione jałowym roztworem soli fizjologicznej były zgodne z zasada 13 dyrektywy Rady (Wspólnot Europejskich) 93/42/EWG z dn. 14.06.1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych, która mówi:” Wszystkie wyroby zawierające jako integralną część substancję, która, użyta oddzielnie, może być uznana za produkt leczniczy [...] znajdują się w klasie III”. Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych (MDD), reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

53 Pytanie dot. zadania nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

54 Pytanie dot. wzoru Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

55 Pytanie dot. zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania PN/D/FA/1/20 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniaacz 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 tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrowego 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. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu 4,5 cm/4,5 cm pakowane po 3 szt oraz 2,7 cm/2,7 cm pakowane po 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ. Zamawiający wymaga produktu leczniczego. Proponowany wyrób medyczny nie zawiera naturalnych czynników krzepnięcia krwi (fibrynogenu i trombiny).

56 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 143

Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr B Zadanie NR 2 poz. 143 ,wycenę 4 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

57 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 257 i 306

Dotyczy Pakietu B Zadanie Nr 2 poz.257,306- dostępny na pozwolenie MZ. Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny lek na jednorazowe dopuszczenie przez MZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 57 i 69

Dotyczy Pakietu B Zadanie 2 poz. 57,69 - tymczasowe braki w dostępności preparatów , brak terminu ponownej dostępności, prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z informacja o czasowym braku .

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt. 3.6 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić. – bez informacji o czasowym braku na rynku.

59 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 277

Dotyczy Pakietu B Zadanie Nr 2 poz.277 – wycofany z oferty producenta .Prosimy o wykreślenie pozycji bądź dopuszczenie wyceny z uwagą pod pakietem.

Odpowiedź: *Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt. 3.6 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić. – bez informacji o czasowym braku na rynku.*

60 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 191

Dotyczy Pakietu B Zadanie Nr 2 poz.191 – zakończona produkcja .Prosimy o wykreślenie pozycji (załączam pismo)

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść opisu przedmiotu zamówienia określonego w załączniku do Umowy do zadania nr 2, wykreślając pozycję 191.*

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 2.

61 Pytanie dot. zadania nr 7, poz. 2

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 2 – problemy produkcyjne ,brak u producenta, prosimy o wykreślenie pozycji bądź dopuszczenie wyceny z uwagą pod pakietem.

Odpowiedź: *Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt. 3.6 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić. – bez informacji o czasowym braku na rynku.*

62 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 43

Dotyczy Zadanie nr 11 poz. 43 - zakończona produkcja, prosimy o wykreślenie pozycji. (załączam pismo)

Odpowiedź: *Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść opisu przedmiotu zamówienia określonego w załączniku do Umowy do zadania nr 11, wykreślając pozycję 43.*

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 11.

63 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 231

Dotyczy Pakietu B Zadanie 2 poz. 231. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem, aby w poz. 231 i 232 produkty lecznicze pochodziły od jednego wytwórcy.*

64 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 232

Dotyczy Pakietu B Zadanie 2 poz. 232. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem, aby w poz. 231 i 232 produkty lecznicze pochodziły od jednego wytwórcy.*

65 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 233

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 233. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej. Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

66 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 103

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 103. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

67 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 93

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 93. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. Proszę o określenie jaka ilość op. wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

68 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 205

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 205. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

69 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 330

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 330. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

70 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 165

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 165. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

71 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 14

Dotyczy Zadania nr 11 poz. 14. 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: Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) poprawia treść załącznika do Umowy do zadania nr 11, w poz. 14 na: „Meropenemum 500mg x 10 fiolek.Trwałość r-ru preparatu po przygotowaniu powinna być wyższa niż jedna godz. (w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%)”.

W załączeniu zmodyfikowany: załącznik do Umowy do zadania nr 11.

72 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 39

Dotyczy Zadania nr 11 poz. 39. 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: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

73 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 26

Dotyczy Zadania nr 11 poz. 26. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofierowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

74 Pytanie dot. zadania nr 11, poz. 26

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofierowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

75 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 116

Czy Zamawiający dopuści zaofierowanie 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 treści SIWZ.*

76 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 116

Czy Zamawiający dopuści zaofierowanie 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 treści SIWZ.*

77 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 116

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

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

78 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 116

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.*

79 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 184, 185, 276

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania środków przeznaczonych do stosowania w trakcie antybiotykoterapii, zawierających żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

80 Pytanie dot. zadania nr 2, poz. 276

Czy w poz. 276 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach a 30 kapsułek – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innej ilości w opakowaniach handlowych, pod warunkiem, że będzie występowała możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych na ilość zgodną z SIWZ tylko i wyłącznie na pełne opakowania - za wyjątkiem: poz. 73, 85, 89, 104, 105, 143, 181, 220, 226, 276, 287, 297 wymienionych w załączniku do zadania nr 2.

DYREKTOR
Edward Puchala

