

Znak sprawy: 02/2020

Dotyczy Dostawa leków

Na podstawie art. 38, ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych zwracamy się z następującymi zapytaniami:

1. Pakiet 28 poz. 5

Czy chodzi o dietę Nutrison Advanced Diason?

Odp. Tak

2. Pakiet 28 poz. 6

Czy chodzi o dietę Nutrison Advanced Peptisorb?

Odp. Tak

3. Pakiet 28 poz. 7

Czy chodzi o mleko Bebiko 1?

Odp. Tak

4. Pakiet 28 poz. 10

Czy chodzi o dietę Nutrison Advanced Diason Energy HP?

Odp. Tak

5. Pakiet 28 poz. 12

Czy chodzi o dietę Nutrison Advanced Diason? Jeśli tak to dieta występuje w opakowaniu 1000 ml. Czy wycenić opakowanie 1000 ml?

Odp. Tak

6. Pakiet 28 poz. 1,4,5

W związku ze zmianą opakowań podyktowaną ochroną środowiska, jak również wygodą użytkowników, prosimy o dopuszczenie wyspecyfikowanych diet w nowoczesnym opakowaniu typu butelka, dostosowanej do standardów żywienia dojelitowego?

Odp. Tak , dopuszcza

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 12 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów.

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nier refundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odp. Tak

3. Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

Odp. Tak

4. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odp. Nie

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były przeznaczone do stosowania i dawały prawidłowe wyniki przy stężeniu ksylozy we krwi wynoszącym do 40mg/dl? Niektóre paski mają tolerancję jedynie do stężenia ksylozy 10mg/dl, co jest stężeniem, które może wystąpić w przypadku stosowania niektórych leków lub pokarmów zawierających ksylozę; natomiast podczas testu wchłaniania ksylozy stężenie tego cukru we krwi wzrasta do ok. 36mg/dl.

Odp. Nie

6. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 12 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odp. Tak

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 203 i 204 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp. Nie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 21 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps. w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyników w górę?

Odp. Nie

9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Nie

10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Nie

11. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu)?

Odp. Nie

12. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ograniczy możliwość stosowania preparatu u wielu pacjentów hospitalizowanych.

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 7, pozycja nr 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Dobutamin Sandoz”, którego produkcja jest zakończona, czego konsekwencją będzie brak dostępności w/w leku w 2021 r.

Odp. Tak

Pytanie

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 5 pozycja Octaplex leku Beriplex o składzie:

1 fiolka Beriplex P/N 250 zawiera nominalnie: 200-480 j.m. czynnika II, 100-250 j.m. czynnika VII, 200-310 j.m. czynnika IX, 220-600 j.m. czynnika X oraz 150-450 j.m. białka C,

120-380 j.m. białka S. 1 fiolka Beriplex P/N 500 zawiera nominalnie: 400-960 j.m. czynnika II, 200-500 j.m. czynnika VII, 400-620 j.m. czynnika IX, 440-1200 j.m. czynnika X oraz 300-900 j.m. białka C, 240-760 j.m. białka S. Specyficzna aktywność czynnika IX wynosi 2,5 j.m./mg białka całkowitego. Lek zawiera sód (do 343 mg/100 ml).

Odp. Nie

1. Do §2 ust. 2 istotnych postanowień umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 2 istotnych postanowień umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp. Nie

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

Odp. Nie

3. Do §7 ust. 1 istotnych postanowień umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z tyt. opóźnienia dostawy realizowanej w trybie „na ratunek” zastrzeżonej w §7 ust. 1 istotnych postanowień umowy, do wysokości 0,1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdą godzinę opóźnienia?

Odp. Nie

4. Do §7 ust. 3 istotnych postanowień umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 3 istotnych postanowień umowy do wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Nie

5. Do §9 ust. 9 istotnych postanowień umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §9 ust. 9 istotnych postanowień umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp. Nie

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający w par. 5.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet na leki ratujące życie. Zamówienie jest złożone dopiero z chwilą jego „potwierdzenia” faksem.

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.3? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 6.1- 6.2 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 6.3 wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odp. Nie

3. Czy Zamawiający zmieni par. 7.1 w ten sposób, że zamiast naliczać karę umowną za godzinę opóźnienia będzie naliczać ją za każdy dzień opóźnienia? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odp. Nie

4. Czy Zamawiający w par. 9.2 wprowadzi automatyzm zmiany ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Obecne zapisy wymagają udowodnienia wpływu zmiany stawki na cenę towaru oraz w istocie zgody obu stron na jej wprowadzenie (podpisanie aneksu), co wydaje się zbędne. Należy podkreślić, że w razie obniżenia stawki VAT zapisy te mogą być niekorzystne także dla Zamawiającego.

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający poprawi zapis SIWZ w Rozdziale XIV.5? Obecny stan prawny nie przewiduje możliwości złożenia wadium w formie papierowej w przypadku postępowań powyżej progów unijnych. Wadium winno być złożone w formie dokumentu elektronicznego.

Odp. Tak

6. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 13 poz. 10 i 11 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odp. Nie

7. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 26-29 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp. Tak

8. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 26-29 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp. Tak

Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 17

Czy w związku z tym, że pojawiły się na rynku polskim preparaty przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%, wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania?

Odp. Jak w SIWZ.

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 17

Czy Zamawiający dopuści zmianę indykatora barwy z białego do fioletowego? Taki jak Zamawiający stosuje obecnie.

Odp. Jak w SIWZ.

1. Czy Zamawiający, w pakiecie 5 pozycja 1, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odp. Jak w SIWZ.

2. Czy zamawiający, w pakiecie 5 pozycja 8, wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odp. Jak w SIWZ.

3. Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 5 pozycja 8 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odp. Jak w SIWZ.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 8 wymaga, aby Cefuroxime 1,5 g pakowany był w fiolki o pojemności do 30 ml?

Odp. Jak w SIWZ.

5. Czy w pakiecie 3 pozycja 48,49,50,51 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek

występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odp. Jak w SIWZ.

6. Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycje 50 i 51 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odp. Jak w SIWZ.

7. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 4 pozycja 34,35,36 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?

Odp. Jak w SIWZ.

8. Czy zamawiający, w pakiecie X pozycja 73, 74, 75, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odp. Jak w SIWZ.

9. Czy zamawiający, w pakiecie 4 pozycja 34,35, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odp. Jak w SIWZ.

10. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycja 45 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odp. Jak w SIWZ.

11. Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 4 pozycja 45 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odp. Jak w SIWZ.

12. Czy zamawiający w pakiecie 4 pozycja 45 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odp. Jak w SIWZ.

13. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 4, pozycja 12, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było Produkt można rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odp. Jak w SIWZ.

14. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 35 i 36 zgodnie z Charakterystykami Produktów Lecznicznych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp. Jak w SIWZ.

15. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 28 i 39 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odp. Jak w SIWZ.

16. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 4 pozycji nr 52 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odp. Jak w SIWZ.

17. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 4 pozycji nr 19, 20, 37 i 38 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odp. Jak w SIWZ.

18. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycji 19, 20, 37 i 38 produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odp. Jak w SIWZ.

19. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 3 pozycja 54, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odp. Jak w SIWZ.

20. Czy zamawiający w pakiecie 4 pozycja 31 wymaga, aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiołki?

Odp. Jak w SIWZ.

21. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycja 23 Morphini miała zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Midanium w stężeniu 5mg/1ml zgodnie ChPL?

Odp. Jak w SIWZ.

22. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 22, 23 aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C zgodnie z ChPL?

Odp. Jak w SIWZ.

23. Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini w pakiecie 4 pozycja 22,23 była w postaci siarczanu?

Odp. Jak w SIWZ.

24. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 0,75g i 1,5g w pakiecie 5 pozycja 7 i 8 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna)

Odp. Jak w SIWZ.

- 1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium 25mg/2,5ml x 5 amp. w Pakiecie 11, poz. 6 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Nie

- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Tracrium 50mg/5ml x 5 amp. w Pakiecie 11, poz. 7 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Nie

PAKIET 17

Prosimy o dopuszczenie jako równoważne wapno renomowanego producenta Molecular Products z Wielkiej Brytanii o granulkach o wielkości 2-5mm, o zawartości wilgoci 12-19%, zmieniające barwę z białej na fioletową, o zawartości cząstek do 0,425 mm (wielkość pyłu) do 0,5% , możliwość pracy w niskich przepływach, o pochłanianiu wilgoci max 7,5%, absorpcja CO₂ 140 L CO₂/kg.

Odp. Tak dopuszczamy.

1. Dotyczy pakiet nr 1 – pozycja 250,251 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

Odp. Tak

2. Dotyczy pakiet nr 3 – pozycja 32 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 50 ampulek?

Odp. Tak

3. Dotyczy pakiet nr 3 – pozycja 35,36 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10 ampulek?

Odp. Tak

4. Dotyczy pakiet nr 3 – pozycje 50,51 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20 sztuk?

Odp. Tak

5. Dotyczy pakiet nr 3 – pozycje 54 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 40 sztuk?

Odp. Tak

6. Dotyczy pakiet nr 3 – pozycje 32,35,36,50,51,54 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 32,35,36,50,51,54 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Nie

7. Dotyczy pakiet nr 4 – pozycja 19 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odp. Nie

8. Dotyczy pakiet nr 4 – pozycja 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 5 ampulek?

Odp. Nie

9. Dotyczy pakiet nr 4 – pozycja 31 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20 ampulek?

Odp. Tak

10. Dotyczy pakiet nr 4 – pozycja 37 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odp. Nie

11. Dotyczy pakiet nr 4 – pozycja 38 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 5 ampulek?

Odp. Tak po 2ml

12. Dotyczy pakiet nr 4 – pozycja 45 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 5 ampulek?

Odp. Tak po 2 ml

13. Dotyczy pakiet nr 4 – pozycje 19,20,31,37,38,45 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 19,20,31,37,38,45 co pozwoli na przystąpienie do nowo

utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Nie

14. Dotyczy pakiet nr 25 – pozycja 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 10 fiolek?

Odp. Tak

15. Dotyczy pakiet nr 25 – pozycja 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 11 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Nie

Pytanie

Proszę o wydzielenie z pakietu nr 7 poz. nr 16,17,18,19(Amoxicillin/clavulanic) i utworzenie nowego zadania. Zgoda Państwa pozwoli na przystąpienie do procedury i przedstawienie oferty w ramach przyjętego kryterium większej ilości oferentów.

Odp. Nie

DOTYCZY: Dostawa produktów leczniczych Numer referencyjny: 02/2020 (leki)
Pakiet nr 16 – poz. 1–Sevofluranum 250 ml

1. Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 poz. 1 wymaga dostarczenia produktu Sewofluranu w przezroczystej, innej niż szklana butelce?

Odp. Tak

2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 poz. 1 wymaga Sewofluranu posiadającego na każdej butelce kodu EAN, oraz czy wymaga możliwości zamówienia u Wykonawcy pojedynczych opakowań/sztuk /tego leku?

Odp. Nie wymaga

3. Dot. Zadania 16 poz. 1 Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku Sewofluran, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju parowników jakich wymaga Zamawiający jako element niezbędny do sporządzenia oferty?

Odp. Zawarta w uwadze do pakietu Nr 16

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 21 poz. 8 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp. Nie

- 1).Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 210 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 10000*50kaps?

Odp. Nie – lek Pangrol jest w pakiecie Nr 31

- 2) Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 211 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Pangrol 25000*20kaps i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Odp. Nie – lek Pangrol jest w pakiecie Nr 31

- 3) Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 187 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Espumisan 40mg x 100 kaps?

Odp. Nie – lek Espumisan jest w pakiecie Nr 31

- 4) Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 89 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Feroplex, 40 mg/15 ml, roztwór doustny x 20 szt/op i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Jedna fiołka 15 ml zawiera 40 mg jonów żelaza(III) w postaci 800 mg żelaza proteinianobursztynianu.

Odp. Nie

5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i wyodrębnienie z Pakiet nr 7 poz. 12 Diclofenac 75mg/3ml x 5 amp do oddzielnego Pakietu?

Odp. Nie

Pyt. 1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 165, 169

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odp. Nie

Pytanie 1 –

Prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 11 i 76. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert.

Odp. Nie

Pytanie 1 –

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki
- d) Kapsułek na tabl powl
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe

- j) Ampułki na fiolki
- k) Fiolki na ampułki
- l)

Odp. Tak

Pytanie 2. – Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odp. Tak

Pytanie 3. - Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku? –

Odp. Tak

Pytanie 4 - 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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Z poważaniem

Odp. Podać pełną ilość opakowań zaokrąglonych w górę.

Proszę o wydzielenie z pakietu nr 7 poz. nr 16,17,18,19(Amoxicillin/clavulanic) i utworzenie nowego zadania. Zgoda Państwa pozwoli na przystąpienie do procedury i przedstawienie oferty w ramach przyjętego kryterium większej ilości oferentów.

Odp. Nie