



Czarnków, dnia 28.10.2021r.

ZP/PN/1/2021

Dotyczy : przetargu nieograniczonego na *Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych* opublikowanego w Dzienniku Urzędowym UE 2021/S 191-494158 w dniu 01.10.2021r
Zamieszczono na stronie internetowej : www.platformazakupowa.pl

Do Zamawiającego w toku postępowania złożono następujące zapytania:

Pytanie 1

Do §1 ust. 5 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę przedmiotu zamówienia do godziny 13.00?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 2

Do §2 ust. 4 projektu umowy: Wskazujemy, że zapis §2 ust. 4 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §2 ust. 4 wzoru umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy § 2 ust 4 umowy w następujący sposób:

4. Zamawiający zastrzega możliwość przesunięć ilościowych zamawianego towaru w ramach ogólnej wartości umowy- wartość przesunięć w danym pakiecie nie będzie przekraczała 20% jego całkowitej wartości

Pytanie 3

Do §2 ust. 7 projektu umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.

Pytanie 4

Do §3 ust. 2 projektu umowy: Ponieważ treść §3 ust. 2 projektu umowy, dotycząca znacznego ograniczenia prawa do naliczania odsetek w wysokości ustawowej za opóźnienie w spełnieniu świadczenia pieniężnego, jest sprzeczna z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, a co za tym idzie jest nieważna w rozumieniu art. 58 k.c. jako sprzeczna z prawem, prosimy o zmianę przedmiotowego zapisu. W związku z powyższym wnosimy o zmianę treści wzoru umowy w zakresie §3 ust. 2 poprzez nadanie mu



brzmienia: „2. W razie opóźnienia w zapłacie Wykonawca jest uprawniony do naliczania odsetek w wysokości ustawowej zgodnie z ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia treści powyższego zapisu umowy – zapis nie ogranicza możliwości naliczania odsetek, lecz warunkuje tą czynność czasowo.

Pytanie 5

Do §7 ust. 1 lit. a) tiret pierwsze projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za rozwiązanie lub wypowiedzenie umowy, w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, przy wprowadzeniu analogicznej zmiany w §7 ust. 1 lit. b)

Pytanie 6

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w pakiecie 4 poz. 16 Zamawiający oczekuje zaoferowania ampulek o poj. 10 ml

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania ampulek o poj. 10 ml

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 57 dopuści Paracetamol 10 fiolek/ 100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 71 dopuści Cefprozyl 10 but/ 2000mg/ 50ml ?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 72 w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 10

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, czy w pakiecie 12 poz. 19 Zamawiający oczekuje zaoferowania 75 szt. preparatu Smofkabiven 986 ml, tj. 19 opakowań x 4 worki?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na 75 opakowań po 4 worki.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 11 dopuści Levofloxacin w opakowaniu KabiPac 10 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie



Pytanie 12

Dotyczy zadania 12:

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 12 w pozycji nr 31 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1200 kcal, energii całkowitej 1400 kcal, osmolarność 760 mOsm/l – Olimel Peri N4E- 2000 ml (50 sztuki x 2000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 13

Dotyczy zadania 12

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 12 w pozycji nr 29 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7 1500 ml (150 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 14

Dotyczy zadania 12

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 12 w pozycji nr 28 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 49,4g, elektrolity, glukozę 47,7g, azot 7,8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 420 kcal, energii całkowitej 620 kcal, osmolarność 1120 mOsm/l – Olimel N12E 650 ml (200 sztuk x 650 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 15

Dotyczy zadania 12

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 12 w pozycji nr 19 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 40g, elektrolity, glukozę 160g, azot 6,6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1040 kcal, energii całkowitej 1200 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7-1000E 1000 ml (300 sztuk x 1000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 16

Dotyczy zadania 12

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 12 w pozycji nr 32 produktu o takim samym zastosowaniu



klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 113,9g, elektrolity, glukozę 110g, azot 18g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 960 kcal, energii całkowitej 1420 kcal, osmolarność 1270 mOsm/l – Olimel N12E 1000 ml (20 sztuk x 1000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 17

Dotyczy zadania 12

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 12 w pozycji nr 30 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (100 sztuki x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 18

Czy w Pakiecie 2 poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w siwz? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

Pytanie 19

Czy w Pakiecie 2 poz. 66 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodną z zapisami SWZ

Pytanie 20

Czy w Pakiecie 10 poz. 28 Zamawiający wymaga zaoferowania probiotyku zawierającego liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu 13 poz. 13

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga zaoferowanie pasków testowych do aktualnie posiadanych i użytkowanych przez Zamawiającego glukometrów GlucoDr. auto A?

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w par. 1.5 wpisze 2-dniowy termin dostawy (dni robocze)? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający w par.1.5 umowy wpisze 2 dniowy termin dostaw.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w par. 2.5 wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecny zapis, który nie wskazuje minimalnej wartości jest sprzeczny z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odpowiedź:

w par. 2.5 wskaże minimalną wartość zamówienia na 80% wartości umowy

Pytanie 24

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.2.? Pozostawienie tego zapisu w umowie może spowodować rażące straty dla Wykonawcy. Ustawowy termin przedawnienia odsetek wynosi 3 lata i brak podstaw, aby Wykonawca miał zrzekać się swoich praw już po 14 dniach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

Pytanie 25

W związku z treścią par. 4.1, gdzie wymaga się podania numeru telefonu komórkowego do przyjmowania zamówień, Wykonawca informuje, że zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zamówienia, są składane zgodnie z obowiązującymi przepisami - nr telefonu nie jest wymagany lecz służy on umożliwieniu kontaktu w sprawie wyjaśnienia i weryfikacji zamówień.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w Pakiecie XI poz. 1-4 (Enoksaparyna sodowa) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoksaparyna sodowa 300mg/3ml x 1 fiolel. + zestaw do podania leku, w ilości 2 200 fiolek+ zestaw?

Odpowiedź:

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

Pytanie 27

Dotyczy pakiet 1 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 28

Dotyczy pakiet 7 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego?

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 29

Dotyczy pakiet 16 poz. 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 30

Dotyczy pakiet 16 poz. 9

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 dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 31

Dotyczy pakiet 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 91 leku Imipenem/Cilastatin * 1 fiołka po 30ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 32

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 33

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

Odpowiedź:

Można dokonać wyceny takich produktów w przypadku zapewnienia ich dostępności w trakcie obowiązywania umowy.

Pytanie 34

Dotyczy pakiet 13 poz. 4, 5, 6

Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego typu PACK na opakowanie butelka typu OpTri Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie diet w butelkach? Diety w workach nie są już sprzedawane. Zmiana opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwi podaż diet przy użyciu zestawów Flocare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.



Pytanie 35

Dotyczy pakiet 13 poz. 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 19

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży zestawów i zgłębników ze złączem Enlock i zastąpieniem go bezpiecznym złączem EnFit, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zestawów i zgłębników ze złączem EnFit, spełniających pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 36

Dotyczy pakiet 13 poz. 8, 10

Prosimy o dookreślenie z jaką pompą mają być kompatybilne zestawy do podaży. Z pompą Flocare Infinity czy z pompą Flocare 800?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada na swym wyposażeniu zarówno pompy Flocare Infinity jak i Flocare 800

Pytanie 37

Dotyczy pakiet 13 poz. 14

Czy Zamawiający w tej pozycji ma na myśli zestawy do podaży diet do pompy Flocare Infinity? Jeśli tak, prosimy o dookreślenie czy mają to być zestawy do worków, zestaw do butelek czy zestaw uniwersalny do worków i butelek. Prosimy o podanie ilości zestawów do wyceny, w przypadku gdy Zamawiający będzie chciał zamówić różne zestawy.

Odpowiedź:

Powinno to być zestaw uniwersalny.

Pytanie 38

Dotyczy pakiet 13 poz. 15

Czy Zamawiający ma na myśli dietę Nutrison Advanced Protison 500 ml, który obecnie występuje pod nową nazwą Nutrison Protein Advance? Jeżeli tak, to poproszę o informację czy ilości należy przeliczyć, czy pozostają bez zmiany.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli dietę Nutrison Advanced Protison 500 ml – pozostają bez zmiany.

Pytanie 39

Dotyczy pakiet 16 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Bebilon Prosyneo HA 1 RTF 90 ml, w opakowaniu zbiorczym 24 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 40

Dotyczy pakiet 16 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści Bebilon Pronutra Advance 1 RTF 90 ml, w opakowaniu zbiorczym 24 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 41

Dotyczy pakiet 8 poz.11

Czy Zamawiający miał na myśli Amoksiklav 1,2g x 5 fioł. W ilości 500opakowań?



Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli 50 opakowań po 5 fiolek.

Pytanie 42

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko w pakiecie **13 w pozycji 13 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wymaga w **pakiecie 13 w pozycji 13 specyfikacji** w rzeczzonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

Pytanie 44

Czy zamawiający wymaga w **pakiecie 13 w pozycji 13, aby** glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

Pytanie 45

Czy zamawiający wymaga w **pakiecie 13 w pozycji 13, aby** paski były wpisane na listach refundacyjnych NFZ i MZ i ważne 6 miesięcy po otwarciu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

Pytanie 46



Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w pakiecie 13 w pozycji 13, w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx, inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarniej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

Pytanie 47

Dotyczy pak. 4 poz. 52 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy, 4ml, roztw. do wstrz., 5 amp? („Bupivacainum Spinal 20 mg/4mlx5 amp. izobaryczna” problemy z dostępnością na polskim rynku farmaceutycznym)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 48

Dotyczy pak. 6 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Nifuroksazyd 200 mg, kaps.twarde, 12 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 49

Dotyczy pak. 9 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 50 g (HEPARINUM 1000 J.M./1 G) w ilości 100 op. ? (W formularzu nie określono gramatury preparatu)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 50

Dotyczy pak. 10 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Soluvit N, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 10 fiole? (brak op. typu amp.)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 51

Dotyczy pak. 10 poz. 28 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Probiotyk 5 ml krople; możliwość przechowywania w temp. pokojowej zarejestrowany jako środek spoż. specj. przezn. med. np. LactoDr krople 5 ml . ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 52

Dotyczy pak. 15 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Bioracef, 250 mg, tabl.powl., 14 szt,bl(2x7)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 53

Dotyczy pak. 16 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Glucophage XR, 500 mg, tabl.o przedł.uwałn.,30 szt,bl(2x15)?

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 54

Dotyczy pak. 7 poz. 19 Czy Zamawiający wymaga do wyceny : Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48sasz w ilości 6 op. lub innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? (op.* 50 saszetek jest niedostępne - zakończona produkcja)

Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 55

Dotyczy pak. 7 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 200 op.? (Nystatyna zaw. 2 400 000/5 g 2,4 ml – op. niedostępne, zmiana opakowania przez Producenta)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 56

Dotyczy pak. 7 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 200 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

Pytanie 57

Dotyczy pak. 7 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: HepaDr. A, tabl., 40 szt (skład: 150 mg L-asparaginian L-ornityny ; suplement diety) (Hepatil 0,15 g * 40 ; produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 58

Dotyczy pak. 7 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Hepatil , tab. 40 szt (skład: 1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg cholicy; suplement diety) (Hepatil 0,15 g * 40 ; produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 59

Dotyczy pak. 6 poz. 25 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Nystatyna VP, 100.000 j.m., tabl.dopochw.,10 szt,bl(2x5) w ilości 10 op. ? (Nystvagin, 100 000 IU, tabl.dopochw., 10 szt – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 60

Dotyczy pak. 6 poz. 9 Czy Zamawiający miał na myśli : „Nystatyna tabl. Dopoch.100 000 Iv” miał na myśli –

Nystatyna 100.000 j.m., tabl.dopochw.,10 szt,bl(2x5) w ilości 5 op. ?



Odpowiedź:

Tak

Pytanie 61

Prosimy o doprecyzowanie terminu umowy:

IV. Termin wykonania zamówienia:

1. Realizacja zamówienia odbywać się będzie sukcesywnie według potrzeb Zamawiającego w formie dostaw cząstkowych zgodnie z zapotrzebowaniem przez okres od daty zawarcia umowy do 30.11.2021r.

Odpowiedź:

W powołanym zapisie SWZ pojawił się tzw „czeski błąd” - termin realizacji zamówienia powinno być - zgodnie z zapisami ogłoszenia oraz wzoru umowy „od daty zawarcia umowy do 30.11.2022r.”

Pytanie 62

Prosimy o doprecyzowanie uwagi pod pakietem w formularzu asortymentowym: np.Pak. 1 „ Poz.37 nie sumować opakowań” – Czy Zamawiający na myśli – nie zamieniać wielkości wskazanego w formularzu opakowania ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 63

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie (zgodne z SWZ – do pełnych opakowań wyżyw) i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są : sztuka, fiolka etc ? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 64

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogoł 74 g x 48 saszetek w ilości 42 op. , 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:

Nie – jest to lek dla pacjentów z trudnością przyjmowania większej ilości płynów.

Pytanie 65

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simecticonum 0,04g opakowanie 100 kaps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tabl.?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 66

Dotyczy pak. 1 poz. 78 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g w ilości 5 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? (zmiana przez Producenta)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 67



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96
tel. 67 352 81 70, tel./fax 67 352 81 71

WWW.SZPITAL.CZARNKOW.PL
mail: sekretariat@zozczarnkow.x.pl
NIP 763-17-48-697 REGON 000308525

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400 g w ilości 5 op. ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 68

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 91. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 69

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 91. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 70

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 4 op. ? (Rectanal 150 ml – brak dystrybucji przez Producenta)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 71

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 38. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. („Tormentiol, maść, 20 g” – brak dostępności , przewidywana dostępność II kwartał 2022)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 72

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 44 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę : Avedol, 6,25 mg, tabl.powl., 30 szt?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 73

Dotyczy pak. 16 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Mleko Nan Optipro H.A.1, płyn, 90 ml, 32 but. w ilości 10 op. ? (zmiana nazwy przez Producenta)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 74

Dotyczy pak. 16 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Mleko Nan Optipro Plus 1 HM-0, płyn, 90 ml, 32 but. w ilości 10 op. ? (zmiana nazwy przez Producenta)

Odpowiedź:

Tak



Pytanie 75

Dotyczy pak. 1 poz. 56 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Jodyna, roztw.na skórę, 800 g w ilości 5 op. ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 76

Dotyczy pak. 1 poz. 57 mCzy Zamawiający dopuści do wyceny : Jodyna, roztw.na skórę, 10 g w ilości 10 op. ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 77

Dotyczy pak. 1 poz. 79 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Ototalgin, 200 mg/g, krople do uszu, 10 g ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 78

Dotyczy pak. 1 poz. 81 Czy Zamawiający wymaga : Paraffinum liquid., płyn doust,800g o statusie rejestracji produkt leczniczy ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 79

Dotyczy pak. 2 poz.13Czy Zamawiający wymaga : Talk, subst, 1000 g o statusie rejestracji produkt leczniczy ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 80

Dotyczy pak. 1 poz. 19 Czy Zamawiający wymaga : Wazelina biała, maść, 1000g,pud.PP o statusie rejestracji produkt leczniczy ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 81

Dotyczy pak. 2 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Wazelina biała, maść, (Farmina), 20g (kosmetyk) ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 82

Dotyczy pakietu nr 2 po. 57 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Etanol 96%, płyn, (Amara), 500 ml,szkło ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 83

Dotyczy pak. 2 poz. 58 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Spir. skażony hibanem, 0,5% (Coel), 1000ml ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 84

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 71. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 10 op.?



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96
tel. 67 352 81 70, Tel./fax 67 352 81 71

WWW.SZPITAL.CZARNKOW.PL
mail: sekretariat@zozzczarnkow.x.pl
NIP 763 17-48-69/ REGON 000308525

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 76. Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Zafiron, 12 mcg, prosz.do inhal.w kaps., 60 szt w ilości 10 op. ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 86

Dotyczy pak. 2 poz. 76 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 10 op. ?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 87

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 78. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 88

Dotyczy pak. 2 poz. 83 oraz 84 Czy Zamawiający dopuści do wyceny tab. dojelitowe (tylko taka postać jest dostępna) ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 89

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 79. Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Sodalime, wapno sodowane,absorbent CO₂,7600064-5, 5 kg w ilości 10 op. ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 90

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 70. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

Pytanie 91

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 70 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany 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 powyższe rozwiązanie, nie stawiając wymogu.

Pytanie 92

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ?



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

Pytanie 93

Dotyczy pak. 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp ?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 94

Dotyczy pak. 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz., infuz., 5 amp ?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 95

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt. d/wst., 5 fiolek ?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 96

Dotyczy pak. 10 poz. 4 Czy Zamawiający wymaga do wyceny : Siarczan protaminy 1%, 10 mg/ml; 5 ml, roztw. do wstrz., 10amp w ilości 1 op.; gdyż tylko takie opakowanie jest obecnie dostępne ? (opakowanie * 1 fiołka – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 97

Dotyczy pak. 10 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp ? (Hypnomidate 20mg/10 ml x 5 amp. - problemy z dostępnością / tymczasowy brak produkcji)

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 98

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie ilości w opakowaniu dla „ Iprixon neb 0,5mg+2,5mg/2,5ml”

Czy Zamawiający miał na myśli :

- Iprixon Neb, (0,5 mg+2,5 mg)/2,5 ml, roztw. d/nebul, 20 amp w ilości 35 op. czy
- Iprixon Neb, (0,5 mg+2,5 mg)/2,5 ml, roztw. d/nebul, 20 amp w ilości 1 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli :

Iprixon Neb, (0,5 mg+2,5 mg)/2,5 ml, roztw. d/nebul, 20 amp w ilości 35 op.

Pytanie 99

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 7. 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



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96
tel. 67 352 81 70, tel./fax 67 352 81 71

WWW.SZPITAL.CZARNKOW.PL
mail: sekretariat@zozzczarnkow.x.pl
NIP 163 17 48 697 REGON 000308525

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:

Tak

Pytanie 100

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 8 Prosimy o doprecyzowanie dawki : DEXMEDETOMIDINUM 100 mcg/ml; 2 ml czy 4ml czy 10 ml ?

Odpowiedź:

2 ml

Pytanie 101

Dotyczy pak. 1 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: ZinoDr., zasyp., przed podraż. skóry o dział. łagodząco-ochr., 100g?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 102

Dotyczy pak. 1 poz. 47 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Pyoctanina (Gencjan.fiolet), 1%, roztw. wodny, 20 g ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 103

Dotyczy pak. 1 poz. 48 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Pyoctanina (Gencjan.fiolet), 1%, roztw. spiryt., 20 g ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 104

Dotyczy pak. 1 poz. 53 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Ibufen dla dzieci o sm. malin., 100mg/5ml, zaw. doustna, 100 ml ? (Kidofen zaw. doustna 100 mg/5 ml 100 ml – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 105

Dotyczy pak. 2 poz. 48 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Alprox, 0,25 mg, tabl., 30 szt w ilości 5 op. ? („Zomiren tab. 0,25 mg x30 mg” winno być x 30 szt. – niedostępny)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 106

Dotyczy pak. 2 poz. 49 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Alprox, 0,5 mg, tabl., 30 szt w ilości 5 op. ? („Zomiren tab. 0,5 mg x30 mg” winno być x 30 szt. – niedostępny)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 107

Dotyczy pak. 2 poz. 53 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 108

Dotyczy pak. 2 poz. 63 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Perindopril Teva (Perindoprilum 123ratio), 5mg, tabl.p., 30szt ?

Odpowiedź:



Tak

Pytanie 109

Dotyczy pak. 2 poz. 86 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) w ilości 13 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? („Hemorectal czopki „, x 10 – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 110

Dotyczy pak. 2 poz. 87 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Perindopril Teva (Perindoprilum 123ratio),10mg,tabl.p.,30szt ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 111

Dotyczy pak. 2 poz. 88 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Budixon Neb, 0,5 mg/ml; 2 ml,zaw.do nebul., 20 poj?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 112

Dotyczy pak. 2 poz. 88 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : BUDESONIDUM (0,5 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 113

Dotyczy pak. 3 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 160 op. ?
(Argosulfan, 20 mg/g, krem, 400 g, pojemn. – zakończona produkcja)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 114

Dotyczy pak. 4 poz. 33 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp, preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 115

Dotyczy pak. 5 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Metronidazol 0,5% 100 ml * 40 poj. w ilości 50 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 116

Dotyczy pak. 5 poz. 57 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Paracetamol Kabi, 10 mg/ml;100 ml,roztw.do inf.,10 fioł?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 117

Dotyczy pak. 6 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Betadine maść 30g w ilości 30 op. (po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

Odpowiedź:

Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96
tel. 67 352 81 70, tel./fax 67 352 81 71

WWW.SZPITAL.CZARNKOW.PL
mail: sekretariat@zsozczarnkow.x.pl
NIP 763-17-48-697 REGON 000308525

Pytanie 118

Dotyczy pak. 6 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Klacid, 250 mg/5ml, gran.d/sp.zaw.doustn., 60 ml?
(Fromilid zaw.250/5ml 60 ml – niedostępny)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 119

Dotyczy pak. 7 poz. 18 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Roqurum, 10 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrzyk.,10 fiole ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 120

Dotyczy pak. 9 poz. 7 ; pak. 10 poz. 29 ; pak. 15 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści podanie ostatniej ceny + uwagi pod pakietem dla preparatów:

Pak. 9 poz. 7 - Hemofer Prolongatum, 105 mg Fe 2+, tabl.o przedł.uw.,30 szt – wycofany z oferty Producenta.

Pak. 10 poz. 29 - Mucofluid, 50 mg/ml, aer.do nosa, 12,5 ml – tymczasowy brak dostępności preparatu na rynku farmaceutycznym

Pak. 15 poz. 16 - Palin, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt – zakończona dystrybucja.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 121

Dotyczy pak. 17 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Glycophos, 216mg/ml;20ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,20 amp w ilości 3 op. ? (zmiana opakowania przez Producenta)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 122

Dotyczy pak. 18 poz. 5Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Oxycodone Kalceks, 10 mg/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz.,10 amp ? (OxyNorm, 10 mg/ml, 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp – zaprzestanie produkcji)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 123

Dotyczy pak. 1 poz. 91 Proszę o doprecyzowanie : „ Imipenen 500+500 fiole 20ml” czy Zamawiający miał na myśli :
IMIPENEMUM + CILASTATINUM 500 mg+500 mg ; fiole 20 ml ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 124

Dotyczy pak. 2 poz. 56 oraz 57Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty (Etanol 70% oraz Etanol 96%) zarejestrowane jako surowiec farmaceutyczny (tylko taka kategoria rejestracji jest dostępna) ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 125

Dotyczy pak. 1 poz. 32 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Maść cholesterolowa, 500 g o kategorii rejestracji : surowiec farmaceutyczny (tylko taka kategoria rejestracji jest dostępna)?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 126



Dotyczy pak. 1 poz. 62 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Potazek kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, 100 szt; (1 kaps. zawiera 610 mg chlorku potasu, co odpowiada 320 mg jonów potasu) ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 127

Dotyczy pak. 2 poz. 90 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : NovoMix 30 Penfill, 300jm/3ml, 10 wkładów ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 128

Dotyczy pak. 13 poz. 4, 5, 6 Czy Zamawiający dopuści do wyceny w opakowaniu typu butelka ? (zmiana opakowania przez Producenta)

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 129

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np.

tabletką, kapsułką na tabletkę , kapsułką dojelitową i odwrotnie ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 130

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 131

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 132

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

„ Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie niniejszej umowy w ten sposób że:

a) Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto, gdy Zamawiający wypowie umowę lub ją rozwiąże z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

- b) w wysokości 0,2% wartości – wartości brutto konkretnego zamówienia nie zrealizowanego w terminie za każdy rozpoczęty dzień ZWŁOKI w dostarczeniu towarów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie towaru.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 133

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 przysyłanie 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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 134

dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa V poz. 62 i 63

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo epidemiologiczne a jednocześnie obniżenia kosztów przygotowania leków Zamawiający dopuści Amikacinum w postaci gotowego roztworu do wstrzykiwań w infuzji 250 mg/100 ml i 500 mg/100 ml w opakowaniu RTU gotowego do użycia leku - w butelce/ flakonie z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, co eliminujemy ryzykowne etapy procesu przygotowania leku a dodatkowo oszczędzamy czas pracy na oddziale? Opakowanie RTU roztworu gotowego do użycia to obniżenie kosztów płynu infuzyjnego do rozpuszczenia leku oraz potrzebnego do tego sprzętu medycznego – te koszty zawierają się w przygotowanym gotowym roztworze leku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 135

dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa VI poz. 6

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo epidemiologiczne a jednocześnie obniżenia kosztów przygotowania leków Zamawiający dopuści Gentamycyna 80 Iv. X 10 flakonów w postaci gotowego roztworu do wstrzykiwań w infuzji 80 mg/80 ml w opakowaniu RTU gotowego do użycia leku - w butelce/ flakonie z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, co eliminujemy ryzykowne etapy procesu przygotowania leku a dodatkowo oszczędzamy czas pracy na oddziale? Opakowanie RTU roztworu gotowego do użycia to obniżenie kosztów płynu infuzyjnego do rozpuszczenia leku oraz potrzebnego do tego sprzętu medycznego – te koszty zawierają się w przygotowanym gotowym roztworze leku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 136

dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa XII Płyny infuzyjne poz. 3,

Czy Zamawiający miał na myśli preparat osoczozastępczy Gelaspan 4% 500 ml w opakowaniu stojącym z dwoma równoważnymi portami? Gelofuzin nie jest już produkowany i nie występuje na rynku polskim od kilku lat.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 137

dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa XII Płyny infuzyjne poz. 2,3,4,5,6,9,10,11,12,15,16,17,21

Ze względu na opakowania płynów infuzyjnych o różnym stopniu bezpieczeństwa przygotowania w nich leków i infuzji, prosimy o możliwość zaoferowania opakowania z dwoma równymi portami typu Ecoflac - dwa równej wielkości porty o podwójnej funkcji zarówno infuzyjnego jak i iniekcyjnego – eliminują otwarcie i użycia niewłaściwego portu.

Czy Zamawiający dopuści ww. pakiecie opakowania z cechami bezpieczeństwa takimi jak:

- a) butelka samodzielnie stojąca (nie wymaga dodatkowych akcesoriów np. stojaków)
- b) dwa porty niezależnie otwierane i niewymagające dezynfekcji przy pierwszym użyciu.
- c) porty opakowania bez zagłębień i krawędzi pozwalające na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, również po usunięciu zabezpieczenia portu (zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII) bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.
- d) skala na opakowaniach od 250 do 1000, umożliwiająca przebieg /i kontrolę tempa infuzji przynajmniej z dokładnością do 3 znaczników pojemności.
- e) dodatkowa przeźrzeń na dodanie leku w opakowaniach od 100 do 1000 ml
- f) kod kolorów na etykietach – identyfikacja nazw roztworów, różnicująca rodzaje płynów, co zmniejsza ryzyko niewłaściwego doboru płynu infuzyjnego w trakcie realizowania
- g) opakowanie nie wymaga napowietrzania (otwierania w czasie infuzji napowietrznika na przebiegu aparatu do przetaczania) – pracujące w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 138



dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa XII Płyny infuzyjne poz. 2,3,4,5,6,9,10,11,12,15,16,17 oraz 21 i 24

Prosimy o wydzielenie ww pozycji, co da możliwość złożenia bezpośredniej oferty producenta i zapewni konkurencyjność oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 139

dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa XII Płyny infuzyjne poz. 16 i 17

Prosimy o doprecyzowanie składu preparatu w ww. pozycjach

Czy w ww. pozycjach płyn wieloelektrolitowy ma być wolny od zaburzających krzepnięcie antykoagulantów takich jak np. cytryniany, które mogą obniżać poziom zjonizowanego wapnia we krwi? Czy Zamawiający wymaga płynu, który in vivo jest izotoniczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 140

dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa XII Płyny infuzyjne poz. 17

Ze względu na przeznaczenie i pojemność 250 ml co wskazuje na użycie na oddziałach pediatrycznych. Czy Zamawiający wymaga preparatu wieloelektrolitowego z rejestracją i zapisami w ChPL do stosowania także u niemowląt i małych dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 141

dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa XII Płyny infuzyjne poz.19, 28,29,30,31

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie preparatu w postaci worka 3 komorowego do żywienia pozajelitowego o zastosowaniu i właściwościach spełniających cechy wyspecyfikowanych w ww pozycjach preparatów przy podanych nazwach handlowych. Nazwy handlowe preparatów wskazują na producenta, co nie spełnia warunku konkurencyjności oferty.

Zwracamy się o dopuszczenie odpowiednio:

19.Omegaflex PLUS 1250 ml

28.Omegaflex special 625 ml

29.Omegaflex Special 1250 ml

30.Omegaflex Peri 1250 ml

31.Omegaflex Peri 1875 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 142

Pytanie 9 dotyczy SIWZ formularza asortymentowo-cenowego Grupa XII Płyny infuzyjne poz.19, 28,29,30,31

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji, co da możliwość złożenia bezpośredniej oferty producenta i zapewni konkurencyjność oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

W związku z powyższymi odpowiedziami na pytania nie zostaje zmieniona data składania i otwarcia ofert.

W składanych ofertach prosimy o uwzględnienie treści odpowiedzi.

Kierownik ds. logistyki
i zamówień publicznych
af
mgr Barbara Wicher