

DTZ.382.8.2019

Zapytania i odpowiedzi

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków i antybiotyków dla apteki szpitalnej.

W związku z pytaniami zadanyymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w/w sprawie Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

1. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 9 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź:

- Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu nie będącego produktem leczniczym

Zapytanie 2

1..Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 9 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

- Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu nie będącego produktem leczniczym

Zapytanie 3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 9 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek, z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

- Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu nie będącego produktem leczniczym

Zapytanie 4

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 2, 34 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 19 pozycji 2 ZinoDr. Zasyпка, konfekcjonowane w opakowaniu 100 g ?

Odpowiedź:

- Zamawiający dopuści w pakiecie 19 pozycji 2 ZinoDr. Zasyпка, konfekcjonowane w opakowaniu 100 g ?

Zapytanie 5

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 2, 34 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 19 pozycji 34 ZinoDr. A, konfekcjonowane w opakowaniu 125 g ?

Odpowiedź:

- Zamawiający dopuści w pakiecie 19 pozycji 34 ZinoDr. A, konfekcjonowane w opakowaniu 125 g ?

Zapytanie 6

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 200 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce z możliwością otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odpowiedź:

- W załączniku brak poz. 200

Zapytanie 7

Dotyczy: DTZ.382.8.2019 pakiet 20 pozycje 8, 9

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk 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:

- Zamawiający dopuszcza

Zapytanie 8

Dotyczy: DTZ.382.8.2019 pakiet 20 pozycje 8, 9

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

Odpowiedź:

- Zamawiający wyraża zgodę na proponowane przeliczenie zamawianej ilości

Zapytanie 9

Dotyczy: DTZ.382.8.2019 pakiet 20 pozycje 8, 9

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8, 9 z pakietu 20 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

- Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji i utworzenie nowego pakietu.

Zapytanie 10

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 12, poz. 16** (Bupivacainum Spinal 0,5% Heavy roztw.do inj.5mg/ml amp.4ml x 5) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź:

- Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaferowanie produktu pakowanego w jałowe blistry

Zapytanie 11

DTZ.382.8.2019 pakiet 12 pozycja 34

1. 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

- Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu Citra-Lock™

Zapytanie 12

DTZ.382.8.2019 pakiet 12 pozycja 34

1. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

- Zał. 12.poz. 34 - Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zapytanie 13

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 9 poz. 2 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC 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?

Odpowiedź:

- Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Trilac po przeliczeniu zamawianej ilości

Zapytanie 14

1.W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon pepti 1 DHA proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 3 w pakiecie 20 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu zgodnego z opisem o nowej gramaturze 400 gram.

Odpowiedź:

-Zamawiający wymaga wyceny 10 op. Bebilon pepti 1 DHA opakowanie 400g

Zapytanie 15

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź:

-Zamawiający wyraża zgodę, z wyłączenie zamiany tabletki na kapsułki bez podania konkretnych pozycji

Zapytanie 16

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

-Zamawiający wymaga podania konkretnych pozycji ,do których miałyby zastosowanie zamiany postaci leków iniekcyjnych

Zapytanie 17

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

Odpowiedź:

-Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leków w innych opakowaniach po przeliczeniu ilości sztuk ,z wyjątkiem gdy proponowane opakowanie zawiera więcej niż dwukrotną ilość sztuk.

Zapytanie 18

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

Odpowiedź:

-Zamawiający wymaga podania ,podczas przeliczania ilości opakowań, pełnych ilość z zaokrągleniem w górę

Zapytanie 19

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź:

-Zamawiający wymaga aby w przypadku, jeżeli żądany lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak produkcji wycenić go oraz dołączyć stosowne dokumenty od producenta stwierdzające wygaśnięcie lub czasowy brak produkcji

Zapytanie 20

Dotyczy pakiet 1 pozycja 86, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 60 tabletek powlekanych ?

Odpowiedź:

-zał.1 poz. 86 - Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowania 60 tabletek

Zapytanie 21

Dotyczy pakiet 1 pozycja 111, czy Zamawiający dopuści wycenę Kreon Travix, 10 000, kaps.dojelit., 20 szt,bl(2x10) w ilości 12,50?

Odpowiedź:

-Zał.1 poz.111 - Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Kreon Travix 10000kaps. dojelit. x 20 w ilości 12,5 op.

Zapytanie 22

Dotyczy pakiet 1 pozycja 113, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 1000 tabletek w ilości 10 opakowań s przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

-Załącznik 1 poz. 113- Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę opakowania po 1000 tabletek

Zapytanie 23

Dotyczy pakiet 1 pozycja 130, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 50 butelek w ilości 5 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

-Załącznik 1 poz. 130 - Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę opakowania po 50 butelek

Zapytanie 24

Dotyczy pakiet 1 pozycja 162, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 200 tabletek w ilości 7,5 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

-Załącznik 1 poz. 162 - Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowania po 200 tabletek

Zapytanie 25

Dotyczy pakiet 3 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emulsjo do wstrz., 10 amp. ETOMIDATUM P 1-D 0,02 G w ilości 5 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

-Załącznik 3 poz. 13 - Zamawiający dopuszcza Etomidate-Lipuro

Zapytanie 26

Dotyczy pakiet 3 pozycja 29 i 30 czy Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

-załącznik 3 poz. 29-30 - Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta

Zapytanie 27

Dotyczy pakiet 6 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 1 fiolka w ilości 4000 opakowań?

Odpowiedź:

-Załącznik 6 poz. 1 - Zamawiający dopuszcza przeliczenie opakowanie 1 fiolka x 4000

Zapytanie 28

Dotyczy pakiet 6 pozycja 2 i 3, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x 100 tabletek dojelitowych z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

-Załącznik 6 po. 2-3 - Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań po 100tabletek dojelitowych

Zapytanie 29

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 8 pozycja 2 był preparat 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 w ilości 20 opakowań (producent zmienił ilość saszetek w opakowaniu)?

Odpowiedź:

-Załącznik 8 poz. 2 - Zamawiający wymaga preparatu zawierającego Makrogol 74g x 48 saszetek 20 opakowań

Zapytanie 30

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 8 pozycja 2 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

-Załącznik 8 poz. 2 - Zamawiający wymaga preparatu o podanym składzie w SIWZ

Zapytanie 31

Czy Zamawiający dopuszcza pakiecie nr 8 pozycja 1 wycenę 42 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

-Załącznik 8 poz. 1 - Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu Makrogol i wymaga preparatu o podanym w SIWZ składzie

Zapytanie 32

Dotyczy pakiet 13 pozycja 11,12,13,14,15,16 czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu, pozwoli to przystąpić większości oferentów?

Odpowiedź:

-Załącznik 13 poz. 11-16 - Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji

Zapytanie 33

Dotyczy pakiet 14 pozycja 21, czy Zamawiający dopuści zmianę postaci z tabletki powlekanej na tabletkę podjęzykową (obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź:

-Zał. 14. poz. 21 - Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leku na tabletkę podjęzykową

Zapytanie 34

Dotyczy pakiet 16 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone Molteni, 10 mg/ml; 1ml, roztw. do wstrz., infuz., 5 amp ?

Odpowiedź:

-Zał. 16 poz. 9 - Zamawiający dopuszcza wycenę Oxycodone Molteni

Zapytanie 35

Dotyczy pakiet 19 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp., przed podraż. skóry o dział. łagodząco-ochr., 100g ?

Odpowiedź:

-zał. 19 poz. 2 - Zamawiający dopuszcza wycenę zasypki ZinoDr 100g

Zapytanie 36

Dotyczy pakiet 19 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000j.m.)/g, żel, 30g HEPARINUM EXT W-D 1000 J.M./1 G w ilości 175 opakowań?

Odpowiedź:

-Zał. 19 poz. 14 - Zamawiający dopuszcza wycenę Lioton 100 żel 30g w ilości 175 opakowań

Zapytanie 37

Dotyczy pakiet 19 pozycja 17, czy Zamawiający dopuści wycenę Anida, krem, do rąk, glicer.-cytryn., 125 ml ?

Odpowiedź:

-Zał. 19 poz. 17- Zamawiający dopuszcza wycenę kremu do rąk glic-cytr. Anida 125ml

Zapytanie 38

Dotyczy pakiet 19 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem, barier.-ochronny o dział. pielęgn.-regen., 125 g ?

Odpowiedź:

-Zał. 19 poz. 34 - Zamawiający dopuszcza wycenę kremu ZinoDr A 125g

Zapytanie 39

Dotyczy pakiet 20 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva (Calcium Pliva), tabl. musuj., 12 szt+ 2 szt w ilości 93,33 opakowania?

Odpowiedź:

-Zał. 20 poz. 1 - Zamawiający dopuszcza wycenę Calcium Teva tabl. mus. x 12szt+2 93,33 opakowania

Zapytanie 40

Dotyczy pakiet 20 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., 400 g w ilości 11,25?

Odpowiedź:

-Zał. 20 poz. 3- Zamawiający wymaga wyceny 10 op. Bebilon pepti 1 DHA opakowanie po 400g

Zapytanie 41

Dotyczy pakiet 20 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Ansell Probe Cover, osłonki, prezer., na sondy, 1 szt. ?

Odpowiedź:

-Zał. 20 poz. 5 - Zamawiający dopuszcza wycenę Ansell Probe Cover x 1 szt.

Zapytanie 42

Dotyczy pakiet 20 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści wycenę Sodalime, wapno sodowane, absorbent CO₂, 7600064-5, 5 kg w ilości 9 opakowań?

Odpowiedź:

-Zał. 20 poz. 6 - Zamawiający dopuszcza wycenę Sodalime wapno sodowane 5,5kg 9 opakowań

Zapytanie 43

Dotyczy pakiet 21 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 100 ml, rozt.d/inf., 10poj. KabiPac w ilości 45 opakowań?

Odpowiedź:

-Zał. 21 poz. 2 - Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi 5mg/ml ,100ml x 10 poj., w ilości 45 opakowań

Zapytanie 44

Dotyczy pakiet 22 pozycja 1 i 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x 1 fiolka z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

-Zał. 22 poz. 1-2 - Zamawiający dopuści wycenę opakowanie x 1 fiolka

Zapytanie 45

Dotyczy pakiet 22 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści wycenę Taromentin, 500 mg+125 mg, tabl.powl., 21 szt w ilości 3,33 ?

Odpowiedź:

-Zał. 22 poz. 4 - Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 21 tabletek

Zapytanie 46

Dotyczy pakiet 25 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 50 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac (brak dostępności worków)? W ilości 6 opakowań?

Odpowiedź:

-Zał. 25 poz. 7- Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi 5mg/ml ,50ml x 10 poj.KabiPack

Zapytanie 47

Dotyczy pakiet 25 pozycja 8, czy Zamawiający dopuści wycenę **Linezolid Kabi, 2 mg/ml;300 ml, roztw.d/inf.,10 but.KabiPac w ilości 6 opakowań?**

Odpowiedź:

-Zał. 25 poz. 8 - Zamawiający dopuści wycenę opakowania Linezolid Kabi 2mg/ml, 300ml KabiPack x 10 w ilości 6 opakowań

Zapytanie 48

Dotyczy pakiet 27 pozycja 16, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na kapsułkę (obecnie dostępna jest taka postać)?

Odpowiedź:

-Zamawiający dopuści zamianę postaci leku z tabletki na kapsułkę

Zapytanie 49

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 76. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

-Zamawiający dopuści wycenę preparatu 2mg/ml but. 200ml

Zapytanie 50

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty ?

Odpowiedź:

-Zał. 9 poz. 2 - Zamawiający nie wyraża zgody

Zapytanie 51

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ?

Odpowiedź:

-Zał. 9 poz. 1- Zamawiający nie wyraża zgody

Zapytanie 52

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 25 opakowań?

Odpowiedź:

-Zał. 17 poz. 11 - Zamawiający nie wyraża zgody

Zapytanie 53

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

-Zał.18 poz. 4 - Brak pozycji nr. 4 w załączniku

Zapytanie 54

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 6. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

-Zał. 25 poz. 6 - Zamawiający wymaga ,aby zaoferowany produkt posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godz.

Zapytanie 55

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

-Zał. 25 poz. 6 -Zamawiający wymaga ,aby zaoferowany produkt posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% NaCl oraz/i 5% Glukozy

Zapytanie 56

Pakiet 11

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 1 i 2 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Odpowiedź:

- **Zamawiający dopuszcza zaoferowanie albuminy ludzkiej, w opakowaniu typu „worek”.**

Zapytanie 57

Czy Zamawiający w par. 2.1. 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.

Odpowiedź:

- **Modyfikacja SIWZ**

Zapytanie 58

Czy Zamawiający w par. 4.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

- **Modyfikacja SIWZ**

Zapytanie 59

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.a z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

-**Zamawiający podtrzymuje zapisy w siwz**

Zapytanie 60

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy w siwz**

Zapytanie 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13 poz. 3 leku ac.valproicun w postaci 4 fiolek + 4 ampułek z rozpuszczalnikiem ?

Odpowiedź:

-**Zał. 13 poz. 3 - Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Ac.valpronicum w postaci 4fiolek +4 ampułek z rozpuszczalnikiem**

Zapytanie 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 24 ;poz. 9 (Streptomycin 1g fiol.) i utworzenie oddzielnego pakietu. W przypadku pozytywnej odpowiedzi czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu na czasową zgodę na dopuszczenie do obrotu?.

Odpowiedź:

-**Zamawiający nie wyraża zgody**

Zapytanie 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §5 ust.1 pkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy w siwz**

Zapytanie 64

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

Odpowiedź:

- **Nie istnieją przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)**

Zapytanie 65

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

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

Odpowiedź:

- Zamawiający nie wyraża zgody

Zapytanie 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie, tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź:

-Zamawiający wyraża zgodę, z wyłączeniem zamiany tabletki na kapsułki bez podania konkretnych pozycji Zamawiający wymaga podania konkretnych pozycji ,do których miałyby zastosowanie zamiany postaci leków iniekcyjnych

Zapytanie 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

-Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leków w innych opakowaniach po przeliczeniu ilości sztuk ,z wyjątkiem gdy proponowane opakowanie zawiera więcej niż dwukrotną ilość sztuk. Zamawiający wymaga podania ,podczas przeliczania ilości opakowań, pełnych ilość z zaokrągleniem w górę

Zapytanie 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

-Zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 69

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

-Zamawiający wymaga aby w przypadku, jeżeli żądany lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak produkcji wycenić go, podać informację pod tabelą oraz dołączyć stosowne dokumenty od producenta stwierdzające wygaśnięcie lub czasowy brak produkcji

Zapytanie 70

Pakiet 1 poz. 43 czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania po 30 tabl z odpowiednim przeliczeniem? Brak na rynku opakowania po 42tabl

Odpowiedź:

-Zał.1 poz. 43 - Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowania po 30 szt.

Zapytanie 71

Pakiet 1 poz. 76 w związku z brakiem na rynku Hydroxyzinum sir 0,16% 250ml czy Zamawiający dopuści zaferowanie Hydroxyzinum 2mg/ml syrop200ml. W przypadku zgody bardzo proszę o informację jaką ilość sztuk należy zaferować.

Odpowiedź:

-Zał.1 poz. 76 - Zamawiający dopuści wycenę preparatu 2mg/ml but. 200ml 40 opakowań

Zapytanie 72

Pakiet 3 poz. 4 w związku z brakiem na rynku Calcium glubionas 10% roztw do inj amp 10mlx10 amp czy Zamawiający dopuści Calciosel 10% rozt.d/wst.*5amp.po10ml MZ dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedź:

-Załącznik 3 poz. 4 - Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calciosel 10% amp.1 ml x5

Zapytanie 73

Pakiet 3 poz. 9 czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji? Ułatwi to złożenie korzystniejszej oferty pod względem ceny.

Odpowiedź:

-Załącznik 3 poz. 9 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji

Zapytanie 74

Pakiet 3 poz. 14,15 w związku z brakiem produkcji czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji lub ich nie wycenianie ?

Odpowiedź:

-Załącznik 3 poz. 14-15 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji

Zapytanie 75

Pakiet 26 poz. 13 w związku z brakiem produkcji czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji lub jej nie wycenianie ?

Odpowiedź:

-Załącznik 26 poz. 13 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji

Zapytanie 76

Dotyczy pakiet 1 pozycja 34,35,36,160 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną ?

Odpowiedź:

- Załącznik 1 poz. 34-36,160 - Zamawiający dopuszcza zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną

Zapytanie 77

Dotyczy pakiet 1 pozycja 43, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 30 tabletek w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź:

- Załącznik 1 poz. 43 - Zamawiający dopuszcza wycenę opakowania 30 tabletek w ilości 7 opakowań

Zapytanie 78

Dotyczy pakiet 1 pozycja 50 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

- Załącznik 1 poz.50 - Zamawiający dopuszcza zmianę postaci z tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu

Zapytanie 79

Dotyczy pakiet 3 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci ampułki na fiolkę?

Odpowiedź:

- Załącznik 3 poz. 5 - Zamawiający dopuszcza zmianę postaci ampułki na fiolkę

Zapytanie 80

Dotyczy pakiet 3 pozycja 29 i 30 czy Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

- Załącznik 3 poz. 29-30 - Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta

Zapytanie 81

Dotyczy pakiet 3 pozycja 29 czy Zamawiający dopuści wycenę Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, roztw.d/wstrz.,1 fiol ?

Odpowiedź:

- Załącznik 3 poz.29 - Zamawiający dopuszcza wycenę Atosiban Ever Pharma 6,75mg/0,9ml roztw. do wst.1 fiol.

Zapytanie 82

Dotyczy pakiet 3 pozycja 30, czy Zamawiający dopuści wycenę Atosiban Ever Pharma, 37,5 mg/5 ml, konc.d/sp.r.inf.,1 fiol ?

Odpowiedź:

- Załącznik 3 poz. 30 - Zamawiający dopuszcza wycenę Atosiban Ever Pharma 37,5mg/5ml konc.1fiol.d sporz.roztw. do inf.

Zapytanie 83

Czy w załączniku 25 antybiotyki pozycja 7 Zamawiający dopuści produkt leczniczy w butelce typu KabiPac . Jest to butelka wolnostojąca posiadająca dwa różnej wielkości oddzielne porty

Odpowiedź:

- Załącznik 25 poz. 7 - Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniu butelka KabiPack

Zapytanie 84

Czy Zamawiający w załączniku nr 14 w pozycji 10 miał na myśli preparat Furagin 50mg tabl. x 30?

Odpowiedź:

- Zał. 14 poz. 10 - Zamawiający miał na myśli Furagin 50mg tabl. x 30

Na podstawie art. 38 ust. 4 prawo zamówień publicznych , Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w taki sposób, że:

- Wykreśla się zapis § 2 ust. 1 projektu umowy o treści:

Wykonawca realizować będzie dostawy sukcesywnie, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego w formie pisemnej, telefonicznej, faksowej lub drogą elektroniczną (e-mailem).

i wprowadza się nowy zapis § 2 ust. 1 projektu umowy o treści:

Wykonawca realizować będzie dostawy sukcesywnie, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego w formie pisemnej, faksowej lub drogą elektroniczną (e-mailem).

- Wykreśla się zapis § 4 ust. 1 projektu umowy o treści:

W przypadku stwierdzonych wad jakościowych, braków ilościowych Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawcę, natomiast Wykonawca zobowiązany jest udzielić w ciągu 2 dni odpowiedzi na reklamację pod rygorem uznania reklamacji za uwzględnioną. Za datę złożenia reklamacji należy uznać dzień, w którym Zamawiający poinformował Wykonawcę o stwierdzonych wadach jakościowych lub brakach ilościowych pismem wysłanym za pomocą faksu lub drogą elektroniczną (e-mail).

i wprowadza się nowy zapis § 2 ust. 1 projektu umowy o treści:

W przypadku stwierdzonych wad jakościowych, braków ilościowych Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawcę, natomiast Wykonawca zobowiązany jest udzielić w ciągu 3 dni roboczych odpowiedzi na reklamację pod rygorem uznania reklamacji za uwzględnioną. Za datę złożenia reklamacji należy uznać dzień, w którym Zamawiający poinformował Wykonawcę o stwierdzonych wadach jakościowych lub brakach ilościowych pismem wysłanym za pomocą faksu lub drogą elektroniczną (e-mail).