



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

w PILE

im. Stanisława Staszica

64-920 Piła, ul. Rydygiera 1

Sekretariat 67 210 62 05
Centrala 67 210 66 66
Fax 67 212 40 85
e-mail: kancelaria@szpital.pila.pl
www.szpitalpila.pl



Piła, dn. 21.12.2022 roku

FZP.III-241/72/22

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: **LEKI, SUBST. RECEPTUROWE ORAZ DIETETYCZNE ŚRODKI PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO**

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

Dotyczy załącznika nr 4 projekt umowy § 6 pkt 3 :

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu dostaw „na cito” w stosunku do produktów z pakietu nr 41 oraz 83. Produkty te – służące do ciągłej terapii nerkozastępczej – posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Ponadto w związku ze swoimi rozmiarami i znaczną wagą muszą być dostarczane specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu z magazynu logistycznego znajdującego się w znacznej odległości od siedziby Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 2.

Dotyczy załącznika nr 2 formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 41 :

W związku z wyspecyfikowaniem w pakiecie nr 83 roztworu dwuwodnego chlorku wapnia w worku 1500ml wyposażonego wyłącznie w port podłączeniowy typu SecuNect, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do braku informacji w pozycji nr 2 w opisie worka 4%cytrynianu sodu, który powinien posiadać analogiczny port typu SecuNect dla umożliwienia jednoczesnego podłączenia obydwu wspomnianych roztworów z zestawami do ciągłej hemodializy z antykoagulacją cytrynianową do urządzeń będących w eksploatacji w OIT Zamawiającego. Zaoferowanie 4%cytrynianu sodu w workach w innym typem portu podłączeniowego skutecznie uniemożliwi ich wykorzystanie do prowadzenia terapii nerkozastępczej na powyższych urządzeniach.

Odpowiedź: Porty do wapnia i cytrynianu muszą być takie same, pasujące do kaset typu SecuKit.

Pytanie nr 3.

Czy w celu uzyskania oferty korzystniejszej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na złożenie w pakiecie 55 w pozycji 9 oferty na lek pakowany po 100 kapsułek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 4.

- dotyczy Pakietu nr 40 poz. 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego równoważnego w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml w opakowaniu zawierającym 25szt.

- dotyczy Pakietu nr 40 poz. 36

Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze warunki przechowywania produktu, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, którego przechowywanie może odbywać się w temperaturze 5-30 stopni. Obecnie na rynku oferowane są preparaty, których przechowywanie wymaga zachowania w pomieszczeniu temperatury 20-30 stopni,

co w wielu przypadkach jest niemożliwe do spełnienia. Produkt, który nie jest przechowywany zgodnie z informacją w Instrukcji Użycia i na opakowaniu, może zmienić swoje właściwości, a co za tym idzie stanowić zagrożenie dla pacjenta.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy danego zadania - zadanie nr 40 poz. 36 dotyczy tabletek dojelitowych

Pytanie nr 5.

Zapytania do zadania 24 poz. 18

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

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

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (dotyczy obu pytań)

Pytanie nr 6.

Zadanie 54

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 54 w poz. 1 w przypadku zaoferowania wapna sodowanego o gramaturze 5 kg na przeliczenie ilości tj. 56 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w ilości 70 op.

Pytanie nr 7.

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12? 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 nie wyraża zgody

Pytanie nr 8.

Czy Zamawiający wykreśli par 10.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Należy przyjąć, że tą minimalną wartością jest 100% wartości umowy, gdyż w umowie nie zastrzeżono inaczej. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono (tu: jako 100% wartości umowy), to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie. Minimalna wartość umowy musi zostać zrealizowana w podstawowym czasie jej obowiązywania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 9.

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z części zadanie 88] poz. [3] („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. [3] zadanie 88] jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Pozycji nr [3] obejmuje aktualnie 3. pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres części zadanie 88 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtownikom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałyby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwości zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SWZ jest dozwolona na gruncie SWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 10.

1/ Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną przez siebie, dotyczącą przedmiotu zamówienia w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne, w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: Pzp) analizą potrzeb i wymagań polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie zadania 50 w pozycjach nr 4 oraz 5 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkty lecznicze firmy PFIZER o nazwach handlowych Solu-Medrol? Naszym zdaniem przesądza o tym użyty w treści SWZ wymóg, że aby złożona oferta była w zadaniu nr 50 (pozycje 4 i 5) ważna, obie zaoferowane dawki/produkty muszą pochodzić od jednego producenta. W związku z tym że zarówno dawka 1000 mg/16 ml wskazana w pozycji 4, jak i dawka 500 mg/ 8 ml wskazana w pozycji 5, są na rynku dostępne jedynie pod postacią produktu firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol wyklucza to jakąkolwiek konkurencję w w/w zakresie i stanowi naruszenie przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp ?

2/ Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, przedmiotem oferty w zakresie wskazanym w pozycjach nr 4 i 5 zadania nr 50 dawek, zarówno tej 1000 mg/16 ml, jak i dawki 500 mg/ 8 ml mogą być także produkty innych znanych zamawiającemu, występujących na rynku m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego obowiązkową „analizą potrzeb i wymagań” producentów, to proszę o wskazanie nazw handlowych tych produktów z odniesieniem się do istotnych dla zamawiającego i opisanych w SWZ niniejszego postępowania, w zadaniu nr 50 obejmującym pozycje nr 4 oraz 5, wszystkich bez wyjątku cech tych produktów, takich jak na przykład ten aby obie one pochodziły od tego samego producenta.

3/ Jeżeli jednak, w związku z rzeczoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie zadania nr 50, pozycje nr 4 oraz 5, zamawiający potwierdza, że opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie (poz. nr 4 i 5) wskazuje jednak tylko na produkty lecznicze firmy PFIZER, to czy zamawiający dopuszcza składanie w pozycji nr 4 ofert równoważnych w tym zakresie, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp w związku z art. 99 ust. 6 Pzp tj. pochodzących od innych producentów, a w pozycji nr 5 zaoferowanie metyloprednisolon – Meprelon 250 mg i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

4/ Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 3/ jest negatywna i zamawiający, pomimo, że ważną ofertę w zakresie zadania nr 50, obejmującego pozycje nr 4 oraz 5, mogą stanowić jedynie produkty firmy PFIZER, nie dopuszcza składania ofert równoważnych, to proszę o szczegółowe wyjaśnienie, dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej zadania nr 50,

obejmującego pozycje nr 4 oraz 5 wymaga, aby wszystkie oferowane w tym zakresie produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta? Czy jest to wymóg wynikający z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, czy jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia w postępowaniu Numer referencyjny: FZP.III-241/72/22?

5/ Jeżeli wymóg treści SWZ dotyczącej zadania nr 50, obejmującego pozycje nr 4 oraz 5, aby wszystkie oferowane w tym zakresie produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta to jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia, to proszę o merytoryczne wyjaśnienie takiego stanowiska, a także wskazanie ewentualnych dowodów (np. badania kliniczne), które pozwalają w świetle przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp zamawiającemu ograniczyć konkurencję w zakresie w/w postępowania o zamówienie publiczne do produktów tylko jednej firmy?

6/ Jeżeli zdaniem zamawiającego, w związku z rzeczoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie zadania nr 50, pozycje nr 4 oraz 5, opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednak na produkty lecznicze firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol to proszę o wyjaśnienie czy cała ilość zamawianego w zakresie zadania nr 50 w pozycjach nr 4 oraz 5 produktu leczniczego firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol zostanie użyta w SZPITALU SPECJALISTYCZNYM W PILE tj. 245 sztuk/fiolek (suma fiolek w wszystkich dawkach z pozycji 4-5), wyłącznie w stosunku do chorych z przypadłościami okulistycznymi tj. zgodnie z ChPL półpasiec oczny, zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego, zapalenie naczyń i siatkówki, rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyń, zapalenie nerwu wzrokowego?

7/ Jeżeli jednak tylko część, a nie całość określonego w zadaniu nr 50 w pozycjach nr 4 oraz 5 produktu leczniczego zostanie zastosowania wg opisanych w SWZ wskazań z ChPL, tj. półpasiec oczny, zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego, zapalenie naczyń i siatkówki, rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyń, zapalenie nerwu wzrokowego, to czy SZPITAL SPECJALISTYCZNY W PILE, w trosce o przestrzeganie zasady efektywności (art. 17 ust. 1 Pzp) oraz uczciwej konkurencji (art. 16 pkt. 1 Pzp), korzystając z przysługujących mu uprawnień (art. 137 ust. 1 Pzp), zmodyfikuje w niniejszym postępowaniu o zamówienie publiczne treść SWZ poprzez dopuszczenie do składania ofert z produktami leczniczymi równoważnymi w stosunku do produkt leczniczego firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol, w stosunku do tych ilości leku z zadania nr 50 w pozycjach nr 4 oraz 5, która będzie dotyczyła pacjentów co do których wymagane wskazania z ChPL tj. półpasiec oczny, zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego, zapalenie naczyń i siatkówki, rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyń, zapalenie nerwu wzrokowego nie będą się odnosiły?

8/ Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 7/ będzie negatywna proszę o uzasadnienie merytoryczne oraz formalno-prawne takiego stanowiska zamawiającego. Chcielibyśmy bowiem skonfrontować ze stanowiskiem Ministerstwa Zdrowia i Narodowego Funduszu Zdrowia co do prowadzenia racjonalnej i celowej gospodarki produktami leczniczymi w SZPITALU SPECJALISTYCZNYM W PILE. Trudno jest bowiem przejść do porządku dziennego nad sytuacją, gdy ze względu na opis przedmiotu zamówienia tj. wymóg posiadania przez oferowane w zakresie Zadania nr 5 w pozycjach nr 4 oraz 5, takich samych zapisów/wskazań w ChPL jak produkt referencyjny firmy PFIZER - Solu-Medrol, dla wszystkich nawet tych aplikowanych pacjentom wobec których w/w wskazania nie mają zastosowania, zamawiający uniemożliwia jakąkolwiek konkurencję w „przetargu” prowadzonym w reżimie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź:

- 1. Do w/w produktów, poniżej opisów, dodana jest uwaga: poz. 4 i 5 wymagane obie dawki tego samego producenta z zastosowaniem w okulistyce.**
- 2. Do w/w produktów, poniżej opisów, dodana jest uwaga: poz. 4 i 5 wymagane obie dawki tego samego producenta z zastosowaniem w okulistyce.**
- 3. Zamawiający nie dopuszcza – ze względu na niezastosowanie się do uwagi pod zadaniem**
- 4. Zamawiający wymaga obie dawki tego samego producenta celem maksymalnego ujednolicenia różnorodności leków stosowanych w szpitalu**

5. Zamawiający wymaga obie dawki tego samego producenta celem maksymalnego ujednolicenia różnorodności leków stosowanych w szpitalu
6. Zamawiający nie może wykluczyć takiej sytuacji, że użyje metyloprednisolonum (poz. 4 i 5 w Zadaniu nr 50) w stosunku do chorych z ww. przypadłościami
7. Zamawiający nie zmodyfikuje SWZ ponieważ nie ma możliwości oszacowania ilości wykorzystywanych w okulistyce
8. Zamawiający nie zmodyfikuje SWZ ponieważ nie ma możliwości oszacowania ilości wykorzystywanych w okulistyce

Pytanie nr 11.

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie. Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.,

1. W zadaniu nr 50 poz 14, dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 12.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od chwili doręczenia mu reklamowanego asortymentu” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 13.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 3:

3. Dokumenty, o których mowa w § 1 ust. 2 podlegają udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego w terminie 4 dni roboczych od wezwania Zamawiającego. W przypadku nie dostarczenia przedmiotowych dokumentów w terminie określonym w zdaniu 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto zadania za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zadania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 14.

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający oświadcza, że zezwala na przesłanie drogą elektroniczną faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF zgodnie z obowiązującymi przepisami. Nie wprowadza zmiany do umowy.

Pytanie nr 15.

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 wyraża zgodę

Pytanie nr 16.

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 wyraża zgodę na zamianę ampułek na fiolki, ale fiolek na ampułki nie. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę flakonów na butelki i odwrotnie oraz pojemników na Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie.

Pytanie nr 17.

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 18.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Pełne opakowanie zaokrąglone w górę

Pytanie nr 19.

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 wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę oraz uwagę

Pytanie nr 20.

Dotyczy zadanie pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę Artemisol, płyn do stos.na skórę, 100 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 21.

Dotyczy zadanie 1 pozycja 2, czy zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g w ilości 4 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22.

Dotyczy zadanie 1 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23.

- Dotyczy zadanie 1 pozycja 24, czy Zamawiający dopuści wycenę Oxytocin Grindex, 8,3 mcg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz,infuz,10amp w ilości 113 opakowań (Jeden ml roztworu zawiera 8,3 mikrograma oksytocyny (5 IU) zgodnie z chpl?
- Dotyczy zadanie 1 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?
- Dotyczy zadanie 1 pozycja 35, czy Zamawiający dopuści wycenę Igantet 250, 250 j.m./ml, roztw.d/wstrz.,1 amp-strz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24.

Dotyczy zadanie 1 pozycja 35, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 25.

Dotyczy zadanie 1 pozycja 38, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 amp w ilości 2 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 26.

Dotyczy zadanie 12 pozycja 1 i 2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27.

Dotyczy zadanie 12 pozycja 1 czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu (zakończona produkcja, skrócenie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu)?

Odpowiedź: Proszę podać w uwadze

Pytanie nr 28.

Dotyczy zadanie 16 pozycja 1,2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl. powlekanej 9 obecnie dostępna tylko taka postać?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 29.

- Dotyczy zadanie 18 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej?
- Dotyczy zadanie 18 pozycja 15,33,62, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.o przedł.uwaln.,?
- Dotyczy zadanie 18 pozycja 18, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki?
- Dotyczy zadanie 18 pozycja 42, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?
- Dotyczy zadanie 18 pozycja 43, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt ?
- Dotyczy zadanie 18 pozycja 47, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl. drażowanej (obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30.

- Dotyczy zadanie 20 pozycja 36, czy Zamawiający dopuści wycenę OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk. W ilości 10 op?
- Dotyczy zadanie 20 pozycja 41, czy Zamawiający miał na myśli Estrofem, 2 mg, tabl.powl., 28 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 31.

Dotyczy zadanie 21 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti MCT, prosz., 450 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 32.

Dotyczy zadanie 21 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti MCT, prosz., 450 g w ilości 1 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 33.

Dotyczy zadanie 21 pozycja 12 i 13, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułki?

Odpowiedź: Dopuszcza produkt do nebulizacji

Pytanie nr 34.

Dotyczy zadanie 21 pozycja 16, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.powl.przedł.uw.,?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 35.

Dotyczy zadanie 22, czy Zamawiający dopuści wycenę Sevorane, płyn wziewny, 250 ml w ilości 360 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 36.

Dotyczy Zadanie 23 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści lek sprowadzany na jednorazowe pozwolenie MZ Somatex,3mg,pr.,rozp.d/sp.roztw.d/inf.,1fiol+1amp(Zg.MZ) (brak dostępności)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 37.

Dotyczy zadanie 23 pozycja 7, czy Zamawiający ma na myśli dawkę 500 mg/ml; 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38.

- Dotyczy zadanie 24 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę AmBisome liposomal(AmBisome) 50mg,prosz.d/sp.dysp.d/inf.1fiol (brak Fungizone)?
- Dotyczy zadanie 24 pozycja 5, 8, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?
- Dotyczy zadanie 24 pozycja 9,16, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 39.

Dotyczy zadanie 28 pozycja 1,2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x 10 fiolek odpowiednio dla pozycji 110 i 15 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 40.

Dotyczy zadanie 34 pozycja 17, czy Zamawiający dopuści lek sprowadzany na jednorazowe pozwolenie MZ (Unasyn niedostępny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 41.

- Dotyczy zadanie 35 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?
- Dotyczy zadanie 35 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści wycenę MST Continus, 10 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt w ilości 12 op?
- Dotyczy zadanie 35 pozycja 8, czy Zamawiający dopuści wycenę MST Continus, 30 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt w ilości 2 op ?
- Dotyczy zadanie 35 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści wycenę MST Continus, 60 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt w ilości 2 op?

- Dotyczy zadanie 35 pozycja 10, czy Zamawiający dopuści wycenę MST Continus, 100 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt w ilości 1 op?
- Dotyczy zadanie 35 pozycja 21, 22, 26 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.o przedł.uwaln.,?
- Dotyczy zadanie 35 pozycja 23, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 amp w ilości 178 op?
- Dotyczy zadanie 35 pozycja 24, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 amp w ilości 523 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 42.

- Dotyczy zadanie 36 pozycja 12, 20, 40, 44, 66, 67, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. powlekanej?
- Dotyczy zadanie 36 pozycja 14, 61, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.o zmod.uwaln.,?
- Dotyczy zadanie 36 pozycja 24, 25, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.o przedł.uwaln.,?
- Dotyczy zadanie 36 pozycja 29, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fioli (obecnie dostępna postać)?
- Dotyczy Zadanie 36 pozycja 33, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 30 tabletek powlekanych w ilości 1 op?
- Dotyczy Zadanie 36 pozycja 51, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 20 tabletek powlekanych w ilości 53 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 43.

- Dotyczy zadanie 38 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.o zmodyf..uwaln.,?
- Dotyczy zadanie 36 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.o przedł.uwaln.,?
- Dotyczy zadanie 38 pozycja 17, czy Zamawiający dopuści wycenę lbum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin., 130 g w ilości 93 op (100 g zakończona produkcja)?
- Dotyczy zadani 38 pozycja 32, 33, 34, 38, 49, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44.

- Dotyczy zadani 40 pozycja 5, 28, 35, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. dojelitowej?
- Dotyczy zadanie 40 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowane po 6 czopków w ilości 113 op ?
- Dotyczy zadanie 40 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., krople doustne, 5 ml ?
- Dotyczy Zadanie 40 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowane po 10 fiolek w ilości 10 op?
- Dotyczy Zadanie 40 pozycja 27, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowane po 50 w ilości 39 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 45.

Dotyczy zadanie 45 pozycja 30, czy Zamawiający dopuści wycenę Goniovisc, 2,5 %, roztwór, sterylny, 15 ml posiadający opakowanie w j. angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 46.

Dotyczy zadanie 49 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 100 ml, rozt.d/inf., 10poj.KabiPac w ilości 75 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 47.

Dotyczy zadanie 50 pozycja 15, 16, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 48.

Dotyczy zadanie 55 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści wycenę Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw., 50 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 49.

Dotyczy zadanie 65, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego 40 sztuk w ilości 175 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 50.

Dotyczy zadanie 66, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego 40 sztuk w ilości 250 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 51.

Dotyczy zadanie 68, czy Zamawiający dopuści wycenę Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 3 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52.

Dotyczy zadanie 7 i 8, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl. powlekanej ?

Odpowiedź: W zadaniu 8 pozycja 1 i 2 zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabl. powlekanej.

Pytanie nr 53.

Dotyczy Zadanie 76, czy Zamawiający dopuści wycenę Terso, krople do oczu, 8 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 76 pozycji 3 dopuszcza wycenę Terso krople do oczu 8 ml

Pytanie nr 54.

Dotyczy Zadanie 88, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powl.?

Odpowiedź: W danym zadaniu są trzy pozycje, Zamawiający nie może odpowiedzieć na pytanie – brak sprecyzowania jakiego produktu dotyczy.

Pytanie nr 55.

Dotyczy zadanie 94, czy Zamawiający dopuści wycenę Dexmedetomidine Kalceks,100mcg/ml; 10ml,konc.d/s.r.d/inf,4fiol w ilości 250 op?

Odpowiedź: W danym zadaniu są dwie pozycje, Zamawiający nie może odpowiedzieć na pytanie – brak sprecyzowania jakiego produktu dotyczy.

Pytanie nr 56.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 43. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy poz. 43

Pytanie nr 57.

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 58.

- Dotyczy pakietu nr 62 poz. 6. 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?

- Dotyczy pakietu nr 62 poz. 5. (1.) Czy 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? (2.) Czy 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?
- Dotyczy pakietu nr 62 poz. 7. 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

Pytanie nr 59.

Dotyczy pakietu nr 84 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 60.

Czy w Zadaniu 40 poz. 18 i 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 61.

Czy w Zadaniu 40 poz. 18 i 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 62.

Dotyczy Rozdziału II punktu 2 podpunktu d: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia GIF na prowadzenie składu konsygnacyjnego lub składu celnego oraz zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 46, 47 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od zezwolenia, wymaga podania klasy wyrobu medycznego

Pytanie nr 63.

Dotyczy zapisów SWZ: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu realizacji dostawy produktu „na cito” w ramach zadania nr 46 i 47 – są to wyroby medyczne, który wykorzystuje się w planowanych zabiegach.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od tego wymogu dla danych zadań.

Pytanie nr 64.

dotyczy pakietu 54 W związku z występowaniem na rynku polskim wapna/pochłaniaczy Co2 nie dopuszczonych przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%? Wapno o takim składzie do tej pory z powodzeniem było stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 65.

dotyczy pakietu 54 Większość producentów oferuje w pojemnikach 5 L - 4,5kg wapna. Czy zamawiający wymaga wapna o wadze 4,5 kg, co przekłada się na optymalne pochłanianie. Większa gramatura w związku z gorszą jakością wapna (nieregularne granulki i upakowanie) nie ma wpływu na zwiększenie wydajności pochłaniania, czy w związku z tym zamawiający wymaga wapno w opakowaniach po 4,5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 66.

PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ Pytanie 1 – dotyczy rozdziału II pkt 1.5 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 54 (wapno sodowane) od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie działalności uprawniającej do obrotu produktami medycznymi. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 58 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane posiadanie żadnego zezwolenia.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od zezwolenia, wymaga podania klasy wyrobu medycznego

Pytanie nr 67.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY Pytanie 1 – dotyczy §6 ust. 3

Zwracamy się z prośbą zniesienie wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu 54. Wapno, które jest przedmiotem zamówienia w zadaniu 54, nie jest lekiem ratującym życie, dlatego nie ma potrzeby stosowania dostaw „na cito”.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od danego wymogu w danym zadaniu

Pytanie nr 68.

Do §6 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §6 ust. 9, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §6 ust. 9 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 nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 69.

Do §6 ust. 12 oraz §11 ust. 3 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 70.

Do §6 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 71.

Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie, w taki sposób, aby wynosiła ona 0,3% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 72.

Do §10 ust. 2, §11 ust. 3 lit. g) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „(...)”, przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy muszą wyrazić obie strony umowy.”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 73.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 64 wymaga dostaw preparatu multiwitaminowego zawierającego wszystkie 13 witamin w jednej fiołce spełniający w 100% wymagania ESPEN pokrywający dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach?

Proponowany preparat wielowitaminowy Viantan jako kompletny pod względem jakościowo-ilościowym nie wymaga uzupełniania braków ilościowych, użycia dodatkowego sprzętu 1x użytku generując dodatkowe koszty finansowe i czasowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 74.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 100g/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 75.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 57 pozycja 21 i 22 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z uwzględnieniem uwagi pod zadaniem

Pytanie nr 76.

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 65 pozycja 1 opakowanie wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z uwzględnieniem uwagi pod zadaniem

Pytanie nr 77.

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 66 pozycja 1 opakowanie wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 78.

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 69 pozycja 2 opakowanie wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: W danej pozycji Zamawiający wymaga tabletek

Pytanie nr 79.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 62 pozycja 6 i 7 zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 80.

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 84 pozycja 1 zaferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 81.

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 84 pozycja 2 aby zaferowany produkt noradrenaline nie wymagał przechowywania w lodówce i był pozbawiony pirosiarczynu sodu, ponieważ wymieniona substancja może powodować reakcje alergiczne, skurcz oskrzeli zarówno u dzieci jak i dorosłych pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 82.

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy opatrzonej hasłem „cito” z 12 na 24 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 83.

Pakiet 23, Pozycja 6, METAMIZOLUM NATRICUM inj. 500 mg/ml x 10 amp. 2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 84.

Pakiet 23, Pozycja 6, METAMIZOLUM NATRICUM inj. 500 mg/ml x 10 amp. 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 85.

Pakiet 23, Pozycja 6, METAMIZOLUM NATRICUM inj. 500 mg/ml x 10 amp. 2 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 86.

Pakiet 23, Pozycja 7, METAMIZOLUM NATRICUM inj 501 mg/ml x 10 amp. 5 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 87.

Pakiet 23, Pozycja 7, METAMIZOLUM NATRICUM inj 501 mg/ml x 10 amp. 5 ml: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania produkt Pyralgin 2,5g/5ml x 5 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 88.

Pakiet 23, Pozycja 7, METAMIZOLUM NATRICUM inj 501 mg/ml x 10 amp. 5 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 89.

Pakiet 25, Pozycja 1, CEFTAZIDIMUM inj.iv / im 1000 mg x 1 fiol. s.subst.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 90.

Pakiet 40, Pozycja 14, ESOMEPRAZOLUM proszek do sporz. r-ru do infuzji 40 mg x 1 fiol.: Czy zamawiający dopuści Esomeprazol 40 mg pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 91.

Pakiet 66, Pozycja 1, METRONIDAZOLUM inj. 0,5 g / 100 ml x 1 fl. 100 ml: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 92.

Pakiet 66, Pozycja 1, METRONIDAZOLUM inj. 0,5 g / 100 ml x 1 fl. 100 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 93.

Pakiet 84, Pozycja 2, NOREPINEPHRINUM inj. 4 mg / 4 ml x 10 amp. 4 ml: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 94.

Pakiet 84, Pozycja 1, KALIUM CHLORATUM inj. 3,0 g / 20 ml x 20 amp. 20 ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Kalii chloridum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. 150 mg/ml 20 ml pakowany po 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza