

Dzierżoniów, 16.02.2021

ZP.261.13.2020.IW

WYJAŚNIENIA SIWZ

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej przekraczającej progi ustalone na podstawie art.11 ust.8 Pzp. w postępowaniu pn.: „DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH”

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. działając na podstawie art. 38 ust 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

I.

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 18, poz. 65

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 połykaniu, 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.

II.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pozycji 34 pakiet 4 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

III.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pak. 20 poz. 1 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%) w ilości 20 sztuk x butelka 500 ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 13 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierającego 28g aminokwasów, 4,6g azotu, 75g glukozy, wartości energetycznej całkowitej 410kcal- Clinimix N9 G15E 1000ml x 50 sztuk? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 13 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierającego 41g aminokwasów, 4,6g azotu, 113g glukozy, wartości energetycznej całkowitej 615kcal- Clinimix N9 G15E 1500ml x 200 sztuk? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

IV.

Pytanie 1

W związku z planowanym wyodrębnieniem w ramach struktur firmy produktu Acidum tranxemicum do oddzielnego dystrybutora, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 10 poz. 1,2.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis w załączniku nr 1A Pakiet 1, 10, 18.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 10 poz. 7, 8 leku dikalii clorazepas w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 10 poz. 14 leku enoxaparinum natricum 300mg w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę + zestaw: 1 MiniSpike + 10 strzyk. tuberkulinowych wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań tj. 60 zestawów ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

V.

Pytanie 1

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:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

Pytanie 2

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:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

Pytanie 3

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.; odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Pytanie 4

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.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

Pytanie 5

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.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

Pytanie 6

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.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

Pytanie 7

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:

W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany, a nie ma innego równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, w ofercie należy go wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie 8

W zadaniach składających się na opis przedmiotu zamówienia zamawiający wskazał nazwy oznaczonych rodzajów produktów leczniczych. Jednakże dla każdego z nich istnieją odpowiedniki zarejestrowane w Polsce dla tych samych wskazań, co produkty wskazane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, co oznacza, iż świetle ustawodawstwa dotyczącego leków spełniają te same wymagania. Tym samym stanowią produkty w pełni równoważne, mogące być przedmiotem oferty równoważnej w rozumieniu art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych. Niestety w specyfikacji istotnych warunków zamówienia brak jednoznacznego zapisu w tej kwestii. Dlatego też mając na uwadze art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia o możliwość zaoferowania produktów równoważnych

Odpowiedź:

Zgodnie z pkt III. 4.10. SIWZ Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w ofercie produktów równoważnych.

Pytanie 9

Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak przeliczać, do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglać do pełnych w górę?

Odpowiedź:

Zgodnie z pkt III. 4.13. SIWZ „W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu cenowym należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając do pełnych opakowań w górę”.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 28. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3. (1) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever

Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5.opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 90. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 20 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? Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 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.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany 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 dopuszcza.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu 7 poz 2. Czy zamawiający dopuści wycenę: Szczep. tężcowa adsorb. Tetana, 0,5ml,1doza,inj,1amp_IBSS BIOMED SA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu 21 poz 3 Czy zamawiający dopuści wycenę: Madopar HBS, 100mg+25mg, kaps., 100 szt_ROCHE.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu 24 poz 8 Czy zamawiający dopuści wycenę Abasaglar, 100 j.m./ml; 3ml, roztw.d/wst., 10wkł.szkl_ELI LILLY z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu 32 poz 33 Czy zamawiający dopuści wycenę: Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w:

-pakiet 4 pozycja: 27

- pakiet 18 pozycja: 55

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



- pakiet 3 pozycje:, 8
- pakiet 18 pozycje: 27

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki dojelitowej w:

- pakiet 4 pozycje: 66.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki:

- pakiet 24 pozycje:41.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w:

- pakiet 18 pozycje: 59-62

- pakiet 33 pozycje: 27.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w:

- pakiet 3 pozycje:6

- pakiet 18 pozycje: 12,32,38,38,104, 105

- pakiet 33 pozycje: 31.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki:

- pakiet 1 pozycja 6.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

- pakiet 18 pozycja: 116.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

VI.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 12, pkt. 1, ppkt.1 Wzoru Umowy do 0,1% wartości brutto umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 12, pkt. 1, ppkt. 3 Wzoru Umowy do 5 % wartości brutto umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

VII.

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści preparat:

Jeden ml roztworu zawiera:

Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G).

Rozkład podklas IgG (wartości średnie):

IgG1 62,1%

IgG2 34,8%

IgG3 2,5%

IgG4 0,6%

Produkt zawiera 100 mg maltozy w 1 ml

Każda fiolka po 50 ml zawiera 2,5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 100 ml zawiera 5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 200 ml zawiera 10 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź:

Nie.

VIII.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, poz. 18 (**Bupivacaini h-chloridum 5mg/ml 5amp. 4ml**) wymaga **zaoferowania 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 48, poz. 1 (**Bupivacaini h-chloridum 5mg/ml 5amp. 4ml**) wymaga **zaoferowania 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w pakiecie nr 48 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Pytanie 4

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w pakiecie nr 48 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w pakiecie nr 48 poz. 3 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 dopuszcza.

Pytanie 6

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w pakiecie nr 48 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 5 ml w pakiecie nr 48 poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 5 ml w pakiecie nr 48 poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 5 ml w pakiecie nr 48 poz. 4 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 dopuszcza.

Pytanie 10

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracrium 2mg/ml x 5 amp. 5 ml w pakiecie nr 48 poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

IX.**Pytanie 1**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 11 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „...od dnia zgłoszenia reklamacji” na „od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 12 ust. 1,3:

1. W przypadku nie wykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w wysokości:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



2) 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części przedmiotu (nie więcej jednak niż 50,00 zł) - za każdy dzień opóźnienia i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części przedmiotu umowy;

3) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 3

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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

X.

Pytanie 1

Do treści §2 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 2

Do §4 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust. 2 wzoru umowy w ten sposób, że zamiast jednej faktury do jednego zamówienia będzie możliwe wystawianie maksymalnie do trzech faktur do realizacji jednego zamówienia? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych (do których należą leki psychotropowe) oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów. W przypadku pozostałych leków, wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia możliwe jest objęcie ich jedną fakturą. Jednocześnie prosimy o wykreślenie z niniejszej umowy przepisu §9 ust. 2.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 4

Do §7 ust. 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 5

Do §12 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §10 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 6

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:

Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Pytanie 7

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;
- weksła 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.

XI.

Pytanie 1

Czy w Pakiecie 44 poz. 2 i 3 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). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy w Pakiecie 44 poz. 2 i 3 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy w Pakiecie 44 poz. 6 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

XII.

Pytanie 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 41 w pozycji 1,2,3,4,7,8,9,10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 41 w pozycji 11 i 12 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

XIII.

Pytanie 1

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 12 zmianie uległa treść pkt. 1) dotycząca naliczania kary umownej na „0,2% wartości brutto niedostarczonej partii towaru (nie więcej jednak niż 50,00 zł) za każdy dzień opóźnienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

XIV

Pytanie 1

Czy w zadaniu 41 poz. 1-5, 7, 8, 10, 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk oraz w pozycji 6 po 40 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy w zadaniu 41 poz. 12, 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego o składzie Na+ - 141 mmol/l, K+ - 5 mmol/l, Ca++ - 2mmol/l, Mg++ - 1 mmol/l, Cl- - 109 mmol/l, Octany 34 mmol/l, Cytryniany - 3 mmol/l?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

XV

Pytanie 1

Pakiet 15 poz. 5 i 6

Czy zamawiający dopuści preparat Bebilon Pepti 1 i 2 w opakowaniu 400g? Obecnie preparat jest produkowany w opakowanych po 400g.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XVI

Pytanie 1

Czy w Zadaniu 22 poz. 8 (Dexamethasone sodium phosph. 4mg amp) i poz. 9 (Dexamethasone sodium phosph. 8mg amp) Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii ?

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077):

„Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

PREZES ZARZĄDU
Maciej Smolaryz

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960

