



Kup, dn. 12 kwietnia 2023 r.

Nr sprawy ZP/8/2023

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **dostawa produktów farmaceutycznych.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Do §3 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy w trybie na cito do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie zapisy pozostają jak w SWZ.

2. Do §4 ust. 1 oraz ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie do treści §4 ust. 1 oraz ust. 3 następującego wyrażenia:
„(...), z tym zastrzeżeniem, że okres gwarancji / rękojmi nie będzie dłuższy niż termin ważności poszczególnych asortymentów będących przedmiotem umowy.”

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższego zapisu. W związku z powyższym §4 ust. 1 oraz ust. 3 otrzymują brzmienie:

„1. Strony wspólnie ustalają, że przedmiot umowy objęty będzie rękojmią, z tym zastrzeżeniem, że okres rękojmi nie będzie dłuższy niż termin ważności poszczególnych asortymentów będących przedmiotem umowy.”

„3. Wykonawca – gwarant, udziela nadto Zamawiającemu gwarancji jakości na przedmiot umowy, z tym zastrzeżeniem, że okres gwarancji nie będzie dłuższy niż termin ważności poszczególnych asortymentów będących przedmiotem umowy.”

3. Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. W związku z powyższym §4 ust. 6 otrzymuje brzmienie:

„6. Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia zgłoszenia gwarancyjnego Zamawiającego w terminie do 4 dni roboczych od daty jego otrzymania.”

4. Do §4 ust. 8 oraz §7 ust. 2 pkt 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 kodeksu cywilnego: „(...), z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odp.: Postanowienia pozostają bez zmian.

5. Do §8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za rozwiązanie umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odp.: Postanowienia pozostają bez zmian.

6. Do §8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub podlegającego reklamacji/gwarancji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odp.: Postanowienia pozostają bez zmian.

7. Do §8 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy. Prosimy o wyjaśnienie, naruszenie jakiego zobowiązania ma Zamawiający na myśli, powołując się na zapis §1 ust. 7 wzoru umowy, który stanowi, że integralną częścią umowy są SWZ wraz z załącznikami oraz oferta Wykonawcy?

Odesłanie winno być do postanowienia § 1 ust. 6 umowy.

8. Do §9 ust. 2 pkt 1 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §9 ust. 2 pkt 1 lit. e) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §9 ust. 2 pkt 1 lit. e) jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

Odp.: Postanowienie pozostaje bez zmian. Dla zastosowania tego postanowienia wymagana jest zgoda obydwu stron umowy. Oznacza to, że zmiana w tym zakresie nie może zostać dokonana jednostronnie (poprzez jednostronne oświadczenie woli). Kwestia wskazania w treści umowy potencjalnych, umownych podstaw do jej przyszłej zmiany jest instytucją zupełnie inną od chociażby prawa opcji, które jest prawem jednostronnym i faktycznie musi określać wskazane przez Państwa parametry.

9. Do §9 ust. 5, ust. 6 oraz §10 wzoru umowy. Prosimy o ujednoczenie zapisów dotyczących waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy w związku ze zmianą cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia na podstawie art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), gdyż obecnie zapisy wzoru umowy przewidują dwie odrębne klauzule waloryzacyjne w zapisach 9 ust. 5, ust. 6 oraz §10. Jednocześnie, prosimy o utrzymanie postanowień §9 ust. 5, które przewidują możliwość dokonania waloryzacji, gdy różnica poziomu wskaźnika GUS dla cen materiałów lub kosztów z dnia zawarcia umowy w stosunku do cen z dnia ustalenia waloryzacji (złożenia wniosku) wyniesie powyżej 3 pkt procentowych. Jeżeli natomiast chodzi o maksymalną wysokość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zmian wskaźnika, to prosimy, aby wynosiła ona 15% (tak, jak Zamawiający ustanowił w zapisie §10 ust. 7 wzoru umowy).

Odp.: Zamawiający wprowadza zmiany w projektowanych postanowieniach umowy poprzez wykreślenie z §9 ustępów: 5, 6 oraz 7. W związku z wykreśleniem dotychczasowe ustępy 8 i 9 otrzymują numery – odpowiednio 5 i 6. Bez zmian pozostają zapisy §10, które odpowiadają aktualnym przepisom Prawa zamówień publicznych.

10. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odp.: Nie zachodzą.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Dotyczy pak 1 poz 2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę roztworu do infuzji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy pak 1 poz 4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki dojelitowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy pak 1 poz 6. Czy Zamawiający wyraża zgodę na preparatu, którego tabletki są w dwóch blistrach, 2x10tabl?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy pak 1 poz 44. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu wraz z inhalatorem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy pak 1 poz 51. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki ulegającej rozpuszczeniu w jamie ustnej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy pak 1 poz 71. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy pak 1 poz 80. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę aerozolu zawierającego inhalator z komorą inhalacyjną?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Wymagana postać leku aerozol inhalacyjny zgodnie z SWZ.

19. Dotyczy pak 1 poz 108. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki dojelitowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

20. Dotyczy pak 1 poz 109. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

21. Dotyczy pak 1 poz 111. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy pak 1 poz 117. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę roztworu do infuzji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

23. Dotyczy pak 1 poz 301. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu na dwóch blistrach, 2x15tabl.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

24. Dotyczy pak 1 poz 302. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu na dwóch blistrach 2x15tabl.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy pak 1 poz 306. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci kapsułki dojelitowej twardej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy pak 1 poz 307. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci kapsułki dojelitowej twardej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy pak 1 poz 310. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę „Nasivin Baby (soft 0.01%), 0,1mg/ml, krop.d/nosa, 5ml” x 50 opak.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy pak 1 poz 310. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w tej pozycji od innego producenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy pak 1 poz 314. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki dojelitowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy pak 1 poz 316. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki dojelitowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy pak 1 poz 322. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę postaci fiołka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

32. Dotyczy pak 1 poz 326. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

33. Dotyczy pak 1 poz 341. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

34. Dotyczy pak 1 poz 378. Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia – brak na rynku rosuvastatin **0,05** g tabl.powl. x30 tabl

Odp.: Rosuvastatin dawka 5 mg tabletki powlekane x 30 tabletek.

35. Dotyczy pak 1 poz 379. Czy Zamawiający oczekuje wyceny za mg czy za opakowanie?

Odp.: Wycena za opakowanie.

36. Dotyczy pak 1 poz 380. Czy Zamawiający oczekuje wyceny za mg czy za opakowanie?

Odp.: Wycena za opakowanie.

37. Dotyczy pak 1 poz 381. Czy Zamawiający oczekuje wyceny za mg czy za opakowanie?

Odp.: Wycena za opakowanie.

38. Dotyczy pak 1 poz 386. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę aerozolu zawierającego inhalator?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

39. Dotyczy pak 1 poz 399. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy pak 1 poz 400. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy pak 1 poz 435. Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia – ile amp w 1 opakowaniu?

Odp.: W opakowaniu 5 ampulek po 4 ml.

42. Dotyczy pak 1 poz 438. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy pak 1 poz 446. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy pak 1 poz 458. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy pak 1 poz 459. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku o postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pak 1 poz 467. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w dwóch blistrach, 2x25tabl?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

47. Dotyczy pak 2 poz 24. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę postaci fiolka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

48. Dotyczy pak 2 poz 49. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę postaci pojemnik?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy pak 3 poz 12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę postaci ampułka?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

50. Dotyczy pak 4 poz 22. Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia – dawka i opis wskazują na różne postaci leku.

Odp.: Oxycodone 20 mg tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

51. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 337. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 32 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

52. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 163. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 13 opakowań?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

53. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 448. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odp.: W związku z problemami z dostępnością, Zamawiający wykreśla pozycję nr 448 z pakietu 1. Proszę NIE WYCENIAĆ pozycji nr 448, w miejscu cena należy wpisać wartość 0,00.

54. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

55. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 422. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odp.: W związku z zakończoną produkcją, Zamawiający wykreśla pozycję nr 422 z pakietu 1. Proszę NIE WYCENIAĆ pozycji nr 422, w miejscu cena należy wpisać wartość 0,00.

56. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 466. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

57. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2. W związku z faktem, że od 1 stycznia 2022 produkt firmy Eli Lilly Olumiant (baricyty nib) 2mg tab. powł. 35 szt. został objęty finansowaniem w ramach programu lekowego B.33 (LECZENIE AKTYWNEJ POSTACI REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW I MŁODZIEŃCZEGO IDIOPATYCZNEGO ZAPALENIA STAWÓW (ICD-10: M05, M06, M08)) zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuszcza możliwość uwzględnienia dodatkowo w postępowaniu zamiennego wykorzystania dawki 4 mg jak i 2 mg wg potrzeb Zamawiającego. Cena obu preparatów na liście refundacyjnej jest taka sama. (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 20 grudnia 2021 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 stycznia 2022 r.)

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

58. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 23. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp.: Zamawiający wykreśla pozycję nr 23 z pakietu 4. Proszę NIE WYCENIAĆ pozycji nr 23, w miejscu cena należy wpisać wartość 0,00.

59. Dotyczy pak 1 poz. 46, 305, 456. Czy Zamawiający dopuszcza preparaty zarejestrowane jako kosmetyk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

60. Dotyczy pak 1 poz 65. Czy Zamawiający dopuszcza preparaty zarejestrowane jako suplement diety?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

61. Dotyczy pak 1 poz 394, 397. Czy Zamawiający dopuszcza preparaty zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

62. Dotyczy pak 1 poz 359, 220, 174, 358. Czy Zamawiający dopuszcza preparaty zarejestrowane jako środek specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody w zakresie pakietu 1 poz. 174. Zamawiający dopuszcza w zakresie pakietu 1 poz. 220, 358, 359.

63. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 238. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Lidocaine Grindeks, 20 mg/ml; 5ml, roztw. do wstrz., 10amp bez przeliczania ilości opak?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

64. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 303. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

65. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 303. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatów od jednego producenta?

Odp.: Zamawiający wymaga.

66. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 50. 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 dożylnej?

Odp.: Zamawiający wymaga.

67. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 52. 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 zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnej, 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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w opakowaniu po 40 sztuk w postaci roztworu do infuzji.

68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zestawie 1 pozycja 322 produktu w opakowaniu x 10 fiolek?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zestawie 1 pozycja 342 produktu w opakowaniu x 20 amp.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zestawie 2 pozycja 49 produktu w opakowaniu typu KabiPac x 10 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zestawie 2 pozycja 52 produktu w opakowaniu typu KabiPac x 40 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

72. Pytanie do zestawu nr 1 pozycji 220 - Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie diety zawierającej w 100 ml: 4g białka, 12,3g węglowodanów oraz 3,9 tłuszczu, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

73. Pytanie do zestawu nr 1 pozycji 359 - Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie wysokobiałkowego dodatku do pokarmów i napojów o gramaturze 225g i kaloryczności 368 kcal/100g produktu? Jeżeli tak, prosimy o przeliczenie ilości lub podanie ilości wymaganej po dopuszczeniu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

74. Pytanie do zestawu nr 1 pozycji 358 - Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie produktu Nutrison Protein Intense o pojemności 500ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

75. Pytanie do zestawu nr 1 pozycji 220, 358 i 359 - W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisów SIWZ, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

76. Pakiet 1, Pozycja 237, 238, 239, LIDOCAINE roztwór do wstrzykiwań: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odp.: Zamawiający wymaga.

77. Pakiet 1, Pozycja 259, METAMIZOLE 2,5 G/5 ML INJ. x5 AMP. roztwór do wstrzykiwań 2,5 G/5 ML: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

78. Pakiet 1, Pozycja 439, TRAMADOL 0,1 G/2 ML INJ. x5 AMP. roztwór do wstrzykiwań 0,1 G/2 ML: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

79. Pakiet 1, Pozycja 354, PROPOFOL 0,2G/20 ML INJ. x 5 roztwór do wstrzykiwań 0,2 G/20 ML: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odp.: Zamawiający wymaga.

80. Pakiet 2, Pozycja 19, CEFTAZIDIME 1 G INJ. x1 FIOL. INJ. 1 G: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich.

Odp.: Zamawiający wymaga.

81. Pakiet 4, Pozycja 16, FENTANYL 0,1 MG/2ML rozt.do wstrz. x50 rozt.do wstrz. 0,1MGg/2ML: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp.: Zamawiający wymaga.

82. Pakiet 4, Pozycja 20, 21, MORPHINE: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Odp.: Zamawiający wymaga.

PROKYRENT SAMOISTNY

/-/ mgr Sonia Cebulla