



Nr sprawy 47/2020

Olsztyn, dn. 13 stycznia 2021 r.

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego oraz kontrastów.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29 stycznia 2004r. (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

Pytania i odpowiedzi

Zestaw I

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 26 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści paski testowe o parametrach dokładności zgodnych z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczanymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu 26 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 51 – Leki różne 19 poz. 69 i 70 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy w Zadaniu 51 – Leki różne 19 poz. 69 i 70 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).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ. Proponowany preparat nie jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.

7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 50 – Leki różne 18 poz. 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Zadaniu 50 – Leki różne 18 poz. 147 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ. Proponowany preparat nie jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 51 pozycja 153 w przedmiotowym postępowaniu:

9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ. Proponowany preparat nie jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.

10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani

innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ. Proponowany preparat nie jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Zestaw II

Pytanie 1: Czy Zamawiający w zadaniu 49 pozycja 23 dopuszcza dietę cząstkową w proszku, wysokobiałkową o neutralnym smaku w opakowaniach o pojemności 400g i zaofiarowanie wówczas 450 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2: Czy Zamawiający w zadaniu 49 pozycja 33 oczekuje przyrządu do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej, wolnego od DEHP, który ma jednocześnie końcówkę EnFit/EnLock, pasującą do większości zgłębników dostępnych na rynku, a wszystko jest pakowane z zestawem pojedynczo, przez co producent gwarantuje szczelne połączenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3: Czy Zamawiający w zadaniu 49 pozycja 34 oczekuje zestawu do pompy Compat Ella?

Odpowiedź:

Zestaw do pompy Compat Ella jest ujęty w innej umowie przetargowej realizowanej obecnie przez szpital.

Zestaw III

1. Czy Zamawiający w par. 3.6 wykreśli frazę „z zastrzeżeniem, że Wykonawca na czas reklamacji uzupełni reklamowany asortyment zgodnie z zamówieniem”? Proces reklamacyjny nie może być czynnością pozorną, to jest w praktyce sprowadzać się w każdym wypadku – także reklamacji niezasadnej – do natychmiastowego zastąpienia kwestionowanego produktu innym. Czyni to rozpatrywanie każdej reklamacji bezprzedmiotowym. Nadto niejasne jest, kto miałby pokrywać koszt podwójnych dostaw w razie niezasadnej reklamacji (zarówno koszt transportu, jak i cenę produktu)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy Zamawiający w par. 4.9 wykreśli frazę „niewybiegający poza termin realizacji dostawy”? Nie można bowiem wykluczyć, że faktura zostanie wydrukowana w dniu poprzedzającym dostawę, to jest w dacie konfekcjonowania danej dostawy przewidzianej na następny dzień. Z uwagi na to, że termin płatności liczony jest od dostarczenia faktury, data jej wystawienia nie ma żadnego znaczenia dla Zamawiającego i nie rodzi po jego stronie żadnych ryzyk.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

4. Czy Zamawiający w par. 6.1 zrezygnuje z naliczania kary za godzinę lub od określonej godziny opóźnienia na rzecz kary za dzień opóźnienia? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź:
Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.
5. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.3 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź:
Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.
6. Czy Zamawiający w par. 9 wyraźnie wskaże, że nie możliwości 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.
Odpowiedź:
Zamawiający w § 3 ust. 1 umowy określił formę składania zamówień częściowych, cyt. „...w formie telefonicznej potwierdzonej pocztą elektroniczną”.
7. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 10.8 - 10.9 dotyczące mediacji? Procedury windykacyjne Wykonawcy nie przewidują mediacji, a podkreślić należy, że zgodnie z przepisami jest ona dobrowolna. **Doświadczenie wskazuje, że jedyną osią sporu z umów dostawy jest fakt niepłacenia za zakupione, przyjęte, niereklamowane przez Zamawiającego leki. Trudno zatem wskazać, jaki – poza przewleczeniem sprawy i odroczeniem płatności – miałby być cel i przedmiot mediacji, skoro okoliczności prawne i faktyczne sprawy są z reguły niesporne, zaś jedynym „sporem” jest fakt niepłacenia za zakupione leki.**
Odpowiedź:
Nie można zakładać, że spór może jedynie dotyczyć ww. kwestii. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.
8. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **zadaniu nr 9 poz. 1** 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)?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
9. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **zadaniu nr 9 poz. 1** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw IV

1. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 50, poz. 164 wycenę 62 opakowań preparatu CitraFleet x 50 saşetek (pikosiarczan sodu i cytrynian magnezu), który jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego

(<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy w Zadanie 50 - Leki różne 18 poz. 164 (Macrogolum prosz.do sp.roztw. 48 sasz.a 74g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep prosz.do.sprządz.roztw.dostn.PL i po przeliczeniu zaofertowanie 768 opakowań? Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita

- o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania

- o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita

- Aby osiągnąć oczyszczenie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania

- o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- ♣ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)

- ♣ lepszym smaku (cytrynowy smak)

- ♣ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

*Data supplied by IMS Health. MOVIPREP® 2019 (Calculations done by Global Commercial Planning, Norgine Ltd. July 2019).

Hassan Cesare et al. Bowel preparation for colonoscopy: ESGE Guideline – Update 2019. Endoscopy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw V

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 fiol.a 2,5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 50 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 fiol.a 2,5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 50 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 fiol.a 2,5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 50 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też

- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 fiolek 2,5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 50 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

5) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 amp. 5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 51 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 amp. 5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 51 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 amp. 5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 51 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

8) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x5 amp. 5ml, w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 51 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

9) Czy Zamawiający w zadaniu 50 - Leki różne 18, poz. 78 (Bupivacainum Spinal 0.5% Heavy rozt. do wstrz. 5 mg/ml 5 amp. 4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezyjologa, 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 dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw VI

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ofertę na makrocykliczny środek paramagnetyczny gadoteridolum, nazwa handlowa ProHance w fiolkach o pojemności : 10 ml, 15 ml, 20 ml ?

Uzasadnienie :

1. Obecny zapis wskazuje na jeden, konkretny preparat, wykluczając konkurencję i pozbawiając Zamawiającego możliwości uzyskania najkorzystniejszej ceny, która ma wagę 60% w ocenie oferty, jak to wskazuje Zamawiający w p. XIV SIWZ. Dbając o interes prawny naszej firmy, a także o uzyskanie optymalnej ceny przez Zamawiającego wnosimy o dopuszczenie preparatu gadoteridolum (ProHance).

2. Jest to środek szeroko stosowany w pracowniach MR, nie ustępujący w skuteczności diagnostycznej preparatowi wskazanemu w zał. nr 2 SIWZ przez Zamawiającego, jak tego dowodzi bezpośrednie badanie porównawcze¹. Ponadto charakteryzuje się znakomitym profilem bezpieczeństwa potwierdzonym wielokrotnie zarówno w zaleceniach ESUR² jak i w badaniach klinicznych, które dowiodły najniższej wśród wszystkich środków opartych na Gadolinie retencji tego pierwiastka w tkankach najwrażliwszych części organizmu³.

3. Zwracamy również uwagę Zamawiającego, że w świetle obecnego stanu wiedzy o tzw. Depozycyjnej Chorobie Gadolinowej w charakterystykach produktów leczniczych środków kontrastowych opartych na tej substancji czynnej wymaga się bezwzględnego przestrzegania wielkości dawki opartej o ilość milimoli przeliczonej na kg masy ciała pacjenta. W połączeniu z wymogiem jednorazowego użycia zarówno fiolek, jak i ampułkostrzykawkę oznacza to znaczne straty drogiego kontrastu, zważywszy jego dostępność jedynie w pojemnościach 7,5ml (dla pacjenta o masie ciała 75kg) lub 15 ml (dla pacjenta o masie ciała 150 kg). Oferujemy szersze spektrum pojemności, które pozwala na bardziej elastyczne dopasowanie ilości pobieranej z fiolek do różnych pacjentów⁴, co przy niższej cenie jednostkowej za ml pozwoli Zamawiającemu na zmniejszenie strat na nie zużytych środku kontrastowym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw VII

Dotyczy Pakiet Nr 6 Sevofluran płyn:

Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku Sevoflurane, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju aparatów do znieczulenia będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego, jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

UZASADNIENIE

Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 3 PZP).

Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 29 ust. 1 PZP nakłada na Zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu

zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia”

Odpowiedź:

Zamawiający posiada aparaty:

1. Aparat do znieczulania Drägerwerk AG & Co.KgaA, Fabius Tiro;
2. Aparat do znieczulania Drägerwerk AG & Co.KgaA, Primus Infinity
3. Aparat do znieczulania Mindray, WATO EX-65
4. Aparat do znieczulania Dameca, MRI 508

Zestaw VIII

1. Pakiet 28 poz. 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 dożylną?

Odpowiedź:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wskazał, że produkt ma wykazywać trwałość po rozpuszczeniu do 2 godzin.

2. Pakiet 28 poz. 2,3

Czy Zamawiający wymaga dostaw produktu leczniczego Piperacillin/Tazobactam w obu dawkach od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Pakiet 29 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zawierało gotowe do użycia, jednorazowe worki/ butelki do infuzji wykonane z wielowarstwowej powłoki poliolefinowej, pokryte folią laminowaną lub w opakowaniu zabezpieczającym. Takie opakowanie ma szereg istotnych cech, ważnych z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta:

- sterylne porty, nie wymagające dezynfekcji zapobiegają skażeniu roztworu,
- samouszczelniająca się membrana przeciwdziała wyciekaniu leku, jeśli z jakichś powodów infuzja musi zostać przerwana, a zestaw do podawania odłączony od worka,
- do worka nie trzeba podłączać dodatkowego przewodu napowietrzającego, dzięki czemu znacznie zmniejszone zostaje ryzyko kontaminacji leku w czasie trwania infuzji,
- zewnętrzna torebka zapewnia czystość worka do ostatniej chwili przed podaniem leku, a także chroni Linezolid przed szkodliwym wpływem światła widzialnego, oraz ultrafioletu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Pakiet 29 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Pakiet 31 poz. 1

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Pakiet 32 poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Pakiet 34 poz. 1

Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Pakiet 36 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Pakiet 40 poz. 1,2

Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruszków szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek - posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Pakiet 41 poz. 2,3

Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

11. Pakiet 41 poz. 4

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. Pakiet 42 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Pakiet 46 poz. 1,2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu ampułka wykonanego z polietylenu co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Pakiet 46 poz. 2

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?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. Pakiet 48 poz. 2,3,5,6,7,8,9,10,15,16,17,18,19,20,22,23

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi? Zgodnie z Wytocznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min. 15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chlorlheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. Pakiet 48 poz. 22 ,23

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowania płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytoczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l? Optilyte spełnia zapisy Wytocznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia

stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicy i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia. Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicy i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje preparatu Optilyte lub preparatu równoważnego farmaceutycznie i terapeutycznie.

17. Pakiet 49 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

18. Pakiet 49 poz. 9 ,10,41

Czy zamawiający wymaga aby worki do żywienia pozajelitowego posiadały w składzie kwasy omega 3?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

19. Pakiet 49 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 1500 ml, zawartości azotu 12 g, energii całkowitej 1500 kcal?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

20. Pakiet 49 poz. 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka 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%.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje w poz. 3 i 4 ma preparaty zawierające osobno witaminy rozpuszczalne w wodzie (poz. 3) i w tłuszczach (poz. 4). Natomiast w poz. 42 oczekuje preparatu zawierającego w 1 ampułce mieszaniny witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach.

21. Pakiet 49 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego o poj. 1518ml , zawierającego 15,9 g azotu, energię niebiałkowej 952 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

22. Pakiet 49 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 2053 ml, zawartości azotu 10,8 g, energii niebiałkowej 1600 kcal?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

23. Pakiet 49 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

24. Pakiet 49 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i

elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

25. Pakiet 49 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

26. Pakiet 48 poz. 13,14

Czy zamawiający dopuści Manitol 20% w szklanym opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw IX

1. Czy Zamawiający w **zadaniu 49 w pozycjach 14, 15, 19, 20** oczekuje, by wyspecyfikowane diety oprócz białka kazeinowego zawierały w swym składzie minimum 3 frakcje białek z innego źródła? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

W dietach standardowych, które są stosowane u szerokiej grupy Pacjentów, ma to szczególne znaczenie. Każde z białek ma inną wartość biologiczną BV oraz czas wchłaniania, co pozwala zaspokoić potrzeby różnych Pacjentów. Optymalnie dobrana ilość i różnorodność białek pozwala na stałą dostępność substratów do regeneracji uszkodzonych tkanek, ograniczenie katabolizmu oraz szybkie rozpoczęcie procesów naprawczych. Zastosowanie diety opartej na wielu rodzajach białek jest poparte wytycznymi WHO z 2007 r dot. spożycia białek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Zamawiający w **zadaniu 49 w pozycji 21** wyspecyfikował dietę z glutaminą. Każda dieta zawiera w swoim składzie przynajmniej śladowe ilości glutaminy, ale dzienne zapotrzebowanie tego aminokwasu to minimum 0,8 na 10 kg masy ciała (zalecenie dla zdrowych osobników, w przypadku choroby zapotrzebowanie wzrasta).

Czy w zawiązku z tym Zamawiający oczekuje, aby dieta **zawierała minimum 1,50 g/100 ml glutaminy**? Wtedy 500ml diety dostarczy aż 7,5g tego aminokwasu. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Glutamina stanowi główne źródło energii dla jelita cienkiego i jest składnikiem koniecznym do utrzymywania właściwej pracy jelit oraz odgrywa również znaczącą rolę w pracy układu odpornościowego, ponieważ uczestniczy w tworzeniu niektórych białek krwi, stymulujących pracę układu immunologicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający w **zadaniu 49 w pozycjach 17** prosząc o dietę bogatoresztkową oczekuje diety zawierającej minimum 6 rodzajów błonnika? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk np. inulina. Błonnik rozpuszczalny potrzebny jest dla mikroflory jelita grubego, błonnik nierozpuszczalny zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie

cienkim, pobudzają ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudzając jego perystaltykę, chronią przed uchyłkowością jelit, wpływają na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Zamawiający w **zadaniu 49 w poz. 16** postawił oczekiwanie między innymi diety niskotłuszczowej. Czy wobec tak postawionych oczekiwań Zamawiający wymaga, by zaoferowana dieta zawierała maksymalnie 2g tłuszczów/100ml? Wyższa zawartość tłuszczu nie jest wskazana dla pacjentów z problemami z trawieniem i wchłanianiem a dla takiej grupy pacjentów są dedykowane diety łatwowchłanialne. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający w **zadaniu 49 w pozycji 22**, w związku z oczekiwaniem diety wspomagającej leczenie ran, wymaga by zaoferowana dieta miała wskazanie rejestracji jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy Zamawiający w **zadaniu 49 w pozycji 33** oczekuje zestawów do żywienia grawitacyjnego, który posiada oznaczenie na opakowaniu ułatwiające jego sterylne otwarcie - OPEN HERE? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Takie oznakowanie na zestawach zapewnia sterylności i łatwość użytkowania szczególnie w dobie pandemii. Dzięki temu można sprawnie i szybko otworzyć zestaw, minimalizując ryzyko kontaminacji drobnoustrojów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Zamawiający **zadaniu 49 w pozycji 34** wyspecyfikował zestawy dojelitowe do żywienia w wersji do pompy. Czy wobec faktu, że Zamawiający ma w użytkowaniu pompy Flocare Infinity, to oczekuje by zestawy były kompatybilne z pompami Flocare Infinity?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje by zestawy były kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego pompami Flocare Infinity..

8. Zamawiający w **zadaniu 49 w pozycji 35** wyspecyfikował zgłębnik nosowo-jelitowy z łącznikiem typu Enlock.

Obecnie (zgodnie z rekomendacjami GEDSA) produkowane są zestawy wyłącznie z łącznikiem typu Enfit. Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika nosowo-jelitowego z łącznikiem Enfit. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Zamawiający w **zadaniu 49 w pozycji 38** wyspecyfikował zgłębnik gastrostomijny ze stożkowym łącznikiem. Obecnie (zgodnie z rekomendacjami GEDSA) produkowane są zestawy wyłącznie z łącznikiem typu Enfit.

Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników gastrostomijnych z łącznikiem Enfit. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Czy Zamawiający w zadaniu 49 w pozycji 37, oczekuje zgłębnika gastrostomijnego posiadającego zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod kątem 90 stopni?
Takie ułożenie zgłębnika zapewnia pacjentowi komfort oraz ułatwia pielęgnację skóry wokół przetoki. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. W celu zapewnienia konkurencyjności i możliwości złożenia oferty większemu gronu Wykonawców, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu 49 pozycji 25 diety o bardzo zbliżonych parametrach jak wyspecyfikowana: kompletnej pod względem odżywczym, normokalorycznej i normobiałkowej, płynnej peptydowej, źródłem białka jest serwatka, bogata w kwasy tłuszczowe MCT- 49%. Do podawania doustnie lub przez zgłębnik. Osmolarność 455 mOsm/l. Opakowanie a 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. W celu zapewnienia konkurencyjności i możliwości złożenia oferty większemu gronu Wykonawców, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu 49 pozycji 26 diety polimerycznej, o kaloryczności 1,26 kcal/ml, wysokobiałkowej 50g/500ml (32% energii z białka). 35 % tłuszczów w postaci MCT. Niska zawartość węglowodanów (33% energii). Do podawania przez zgłębnik. Osmolarność 275 mOsm/l. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. W celu zapewnienia konkurencyjności i możliwości złożenia oferty większemu gronu Wykonawców, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu 49 pozycji 27 diety polimerycznej, hierkalorycznej (1,26 kcal/ml), wysokobiałkowej 50g/500ml (32% energii z białka). 35 % tłuszczów w postaci MCT. Zwiera kwasy tłuszczowe omega-3.. Stosunek omega-6:omega-3 wynosi 2,88 Niska zawartość węglowodanów (33% energii). Do podawania przez zgłębnik. Osmolarność 275 mOsm/l. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. W celu zapewnienia konkurencyjności i możliwości złożenia oferty większemu gronu Wykonawców, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu 49 pozycji 28 diety kompletnej pod względem odżywczym, wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml), wysokobiałkowa (77g/1000 ml), z dodatkiem rozpuszczalnego błonnika MF6. 4,6 mg/100 tłuszczów w postaci MCT. Do podawania przez zgłębnik. Osmolarność 395 mOsm/l. Opakowanie a 1000 ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. W celu zapewnienia konkurencyjności i możliwości złożenia oferty większemu gronu Wykonawców, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu 49 pozycji 29 diety o bardziej korzystnych parametrach jak dieta wyspecyfikowana: normokaloryczna z dodatkiem błonnika (50% rozpuszczalny 50% nierozpuszczalny), kompletna pod względem odżywczym. Źródłem białka jest białko kazeinowe,

serwatkowe, soja i groch - min 15% energii pochodzi z białka. Zawierająca 34% tłuszczu MCT. Osmolarność 250 mOsm/l. Produkt przeznaczony do podawania przez zgłębnik. Opakowanie a 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16.W celu zapewnienia konkurencyjności i możliwości złożenia oferty większemu gronu Wykonawców, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu 49 pozycji 30 diety hiperkalorycznej powyżej 1,5 kcal/1ml, kompletnej pod względem odżywczym. Źródłem białka jest białko kazeinowe, serwatkowe, soja i groch. Zawierająca 20% tłuszczu MCT. Osmolarność 360 mOsm/l. Produkt przeznaczony do podawania przez zgłębnik. Opakowanie a 500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17.W celu zapewnienia konkurencyjności i możliwości złożenia oferty większemu gronu Wykonawców, prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu 49 pozycji 31 diety hiperkalorycznej powyżej 1,5 kcal/1ml, kompletnej pod względem odżywczym. Źródłem białka jest białko kazeinowe, serwatkowe, soja i groch. Zawierająca 20% tłuszczu MCT. Osmolarność 360 mOsm/l. Produkt przeznaczony do podawania przez zgłębnik. Opakowanie a 500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw X

1.Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w zadaniu 3 pozycja 1 oraz w zadaniu 1 pozycja 12,13 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:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2.Czy zamawiający, w zadaniu 3 pozycja 1 oraz w zadaniu 1 pozycja 12,13 , wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Tramadolium w zadaniu 50 pozycja 208,209 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby w zadaniu 37 pozycja 1,2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadoli

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy zamawiający wymaga aby Lidocainum hydrochloricum w zadaniu 46 pozycja 1,2 może być stosowana w leczenie bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w zad. 46 poz. 1 i 2, aby zgodnie z przeznaczeniem lek posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

6. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w zadaniu 14 pozycja 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Czy zamawiający w zadaniu 33 pozycja 1 ma na myśli ceftazydym zachowujący stabilność w 2-8°C przez 24h co umożliwi podanie kolejnym pacjentom, oszczędzając tym samym koszty leczenia ciężkich zakażeń szpitalnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XI

Pyt. 1. Dotyczy zadania nr 51, poz. 48

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 kapsułkę 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.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw XII

Pytanie:

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 52 pozycję nr 19 [Prothrombin complex (human) proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 500 j.m. 1 zest.] oraz utworzy dla niej osobny pakiet? Wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, dzięki czemu Zamawiający uzyska korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu i podniesie efektywność zarządzania środkami publicznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XIII

Czy zamawiający w pakiecie 50 poz. 97 dopuści jedyny zarejestrowany Methylene blue/ Methylthionium chloride (synonim) na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue lub ProveDye 10 mg w 2 ml pakowany po 5 ampułek, gdzie poprzez zmianę rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE.

Moc jest w praktyce jest ta sama, sprowadzane w ramach importu na zgodach MZ starsze produkty 10mg/ml są 1% których API nie spełnia bezpiecznych norm zanieczyszczeń - to w naszym przypadku jest to 5mg/ml 2 ml 0,5%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw XIV

PYTANIE 1

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 2

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wskazał, że produkt ma wykazywać trwałość po rozpuszczeniu do 2 godzin.

PYTANIE 3

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 4

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 6. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 5

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaofiarowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaofiarowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylną, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 6

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 164. (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:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 7

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 97. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 8

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 37. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 9

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 69. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 10

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 151. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 11

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 154. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw. do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 12

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 99. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 13

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 175. Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml; 3 ml, roztw. do wstrz., 5 wstrzyk. FlexTouch.

Odpowiedź:

Tak.

PYTANIE 14

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 35. W związku z zakończeniem i brakiem produkcji możliwości zagwarantowania dostępności leku przez okres umowy, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu tej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił postępowanie w takich przypadkach w SIWZ OPIS

PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

PYTANIE 15

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 113. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzoowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 16

Dotyczy pakietu nr 52 poz. 18. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania w SIWZ OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

PYTANIE 17

Dotyczy pakietu nr 50 poz.77 proszę o podanie wymaganej wielkości opakowania opisanej maści

Odpowiedź:

20 gram.

PYTANIE 18

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 104 Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 19

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 160 Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 20

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 161 Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 21

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 182 prosimy o podanie postaci wymaganej w tej pozycji?

Odpowiedź:

Maść.

PYTANIE 22

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 183. W związku z zakończeniem i brakiem produkcji możliwości zagwarantowania dostępności leku przez okres umowy, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu tej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 23

Dotyczy pakietu nr 51 poz49 prosimy z weryfikowanie wskazanej dawki , ponieważ opisana w tej pozycji nie istnieje na rynku? Proszę o podanie właściwej dawki leku?

Odpowiedź:

Omyłka pisarska – powinno być 20mg x 28 tabl.

PYTANIE 24

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 56 Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

PYTANIE 25

Dotyczy pakietu nr 53 poz 1

Czy Zamawiający w poz 1 dopuści:

„ Immunoglobulina ludzka normalna 50 g/l (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G) roztwór do infuzji; maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mcg/ml; stabilizowana maltozą. Opakowania po: 2,5g, 5g, 10g.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 26

Dotyczy pakietu nr 53 poz 1

„Czy zamawiający preparat będzie wykorzystywał do programu lekowego B.17, B.62 i B67 ”.

Odpowiedź:

Nie, jest to preparat poza programem lekowym.

PYTANIE 27

Dotyczy pakietu nr 53 poz

„Czy zamawiający preparat będzie wykorzystywał do programu lekowego B.17, B.62 i B67 ”.

Odpowiedź:

Nie, jest to preparat poza programem lekowym.

PYTANIE 28

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił postępowanie w takich przypadkach w SIWZ OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

PYTANIE 29

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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił postępowanie w takich przypadkach w SIWZ OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

Pytania do wzoru umowy:

1. Do treści §3 ust. 7 pkt 3 wzoru 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.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Do §6 ust. 1 pkt 1 oraz 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę oraz ujednoczenie kar umownych przewidzianych w §6 ust. 1 pkt 1 oraz 2 wzoru umowy w taki sposób aby w każdym przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, o którym mowa w §3 ust. 1 lub dostaw niezgodnych z zamówieniem pod względem asortymentu, jakości bądź ilości, Wykonawca był obowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionej, a niedostarczonej partii towarów za każdy dzień roboczy opóźnienia, a w sytuacji kiedy opisana wyżej sytuacja dotyczyła będzie dostaw z klauzulą „Cito”, kara wyniesie 0,05% za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Do §6 ust. 1 pkt 5, 6, 7 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar zastrzeżonych w §6 ust. 1 pkt 5, 6, 7 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

4. Do §9 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o odstąpienie od zapisów umownych nakładających na Wykonawcę obowiązek raportowania postępów w realizacji umowy. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania umowy w zgodzie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego poprzez ścisłą realizację składanych zamówień, zatem Zamawiający, na każdym etapie wykonywania zamówienia, jest w posiadaniu aktualnej wiedzy na temat postępów jego realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

5. Do §10 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o zmianę postanowień §10 ust. 8 wzoru umowy poprzez nadanie mu charakteru fakultatywnego i zastąpienie go następującym brzmieniem: „W przypadku sporu wynikającego z umowy lub w związku z nią, odnoszącego się również do jej istnienia, ważności lub rozwiązania, Strony dopuszczają możliwość skierowania sporu do Ośrodka Mediacji Gospodarczych przy Okręgowej Izbie Radców Prawnych w Olsztynie celem przeprowadzenia mediacji.”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytania do zapisów SIWZ:

1. Do rozdziału XIV pkt 5 kryterium oceny ofert w zakresie terminu dostaw : Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez **wydłużenie terminu minimalnego do 2 dni oraz terminu maksymalnego do 3 dni od chwili złożenia zamówienia**. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Do rozdziału XIV pkt 7 SIWZ: Wnosimy o zmianę w zakresie kryterium oceny ofert – termin dostawy „na cito” dotyczącego minimalnego oraz maksymalnego terminu dostawy. Z uwagi na fakt obecnego stanu epidemii i wzmożonych środków ostrożności

prosimy o przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw „na cito” co znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny. Prosimy o zmianę dopuszczalnych terminów dostaw cito w taki sposób aby minimalny czas wynosił 10 godzin od momentu złożenia zamówienia, a maksymalny 12 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XV

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 50 poz. 169 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XVI

Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet nr 50 poz. 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XVII

Pytanie 1

Czy zamawiający w pakiecie 13, pozycja 1 i 2 tj. Amikacin wymaga opakowania leku w postaci gotowego wlewu dożylnego (RTU) z dwoma portami o płaskiej powierzchni, w Opakowaniu plastikowym – LDPE – umożliwiającego podaż w systemie zamkniętym, bez potrzeby rozpuszczania leku i manewrowania przy nim która to czynność umożliwia przedostanie się wirusów i bakterii do organizmu pacjenta.

W związku z sytuacją epidemiologiczną w kraju szczególnie ważne jest, aby eliminować zakażenia na oddziałach szpitalnych i chronić pacjentów oraz personel medyczny. Podanie leku w systemie zamkniętym Ecoflac w formie gotowej do podaży eliminuje ryzyko.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2.

Czy zamawiający w pakiecie 38, pozycja 1 i 2 tj. Paracetamol wymaga opakowania z dwoma portami o płaskiej powierzchni. Opakowania plastikowego – LDPE – umożliwiającego podaż w systemie zamkniętym, bez potrzeby odpowietrzenia linii naczyniowej która to czynność powoduje możliwość przedostania się wirusów i bakterii do organizmu pacjenta. Dodatkowo opakowanie plastikowe gwarantuje obniżenie kosztów utylizacji, wynikające z różnicy wagi opakowania szklanego w stosunku do opakowania plastikowego typ Ecoflac. Różnica ta wynosi ok. 65 gram na opakowaniu 100ml.

W związku z sytuacją epidemiologiczną w kraju ważne jest, aby eliminować zakażenia na oddziałach szpitalnych i chronić pacjentów oraz personel medyczny. Podanie leku w systemie zamkniętym Ecoflac eliminuje ryzyko.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytania dotyczące umowy.

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1, 2, 4, 5:

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1. w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostaw, o którym mowa w § 3 ust. 1 lub dostaw niezgodnych z zamówieniem pod względem asortyment, jakości bądź ilości, w wysokości 0,2 % za każdy dzień roboczy (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy) opóźnienia od wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej a niedostarczonej partii towarów**; w przypadku dostaw z klauzulą „Cito” kary umowne stosuje się odpowiednio do każdej godziny opóźnienia,
2. jeżeli opóźnienie w terminie, o którym mowa w ust. 1 pkt 1 przekroczy 2 dni robocze, za każdy kolejny dzień opóźnienia **0,5%** wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej a niedostarczonej partii towarów**; w przypadku dostaw z klauzulą „Cito” kary umowne stosuje się odpowiednio po przekroczeniu 2 godzin za każdą godzinę opóźnienia.
4. w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 3 ust. 6 w wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia od wartości asortymentu reklamowanego, licząc od wartości brutto **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowego asortymentu**.

5. w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi, rozwiąże lub wypowiedzi Umowę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XVIII

1. 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:

Wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania w SIWZ OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania w SIWZ OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania w SIWZ OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

5. 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 dopuszcza, nie wymaga.

6. 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)?

Odpowiedź:

Analogicznie jak w odpowiedzi na pytanie nr 2 powyżej.

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w § 6.1.2 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

9. Do treści § 6 ust.1 pkt 3) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia kary przez Zamawiającego w wysokości 10 % wartości brutto

zamówionego, a niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy, gdyż wcześniejsza część tego zapisu 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 powiększoną o koszty transportu naliczone przez innego Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

10. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.5 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

11. Do §6 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru powyżej 2 dni poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki, a w przypadku opóźnienia dostaw "cito" powyżej 2 godzin poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą kolejną godzinę zwłoki ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XIX

Zadanie 50 - Leki różne 18 do pozycji 167

Pytanie 1

W związku z tym, że na rynku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 130 do 170 L/kg 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 oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 2

Zwracamy się do Państwa z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 167 z Pakietu 50 i utworzenie z niej odrębnego pakietu „Wapno medyczne sodowane”. Jako dystrybutor wyrobów medycznych w tym wapna które jest wyrobem medycznych nie lekiem. Wydzielenie tej pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 3

W przypadku wyrażenia zgody na wydzielenia wapna sodowanego czy dla nowego pakietu Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z dostaw na cito? Wapno sodowane jest wyrobem medycznym, nie lekiem i jako takie nie służy ratowaniu życia. Dodatkowo posiada indyktor zużycia co pozwala przewidzieć konieczność jego zamówienia z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 4

W przypadku wyrażenia zgody na wydzielenia wapna sodowanego czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub

koncesji lub prowadzenia hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego? Wykonawca załączy oświadczenie o braku wymogu posiadania tych dokumentów. Wapno sodowane jest wyrobem medycznych i do jego sprzedaży i dystrybucji prawo nie nakłada obowiązku posiadania w/w dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XX

Zapytania do pakietu 51 poz. 142

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

Odpowiedź:

Tak.

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

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXI

Zadanie nr 4:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw w trybie CITO dla Zadania nr 4 do 12 h, a tym samym zmianę wartości punktowej w kryterium termin dostaw na CITO np. w następujący sposób: od 7 do 12 godzin – 0 pkt. Dopuszczenie dłuższego terminu dostawy w trybie CITO, bez zmiany punktacji umożliwi nam złożenie oferty w przedmiotowym postępowaniu. Obecny zapis ogranicza możliwość złożenia oferty Wykonawcą, który nie dysponują dostawami w terminie 7 godzin od złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie dla Zadania nr 4 w kryterium „dostarczanie faktur w formie elektronicznej” faktur w formacie XML, KAMSOFT, MALICKI.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu wzoru Umowy (załącznik 8 do SIWZ) par. 6 ust 1.5) dla Zadania nr 4 poprzez dodanie zwrotu „.... w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto Umowy...”; pozostały zapis bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zamawiający uprzejmie informuje, że w związku dużą ilością pytań oraz uszczegółowienia treści SIWZ na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp nieprowadzącego do zmiany treści ogłoszenia, na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy Pzp przedłuża termin składania i otwarcia ofert na:

składanie ofert do 25.01.2021 r. do godz. 11:00

otwarcie ofert 25.01.2021 r. o godz. 11:15

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie internetowej Zamawiającego:
https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings