



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 07.12.2017 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków i leków cytostatycznych” - nr sprawy 106/PN/2017

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„dotyczy części nr 2

Czy Zamawiający wydzieli z części nr 2 poz. 262 Theophylinum 250ml i stworzy osobny pakiet.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

„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?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 357 i 358 do osobnego pakietu?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5:

„Dotyczy: 106/PN/2017, Część 1, ilość pozycji 393, pozycja 182

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 z przeliczeniem zamawianej ilości.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6:

„Dotyczy: 106/PN/2017, Część 1, ilość pozycji 393, pozycja 183

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu CitraFlow 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) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 120 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 182 z Części nr 1 i stworzy osobny pakiet?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 183 z Części nr 1 i stworzy osobny pakiet?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9:

„Czy w części Nr 2 poz. 35 i 36 (Budesonidum 0,250 i 0,500 mg/ml zaw. do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10:

„Czy Zamawiający w części Nr 2 poz. 35 i 36 (Budesonidum 0,250 i 0,500 mg/ml zaw. do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 11:

„Czy Zamawiający w części Nr 2 poz. 35 i 36 (Budesonidum 0,250 i 0,500 mg/ml zaw. do nebulizacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12:

„Czy w części Zamawiający Nr 2 poz. 35 i 36 (Budesonidum 0,250 i 0,500 mg/ml zaw. do nebulizacji) wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 13:

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 35 i 36 (Budesonidum 0,250 i 0,500 mg/ml zaw. do nebulizacji) 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?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 14:

„Czy zamawiający w części 23 w pozycji 1 DEXAPROFEN tabl. powł. / 25mg10 tablop., i 2 tj. DEXAPROFEN amp./ 50mg/2ml5 amp.op. na skutek błędu drukarskiego ogłasza DEXKETOPROFEN tabl.powl. / 25mg10 tabl op oraz DEXKETOPROFEN amp./ 50mg/2ml5 amp.op ?”

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 15:

„Z uwagi na podanie w SIWZ składu preparatu będącego suplementem diety zwracamy się z prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o identycznym statusie rejestracyjnym, zawierającego w swoim składzie asparaginian ornityny (100mg) i cholinę (35 mg) w postaci tabletek powlekanych.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16:

„dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 2 poz. 125

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym w swoim składzie kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii subsp. bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w 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.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 17:

„dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 2 poz. 125

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kaps., konfekcjonowanym w postaci kapsułek w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

„dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 2 poz. 128

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego w postaci kropli (opakowanie 5 ml), zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w aktywnym stężeniu 1 mld CFU/kroplę., również przeznaczonego do stosowania od pierwszego dnia życia.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 19:

„dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 2 poz. 228

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego w postaci kropli (opakowanie 5 ml), zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w aktywnym stężeniu 1 mld CFU/kroplę., również przeznaczonego do stosowania od pierwszego dnia życia.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 20:

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.2? Przedmiotem dostawy są leki dopuszczone do obrotu w Polsce, zatem nie zachodzi konieczność szkolenia personelu Zamawiającego w zakresie „obsługi i eksploatacji” przedmiotu zamówienia.”

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 21:

„Czy Zamawiający w par. 1.6 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22:

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.2? Terminy dostaw wskazuje par. 3.1 i są to terminy stosunkowo krótkie. Dodatkowe określanie konkretnego dnia dostawy, w szczególności dla terminu 24-godzinnego wydaje się zbędne.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23:

„Czy Zamawiający w par. 3.5 zniesie obowiązek dostarczenia zamiennika lub dokonania zakupu u innego dostawcy? 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.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24:

„Czy Zamawiający w par. 8.3.2 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni dla Części nr 8?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

„Czy Zamawiający wykreśli informację o dostosowaniu cen produktu leczniczego w części 25 do wymagań Ustawy z dnia 01.01.2012 oraz cen i limitów finansowania wynikającego z obwieszczenia MZ w sprawie wykazu refundowanych leków, ze względu na fakt iż lek w tej dawce nie znajduje się na aktualnej liście leków refundowanych?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27:

„Czy Zamawiający w Części 2 poz. 35,36 Budesonide wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28:

„Czy zamawiający w pakiecie Części 2 poz. 35,36 Budesonide wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie ze środkami rozszerzającymi oskrzela.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 29:

„Czy zamawiający w Części 2 poz. 35,36 Budesonide wymaga aby Budesonid był w postaci ampułek.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 30:

„Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie z Części 2 poz. 35,36 Budesonide co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31:

„Czy Zamawiający wymaga, aby budezonid do nebulizacji z Części 2 poz. 35,36 Budesonide był stosowany z nebulizatorem dyszowym?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 32:

„Czy zamawiający wymaga, aby budezonid do nebulizacji z Części 2 poz. 35,36 wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 33:

„Czy Zamawiający wymaga w pakiecie części Części 2 poz. 35,36 stabilności po otwarciu ampułki do 12 godz.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 34:

„Czy zamawiający Części 2 poz. 35,36 dopuszcza (Budesonide w opakowaniach x 10 szt)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 35:

„Czy Zamawiający w Część 1 poz. 56 (BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM inj 0,5% 4ml, 5amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 36:

„Mając na uwadze zachowanie zasad zdrowej konkurencji oraz biorąc pod uwagę, że wapno nie jest lekiem prosimy o wyłączenie z pakietu nr 2 pozycji 307 „WAPNO SODOWANE/ CARBO DIOXIDE”.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37:

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 2 pozycji 307 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 2 poz. 307 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.”

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z pkt. 5.1.2)a IDW (SIWZ) wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej dotyczy leków.

Pytanie nr 38:

„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.5 projektu umowy)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39:

„Do treści §3 ust.6 i ust.7 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego, gdyż wcześniejsza część wskazanych zapisów przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40:

„Do treści §3 ust.6 prosimy o dodanie słów, wynikających z przesłanki wynikającej z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41:

„Do treści §3 ust.7 prosimy o dodanie słów, wynikających z przesłanki wynikającej z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 2 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 3 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za każdy dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości w wysokości nie większej niż 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44:

„Część 2, w pozycja 125 dotycząca „Kombinacja trzech żywych szczepów bakterii pałeczek kwasu mlekowego LACTOBACILLUS PLANTARUM/LACTOBACILLUS” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45:

„Część 2, pozycja 128 dotycząca „Kombinacja trzech żywych szczepów bakterii pałeczek kwasu mlekowego LACTOBACILLUS PLANTARUM/LACTOBACILLUS” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

„Część 2, pozycja 228 dotyczącej „Probiotyk IV generacji zawierający szczep Lactobacillus rhamnosus GG do stosowania od pierwszego dnia życia” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6,7,8 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w postaci tabletek powlekanych ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 83 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 112- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 114 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 120 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym działaniu ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

„Dotyczy pakietu nr1 poz. 158 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 196 – czy w związku z wycofaniem serii leku i brakiem produkcji oraz brakiem informacji o terminie jego wznowienia Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 10mg/5 ml op. 200 ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 226,227,228, 247,248,249,250 , 276, 288, 294, 380 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 236 Morphinum sulfas 20 mg tabl o zmod uwal. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ? Brak na rynku leku w postaci tabletki o przedłużonym działaniu.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 296 Ornithine tabl. 0,15g – ponieważ na rynku wszystkie dostępne preparaty mają status suplementu diety , czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę suplementu w dawce 100 mg ornithyny , 35 mg choliny w postaci tabletki powlekanej ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 371. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 376 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej o przedłużonym działaniu ? Brak na rynku leku w postaci tabletki powlekanej”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61:

„Dotyczy pakietu nr 3 Propofolum 0,010/1 ml ; 5 fiolek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampulek ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

„Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1,2 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w obu pozycjach pochodziły od jednego producenta?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63:

„Dotyczy pakietu nr 24 poz. 2,3, - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampulek? Tylko w takiej postaci lek jest dostępny na rynku .”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

„Czy Zamawiający w Części 3 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego PROPOFOLUM 1% 20 ml w opakowaniu 5 ampulek?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65:

„Czy Zamawiający w Części 3 pozycji 1 wymaga propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66:

„Czy Zamawiający w Części 21 pozycji 1 ma na myśli 6 % Hydroksyetyloskrobię opartą na skrobi kukurydzianej?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie określa rodzaju skrobi.

Pytanie nr 67:

„Dotyczy § 7 ustęp 1 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej w przypadku odstąpienia wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 68:

„Czy Zamawiający w Części 1 pozycji 207 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10 ml w opakowaniu 20 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69:

„Czy Zamawiający w Części 1 pozycji 273 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w opakowaniu 50 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 74, 79, 80, 162, 164, 207, 242, 273, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 222, 223, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 72:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SIWZ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę. Należy przeliczyć do pełnych opakowań i zaokrąglić w górę.

Pytanie nr 73:

„Czy zamawiający, w pakiecie 29 pozycja 1 i 2 oraz w pakiecie 1 pozycja 75, wymaga aby zaoferowany Cefuroximium w dawce 0,75g i 1,5g oraz w formie tabletkowej 0,25g, pochodził od jednego producenta co zapewni bezpieczeństwo i tolerancję terapii sekwencyjnej?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74:

„Czy zamawiający, w pakiecie 29 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75:

„Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 56, BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM inj 0,5% 4ml była roztworem hiperbarycznym ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 76:

„Czy zamawiający wymaga, aby Metamizol w pakiecie 1 pozycja 222 i 223, posiadał w swoim ChPl dopuszczalną dawkę dobową 5g, co umożliwi skuteczne leczenie bólu zgodne z zaleceniami leczenia bólu pooperacyjnego ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 77:

„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Metamizolum natricum w pakiecie 1 pozycja 222 i 223 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 78:

„Czy, ze względu na brak na rynku produktu wymienionego w pakiecie 1 pozycja 254 (MIDAZOLAM amp 2mg/2ml x 10 amp.), Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu o zbliżonej dawce do wymaganego produktu tj. Midanium 5 mg/5 ml x 10 amp.?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 79:

„Czy w pakiecie 1 pozycja 79, 80 i 81, Zamawiający wymaga, aby CIPROFLOXACINUM występujący w kilku dawkach i postaciach pochodził od jednego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta przed możliwymi interakcjami występującymi przy przechodzeniu na inne postaci leku?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80:

„Czy w Części 19 Sevorane Zamawiający dopuści produkt równoważny Sevoflurane Baxter w butelce aluminiowej odpornej na stłuczenie z adapterami typu Drager Fill? Adapter zewnętrzny musi być użyty tylko w momencie napełniania parownika płynem.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 74 - ze względu na problemy produkcyjne czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Nutramigen 1 LGG 400 g z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 78. 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.?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 93 Ferrum + Ac Ascorb 24 mg Fe – prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić np. Ascofer który posiada 23,3 mg Fe ale nie ma dodatku Ac. Ascorbicum czy należy wycenić np. Sorbifer Durules który zawiera w składzie 100 mg Fe i 60 mg Ac. Ascorbicum ?”

Odp. Zamawiającego:

Ascofer

Pytanie nr 84:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 104. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 105. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 111. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie jaką ilość opakowań należy wycenić ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 245 opakowań.

Pytanie nr 87:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 125 - czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 88:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 254- zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 89:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 254- zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 90:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 259. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 262 czy w związku z zakończoną produkcją leku Theophyllinum Baxter, 1,2 mg/ml, roztw.d/inf, 250 ml, but. PE Zamawiający dopuści wycenę leku Theospirex 20mg/ml; 10 ml roztw do wstrz; infuz x 5 amp ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie jaką ilość opakowań należy wycenić”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 576 opakowań po 5 sztuk.

Pytanie nr 92:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 263, 265 Theophylline 250 mg, 0,3g – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym działaniu? Brak na rynku tabletek w innej postaci ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 288 Torasemide 5 mg/1 ml , amp – prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić 5mg/ml ; 2 ml czy 5 mg/ml ; 4 ml ?”

Odp. Zamawiającego:

Należy wycenić 5 mg/ml po 4 ml.

Pytanie nr 94:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2, 3, 4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy, w razie odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5 % wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu zamówienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia.**
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5 % wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części zamówienia.**
4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5 % wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części zamówienia.”**

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 07.12.2017 r.

Z-CA KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAKUPÓW I
ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH
Jarosław Rzędzowski