



Szpital Powiatowy w Sochaczewie

Nr sprawy: LG-ZZ/ZP.261.59.D.2017

Sochaczew, dnia 05.01.2018r

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ z dnia 18.12.2017 r. nr sprawy: LG-ZZ/ZP.261.59.D.2017, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Dotyczy Zadania Nr 23 – Bardzo proszę o wydzielenie **poz. Nr 1** (PROPOFOL 1%MCT/LCT 20mlx5amp) w celu umożliwienia ubiegania się o zamówienie publiczne w zakresie danego leku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i w tym zakresie dokonuje modyfikacji siwz.

Pytanie 2: Dotyczy Zadania Nr 34 poz. 6 (Kabiven Peripheral 1920ml) – bardzo proszę o wydzielenie z danego zadania i wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu równoważnego Nutriflex Lipid Peri poj. 1875 ml

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3: Dotyczy Zadania Nr 94 – bardzo proszę o doprecyzowanie, gdyż Zamawiający określił ilość danego preparatu 134 szt., a jednocześnie wskazał stężenie 3 % lub 4%. Z uwagi na różną zawartość substancji czynnej, a tym samym różne zużycie leku w celu osiągnięcia takiego samego efektu terapeutycznego (większe będzie zużycie preparatu o mniejszej procentowości – 3%, niż preparatu o stężeniu 4%) bardzo proszę, aby stosownie przeliczyć zapotrzebowaną ilość, stosownie do procentowości roztworu a mianowicie :- 134 szt preparatu o stężeniu 3% lub 101 szt. preparatu o stężeniu 4 % lub - 179 szt preparatu o stężeniu 3% lub 134 szt. preparatu o stężeniu 4 %.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4: Czy Zamawiający w zadaniu nr 29 dopuści lek **Cefazolin-MIP 2g** z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 5: Zad. 74 poz. 243. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku Trilac, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie równoważnego preparatu o nazwie TribioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym w swoim składzie identyczną kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii subsp. bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w identycznym łącznym stężeniu $1,6 \times 10^9$ CFU/kaps., konfekcjonowanym w postaci kapsułek w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6: Zad. 10 poz. 2. Z uwagi na podanie nazwy własnej Lacidofil, uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 01722233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521, fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl



takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ, konfekcjonowanym w postaci kapsułek w opakowaniach x 20 kaps. lub x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7: Zad. 10 poz. 2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 8: Zad. 55 poz. 12. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia opisu suplementu diety, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o identycznym statusie rejestracyjnym, zawierającego w swoim składzie apsaraginian ornityny (100mg) i cholinę (35mg) występującego w takiej samej postaci, konfekcjonowanego w opakowaniach x 40 tabl. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 9: Czy w zadaniu Nr 17 poz. 1 i 2 (BUDESONIDE 0,5 i 0,25mg/ml 2ml do nebulizacji x 10 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 10: Czy Zamawiający w zadaniu Nr 17 poz. 1 i 2 (BUDESONIDE 0,5 i 0,25mg/ml 2ml do nebulizacji x 10 poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 11: Czy Zamawiający w zadaniu Nr 17 poz. 1 i 2 (BUDESONIDE 0,5 i 0,25mg/ml 2ml do nebulizacji x 10 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 12: Czy w zadaniu Nr 17 poz. 1 i 2 (BUDESONIDE 0,5 i 0,25mg/ml 2ml do nebulizacji x 10 poj.) Zamawiający wymaga leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 13: Czy Zamawiający w zadaniu Nr 17 poz. 1 i 2 (BUDESONIDE 0,5 i 0,25mg/ml 2ml do nebulizacji x 10 poj.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 14: Czy Zamawiający w zadaniu 17 poz. 1-2 wymaga, aby Budesonid był w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 15: Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 17 poz. 1-2, aby Budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 16: Czy Zamawiający w zadaniu 17 poz. 1-2 (Budesonid), wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 17: Czy Zamawiający w zadaniu 17 poz. 1-2 wymaga, aby preparat posiadał rejestrację umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 18: zad. 11 poz. 114, 115. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 19: zad. 11 poz. 114 i 115. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 114 i 115 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 21: Zad. 74 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 22: Zad. 74 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 23: Czy Zamawiający w Zadaniu 74 poz. 84 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Espumisan 40 mg x 100 kaps. posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimaticonum 50 mg x 100 kaps? Wskazania do stosowania zaproponowanego Espumisan: „- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.- W przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii.” Natomiast wskazania do stosowania Dimeticonum: „- wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Odpowiedź: TAK

Pytanie 24: Czy Zamawiający w Pakiecie 74 poz. 123 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pangrol 25000 *20 kaps, której skład to: 1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej: lipazy 25 000 j. Ph. Eur. amylazy 22 500 j. Ph. Eur. proteazy 1 250 j. Ph. Eur.? I przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 25: Dotyczy zadania 22, Sevoflurane 250 ml, 97 fl. Zamawiający posiada parowniki własne i użyczone z systemem Quik Fil, pracujące w systemie zamkniętym, w którym każda butelka jest wyposażona w fabrycznie zamontowany adapter, dlatego czy w razie zaoferowania dowolnego produktu, Zamawiający wymaga również dostarczenia parowników w ciągu 48h od podpisania umowy z systemem Quik Fil kompatybilnym z parownikami Zamawiającego oraz butelki z fabrycznie zamontowanym adapterem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia parowników w ciągu 48h od podpisania umowy z systemem Quik Fil kompatybilnym z parownikami Zamawiającego oraz butelki z fabrycznie zamontowanym adapterem.

Pytanie 26: Zad. 74 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści zamiennik o statusie rejestracyjnym kosmetyku, posiadający taką samą postać, takie same substancje czynne w identycznym stężeniu, w opakowaniu o takiej samej objętości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 27: Zad. 74. Poz. 6. Czy Zamawiający dopuści zamiennik o takim samym statusie rejestracyjnym, posiadający taką samą postać, takie same substancje czynne w identycznym stężeniu, w opakowaniu o takiej samej gramaturze?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 28: Zad. 74 poz. 136. Czy Zamawiający dopuści zamiennik o statusie rejestracyjnym kosmetyku, występujący w postaci maści, posiadający takie same substancje czynne w identycznym stężeniu, w tubie o takiej samej gramaturze?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 29: Czy Zamawiający wymaga aby cefazolin pakiet 29 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze także powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 30: Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 31 pozycja 1 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 31: Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 27 pozycja 1 i 2 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 32: Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 15 i 16 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: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 33: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 16 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 34: Czy Zamawiający w pakiecie 82 wymaga, aby Metamizole sodium miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” , wytycznymi programu certyfikacyjnego „Szpital bez bólu” oraz CHPL produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 35: Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 82 Metamizole sodium można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadoli hydrochloricum przed podaniem pacjentowi zgodnie z Chlp produktu oraz „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i wytycznymi programu certyfikacyjnego „Szpital bez bólu”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 36: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 23 pozycja 1 leku Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz.dożylnych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 37: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 11 pozycja 54 leku Esomeprazole Polpharma 40 mg x 10 fiolek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 38: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 23 pozycja 2 leku Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 39: Zad. 74 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno

nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 40: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 110 z Zadania nr 74 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 41: pakiet 47, pozycja 2,4,6. Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 2,4 oraz 6 pakietu 47 wyspecyfikowane diety w opakowaniach 500 ml butleka plastikowa? Butelki szklane zostały wycofane z użytku.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 42: pakiet 47, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 pakietu 47 dietę spełniającą wymogi SIWZ z zawartością tłuszczu MCT 0,6g/100ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 43: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów z §7 ust.1 pkt 1.5 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 44: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 (dotyczy zapisu §3 ust.6 pkt 6.6 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 45: Do §5 projektu umowy oraz załącznika nr 2 do SIWZ pkt II ppkt 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu oczekiwania na wykonanie zobowiązań wynikających z rękopisem do 2 dni od chwili stwierdzenia złej jakości realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 46: Do §6 ust. 2 i 4 istotnych postanowień umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu §6 ust.2 i ust.4 istotnych postanowień umowy. Zgodnie z art. 8 ust. 1 UoTZ „w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny, wierzycielowi, bez wezwania, przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych (...)”. Wysokość odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych wynosi aktualnie 9,5%. Przepis art. 8 ust. 1 UoTZ jest bezwzględnie obowiązujący, co potwierdza brzmienie art. 13 UoTZ, zgodnie z którym postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa m.in. w art. 8 ust 1 są „nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy”. Zapis §6 ust.2 i ust.4 istotnych postanowień umowy w obecnym kształcie jest więc nieważny z mocy prawa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 47: Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §6 ust.3 istotnych postanowień umowy, ponieważ w art. 10 ust.1 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E jako zryczałtowanego odszkodowania. Zgodnie z art.13 ustawy o terminach zapłaty (...), postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art.10 ust.1 są nieważne, stąd w/w zapis umowny będzie obciążony sankcją nieważności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 48: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 (dotyczy zapisu §7 ust.1 pkt 1.6.projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 49: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 45- poz. Nr 1 (Fraxiparine 0,3 ml)?

Odpowiedź: TAK, i w tym zakresie modyfikuje zapisy siwz.

Pytanie 50: W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 45 poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 80 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 5opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 5 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 50 szt)

Odpowiedź: NIE

Pytanie 51: Dotyczy zadania nr 9 poz. 6. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego zadania. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: TAK, i w tym zakresie zamawiający modyfikuje zapisy siwz.

Pytanie 52: Dotyczy zadania nr 10 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź: TAK

Pytanie 53: Dotyczy zadania nr 11 poz. 68. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 54: Dotyczy zadania nr 11 poz. 116. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego zadania.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę.

Pytanie 55: Dotyczy zadania nr 11 poz. 16. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 56: Dotyczy zadania nr 11 poz. 99. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 57: Dotyczy zadania nr 74 poz. 123. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 58: Dotyczy zadania nr 74 poz. 84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 59: Dotyczy zadania nr 75 poz. 26. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 60: Dotyczy zadania nr 75 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 61: Czy Zamawiający w zakresie zadania nr 68 pozycja 1 oraz w zakresie zadania 69 pozycja 1 (Meropenem), wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 62: Czy Zamawiający w zakresie zadania nr 68 pozycja 1 oraz w zakresie zadania 69 pozycja 1 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 63: Czy Zamawiający wymaga w zadaniu nr 11, w pozycjach: 101, 102, 111, 112, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi. 4. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 11, pozycje: 101, 102, 111, 112, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu: A. choroby układu nerwowego w tym: - zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego, - ostre urazy rdzenia kręgowego. B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSKC. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 64: Czy Zamawiający w zadaniu nr 8, pozycja 1 wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania zawierającego 12 fiolek oraz na przeliczenie ilości zaokrąglając ilość opakowań w górę?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 65: Czy Zamawiający w Zadaniu 4, poz.7 (Linezolid 2mg/ml 300ml worek) wymaga worka z dwoma sterylnymi portami, w worku zewnętrznym i opakowaniu kartonowym x1 worek?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 66: Czy Zamawiający w Zadaniu 26, poz. 2-3 dopuści preparat Ricordo w postaci tabl. ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 67: Czy Zamawiający w Zadaniu 26, poz. 12, 13, dopuści preparat Faxelet ER w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 68: Czy Zamawiający w Zadaniu 17, poz.1,2 (Budesonide do nebulizacji) wymaga preparatu, który zgodnie z CHPL posiada wskazania do zastosowania w : - leczeniu astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe - leczeniu zespołu krup - ostrego zapalenia krtani, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwężeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania. - zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budezonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione.

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 69: Czy Zamawiający w niżej wymienionych pozycjach wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiolek? zadanie 11 poz. 2 (ACICLOVIR 250mg x5amp), zadanie 11 poz. 20 (ACTILYSE 0,02g x 1 amp), zadanie 11 poz. 54 (ESOMEPRAZOL 0,04 g iv x10amp), zadanie 11 poz. 62 (GASTROTROMBINA 10000 j x 2 amp), zadanie 11 poz. 66 (KETAMINA 200 mg x5 amp), zadanie 11 poz. 78 (BUPIVACAINIUM h/chlor.0,5% 20ml x5amp), zadanie 11 poz. 89 (OMEPRAZOL 40mg inj), zadanie 11 poz. 96 (CARBETOCYNA 100mg x5amp), zadanie 11 poz. 98 (VECURONIUM bromide 10 mg x 10 AMP), zadanie 11 poz. 116 (STREPTOKINASE 1,5 mln j.m. INJ.), zadanie 20 poz. 1 (ROCURONIUM

bromide 50mg x10amp), zadanie 31 poz. 1 (CEFUROXIM 1,5 g inj), zadanie 31 poz. 2 (CEFUROXIM 750mg inj), zadanie 34 poz. 10 (Cernevite 0,75g x 10 AMP), zadanie 48 poz. 1 (BENZATHINE benzylpenicillin 1200000 jm inj), zadanie 48 poz. 5 (PENICILINUM PROC. a 2 400 000 jm. Inj), zadanie 48 poz. 6 (PENICYLINA KRYSTALICZNA a 1000000 jm. Inj), zadanie 48 poz. 7 (PENICILINUM PROC. a 1200000 jm. Inj), zadanie 48 poz. 8 (CLOXACILLIN 500mg inj.), zadanie 48 poz. 10 (CLOXACILLIN a 1g inj), zadanie 50 poz. 1 (AMPICILIN a 2g inj), zadanie 52 poz. 1 (AMPICILLIN+SULBACTAM a 750mg inj), zadanie 53 poz. 1 (AMPICILLIN+SULBACTAM a 1,5g inj), zadanie 54 poz. 1 (AMPICILLIN+SULBACTAM 3g inj), zadanie 58 poz. 1 (TIGECYCLINE 50mg x 10 amp), zadanie 64 poz. 3 (CEFOTAKSYM 1g inj), zadanie 67 poz. 1 (CLARITHROMYCIN 0,5 inj), zadanie 68 poz. 1 (MEROPENEM 1g x 10 amp), zadanie 69 poz. 1 (MEROPENEM 0,5g x 10 amp), zadanie 70 poz. 1 (IMIPENEM/CILASTATIN 500mg+500mg x 10amp), zadanie 71 poz. 1 (CEFTRIAXON 1g. Inj.), zadanie 72 poz. 3 (CEFOPERAZON sodium 1 g inj), zadanie 72 poz. 17 (BENZYL PENICILLIN POTASSIUM. 3000000 jm), zadanie 72 poz. 18 (BENZYL PENICILLIN POTASSIUM. 5000000j.m.), zadanie 74 poz. 125 (LAKCID forte x10amp), zadanie 74 poz. 181 (PYOCTANINUM 1% roztwór wodny 20ml), zadanie 75 poz. 3 (CIPROFLOXACIN 1% 20 ml x 10 AMP.), zadanie 75 poz. 6 (SUXAMETHONIUMchloride 0,2gx10amp), zadanie 75 poz. 8 (HYDROCORTISONUM 100 mg x5 amp), zadanie 75 poz. 9 (HYDROCORTISONUM 25mg x 5amp), zadanie 75 poz. 14 (LIGNOCAINUM hydrochloricum 1% 20ml x 5 amp), zadanie 75 poz. 15 (LIGNOCAINUM hydrochloricum 2% 20ml x 5 amp), zadanie 75 poz. 32 (COLISTIN 1000000 j.m. X 20 amp), zadanie 75 poz. 33 (AMPICILLIN 500mg inj), zadanie 77 poz. 1 (KALIUM CHLORATUM 15% 20 ml x 10 amp), zadanie 83 poz. 12 (AZITROMYCIN 500mg x 5 amp)

Odpowiedź: TAK

Pytanie 70: Czy zamawiający w pakiecie 21 poz. 1 (SOMATOSTATIN 3mg fiol) zgodzi się na wycenę leku w postaci ampułek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 71: Czy Zamawiający w pozycjach wymienionych poniżej dopuszcza wycenę leku w postaci dojelitowej? zadanie 11 poz. 129 (SULFASALAZIN EN 0,5g x50 tbl), zadanie 62 poz. 2 (OMEPRAZOL 40mg x28tbl), zadanie 63 poz. 1 (PANTOPRAZOL 20 mg x 28 tbl), zadanie 63 poz. 2 (PANTOPRAZOL 40 mg x 28 tbl), zadanie 74 poz. 1 (ACETYLSALICYLIC ACID 75mg x60 tbl), zadanie 74 poz. 146 (MESALAZINUM 0,25g x 100 tbl)

Odpowiedź: TAK

Pytanie 72: Czy Zamawiający w zadaniu 9 poz. 31 dopuszcza wycenę preparatu Pedicul?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 73: Czy w Zadaniu 9 poz. 33 należy wycenić preparat w dawce 120g/5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 74: Czy Zamawiający w zadaniu 10 poz. 2 (LACIDOFIL x 60 caps) wymaga wyceny produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 75: Czy Zamawiający w zadaniu 10 poz. 3 (NITROGLYCERYNUM a 10mg/5ml x 50 amp) dopuszcza wycenę preparatu Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz, 10 amp, ponieważ lek wskazany w SIWZ nie jest już produkowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 76: Czy w zadaniu 11 poz. 94 (FONDAPARINUX 2,5mg/0,5mlx10amp) Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 77: Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie poniższych pozycji z zadania 48, ponieważ wymienione preparaty nie są już produkowane: zadanie 48 poz. 1 (BENZATHINE benzylpenicillin 1200000 jm inj), zadanie 48 poz. 8 (CLOXACILLIN 500mg inj.), zadanie 48 poz. 9 (STREPTOMYCIN a 1g inj)

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę.

Pytanie 78: Czy w zadaniu 48 poz. 9 (STREPTOMYCIN a 1g inj) Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku sprowadzanego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 79: Czy Zamawiający w zadaniu 55 poz. 12 (ORNITHINE aspartate 0,15g x 60tbl) dopuszcza wycenę preparatu HepaDr o składzie L-asparaginian L-ornityny 100 mg i cholina 35 mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 80: Czy Zamawiający w zadaniu 55 poz. 12 (ORNITHINE aspartate 0,15g x 60tbl) dopuszcza wycenę preparatu będącego suplementem diet, ponieważ nie istnieje na rynku preparat o opisanym w SIWZ składzie zarejestrowany jako produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 81: Czy w zadaniu 72 poz. 14 (NYSTATYNA 2400000 j.m. ZAWIESINA) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o pojemności 28ml, ponieważ producent zmienił objętość produktu gdzie 1 ml zawiesiny nadal zawiera 100 000 j.m. Nystatyny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 82: Czy w zadaniu 74 poz. 10 (AMBROXOL hydrochloride syrop 15mg/5ml 120g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu o pojemności 150ml? Jeśli tak prosimy o podanie jaką ilość opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 83: Dotyczy zadania 74 poz. 35 (SULFAMETHOXAZOL+TRIMETHOPRIM 480mg x20 tbl), prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań jaką należy wycenić w postępowaniu?

Odpowiedź: 49 opakowań

Pytanie 84: Czy w zadaniu 74 poz. 119 (HYDROXYZINUM syrop 10mg/5ml 250 ml) Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu o pojemności 200ml? Jeśli tak prosimy o podanie jaką ilość opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 85: Dotyczy zadania 74 poz. 165 (MANUSAN 4% 500ml): - czy Zamawiający wymaga wyceny produktu w opakowaniu z pompką czy z nakrętką? - czy Zamawiający dopuszcza produkt Manusan o składzie - 20% roztworu diglukonianu chlorheksydyny o stężeniu 20%; 5% lub więcej, lecz mniej niż 15% roztworu tlenu dimetylo-lauryloaminy o stężeniu 30% mniej niż 5% alkoholu izopropylowego; 15% lub więcej, lecz mniej niż 30% glikolu polioksyetylenopolioksypropylenowego, ponieważ MANUSAN 4% został wycofany z oferty producenta i zastąpiony produktem o opisanym składzie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 86: Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do osobnego zadania pozycji 27 (RENAGEL 800mg x 180 tbl) z zadania 75?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i w tym zakresie dokonuje modyfikacji zapisów siwz

Pytanie 87: Zamawiający w rozdziale XII pkt. 8 określił sposób postępowania w przypadku braków produkcyjnych, czy należy również zamieścić uwagę informującą, że dana pozycja jest niedostępna. Dotyczy pozycji poniżej: **Tymczasowe braki:** zadanie 9 poz. 43 (TROMBINA 400 j.m. X 5 amp), zadanie 11 poz. 87 (MESALAZYNA 1 g /100 ml zaw. Doodbyt.x7 but), zadanie 11 poz. 93 (NU-GEL 15 g), zadanie 11 poz. 142 (VITALIPID N ADULT 10ml x10amp), zadanie 74 poz. 28 (ATECORTIN zawiesina 5 ml), zadanie 74 poz. 57 (ETAMSYLATE 12,5% 2ml x5 amp), zadanie 74 poz. 117 (HYDROXYZINUM 100mg /2ml x 5 amp), zadanie 74 poz. 244 (THIAMINI h/chlor. B1 25mg/1ml x 10 amp), zadanie 74 poz. 249 (ACIDUM ASCORBICUM 500mg/5ml x 10 amp), zadanie 75 poz. 32 (COLISTIN 1000000 j.m. X 20 amp), zadanie 83 poz. 13 (ORNITHINI aspartas 500mg/5ml x 10 amp). **Koniec produkcji (stały brak),** zadanie 4 poz. 9 (POLICRESOLUM płyn 36% 50ml), zadanie 9 poz. 17 (GLUXODENT płyn 250ml), zadanie 9 poz. 21 (KAMFENOL 10,0), zadanie 9 poz. 24 (CAUSTINERF fort 4,5g pasta), zadanie 10 poz. 3 (NITROGLYCERYNUM a 10mg/5ml x 50 amp), zadanie 11 poz. 62 (GASTROTROMBINA 10000 j x 2 amp), zadanie 11 poz. 97 (VECURONIUM bromide 4mg x10amp), zadanie 11 poz. 98 (VECURONIUM bromide 10 mg x 10 AMP), zadanie 11 poz. 108 (SOMATOSTATYNA 250 mcg inj), zadanie 11 poz. 116 (STREPTOKINASE 1,5 mln j.m. INJ.), zadanie 11 poz. 132 (PERPHENAZINE 8mg x100 tbl), zadanie 11 poz. 133 (PERPHENAZINE ENANTHATE 0,1g/1ml x 10 amp.), zadanie 48 poz. 1 (BENZATHINE benzylpenicillin 1200000 jm inj), zadanie 48 poz. 8 (CLOXACILLIN 500mg inj.), zadanie 74 poz. 7 (ALDESAN/E 1l), zadanie 74 poz. 92 (FENOTEROL 0,5mg/10ml x 15 amp), zadanie 74 poz. 248 (PYRIDOXINI h/chlor B6 50mg/2ml x 5 amp)

Odpowiedź: TAK

Pytanie 88: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1: W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,5 % wartości towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 3, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej w terminie części towarów, jeżeli wina nie leży po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 89: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 90: Wnosimy o wykreślenie zapisu w § 6 ust. 3.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 91: W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie, w zał. nr 2 pkt. 1 do umowy, 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 92: Czy Zamawiający w Zadaniu 11 poz. 79 (BUPIVACAINUM SPINAL 0,5% HEAVY x 5 AMP.4ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 93: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 7 pozycji 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: TAK i w tym zakresie Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów siwz

Pytanie 94: Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 23 pozycji 2 preparatu Kalium chloratum 15% 10ml w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 95: Czy Zamawiający w Zadaniu 25 wymaga zaoferowania produktu leczniczego Ciprofloxacin 100 ml w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 96: Czy Zamawiający w Zadaniu 34 w pozycji 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego NephroTECT 10% 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 97: Czy Zamawiający w Zadaniu 34 w pozycji 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (SoluVit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%. Proponowane przez nas preparaty, pomimo że są konfekcjonowane osobno stanowią równoważnik preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach a ich przygotowanie jest łatwe i nieskomplikowane.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz

Pytanie 98: Czy Zamawiający w Zadaniu 34 w pozycji 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej Intralipid 10% w opakowaniu worka 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 99: Czy Zamawiający w Zadaniu 34 w pozycji 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminoven Infant 10% 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 100: Czy Zamawiający w Zadaniu 46 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Voluven 6% hydroksyetylowana skrobia nowszej generacji, o poprawionym profilu bezpieczeństwa 130/0,4 do stosowania dożylnego w opakowaniu typu KabiPack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 101: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 1 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatobiałkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka (w tym kazeina) (4,65g/100ml) tłuszcze (wysoka zawartość tłuszczów, MUFA) (olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik (wysoka zawartość) (dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 102: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 2 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna (1,5kcal/ml), bezreszkowa zawierająca białko mleka (kazeina i serwatka) (7,5g/100ml), tłuszcze (olej sojowy, MCT, olej lniany (ALA), ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 103: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 3 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna (1,5kcal/ml), bezreszkowa zawierająca białko mleka (kazeina i serwatka) (7,5g/100ml), tłuszcze (olej sojowy, MCT, olej lniany (ALA), ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 104: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 4 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa, zawierająca białko mleka (kazeina i soja) (3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 105: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 5 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa, zawierająca białko mleka (kazeina i soja) (3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 106: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 6 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa (zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki (4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA) (2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia (14,3g/100ml), błonnik (śladowa zawartość): celuloza (0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 107: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 7 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezreszkowa (zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki (4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej

szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 108: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 pozycja 8 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml)węglowodany(maltodekstryny)(15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokryształiczna) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 109: Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 68,69 oraz 70 produktów leczniczych w opakowaniu fiolka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 110: Czy Zamawiający w Zadaniu 73 wymaga zaoferowania produktu leczniczego Ciprofloxacyn 200 ml w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 111: Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 77 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w systemie bezigłowym, opakowanie x 20 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 112: Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu 82 aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 113: Czy Zamawiający w Zadaniach 90-92 oraz 95 wymaga zaoferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 114: Jaką objętość płynu Zamawiający miał na myśli w Zadaniu 93?

Odpowiedź: 500ml

Pytanie 115: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 94 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp, Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 1 do oferty w zakresie wskazanym w odpowiedziach.

Z poważaniem

Z up. DYREKTORA


mgr Katarzyna Chmielewska-Borucka
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych
Główny Księgowy