

P/15/2020

W związku z pandemią „Covid-19” zamawiający nie udzielił odpowiedzi na wszystkie pytania. Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania do postępowania pn. **„Dostawa produktów leczniczych oraz materiałów medycznych i środków diagnostycznych do Apteki Szpitalnej”** .

- 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)?

Odp. Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 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?

Odp. Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 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?

Odp. Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 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?

Odp. Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 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?

Odp. Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 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?

Odp. Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

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

Odp. Zamawiający określił sposób przeliczania w dziale III pkt 15 ppkt 1 SIWZ

- 8 Dotyczy pakietu 1 pozycja 7. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu * 40 butelek?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

- 9 Dotyczy pakietu 1 pozycja 136. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Vitaminum B complex, tabl., 50 szt/5904055003120/HASCO-LEK/150484Dotyczy pakietu 2 pozycja

Odp. Nie, nie dopuszcza, wymagana rejestracja jako lek

- 10 Czy zamawiający dopuści wycenę: Xenna Extra Comfort (Bekunis),tabl.dojel.,10szt,bl/5909990809530/US PHARMACIA/96362

Odp. Tak, dopuści

- 11 Dotyczy pakietu 1 pozycja 109. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu o smaku malinowym?

Odp. Tak, dopuści

- 12 Dotyczy pakietu 1 pozycja 65. Czy zamawiający dopuści wycenę: Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

Odp. Nie, nie dopuści. W pakiecie 1 poz. 65 jest preparat z lignocainum.

- 13 Dotyczy pakietu 1 pozycja 66. Czy zamawiający dopuści wycenę: Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

Odp. Nie, nie dopuści. W pakiecie 1 poz. 66 jest preparat z piracetamum

- 14 Dotyczy pakietu 2 pozycja 93. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 60 tabletek (cerutin)?

Odp. Tak, dopuści

- 15 Dotyczy pakietu 2 pozycja 94. Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 60 tabletek?

Odp. Tak, dopuści

- 16 Dotyczy pakietu 2 pozycja: 95, 96 . Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 30 tabletek?

Odp. Tak, dopuści

- 17 Dotyczy pakietu 2 pozycja: 108 . Czy zamawiający dopuści preparat: Gencjana 1% rozt.spiryt.,10mg/g,roztw.n/sk,20g/5909990663217/HASCO-LEK/42620?

Odp. Tak, dopuści

- 18 Dotyczy pakietu 2 pozycja: 109 . Czy zamawiający dopuści preparat 1% wodny rozt.fiolet.gencjan,10mg/g,pł.n/sk,20g/5909990316922/GEMI/23899

Odp. Tak, dopuści

- 19 Dotyczy pakietu 2 pozycja 117. W związku z zakończeniem produkcji preparatu: Fibrolan, maść, 25 g/5909990213313/PARKE DAVIS/25945 prosimy o wykreślenie pozycji. Ponadto informujemy, że produkt ten posiadał gramaturę 25g a nie 30g.

Odp. Dział III pkt 15 ppkt 8) SIWZ. W przypadku czasowego wstrzymania w obrocie, wycofania, zaprzestania produkcji Wykonawca jest zobowiązany do wyceny asortymentu po ostatniej cenie oraz wpisania w załączniku nr 2 (w danej pozycji) adnotacji (uwagi) o braku dostępności.

- 20 Dotyczy pakietu 2 pozycja 144. Czy zamawiający dopuści żel dopochwowy?

Odp. Tak, dopuści

- 21 Dotyczy pakietu 2 pozycja 178. Czy zamawiający dopuści wycenę: Szczep.p/WZW-B Euvax,20mcg/1ml,dorośli, 1fiol/5909990840311/LG CHEM LIFE SCIENCES POLAND SP. Z O.O./73102

Odp. Tak, dopuści

22 Dotyczy pakietu 2 pozycja 189. Czy zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp/5909990452811/B.BRAUN MELSUNGEN AG/71040?

Odp. Tak, dopuści

23 Dotyczy pakietu 2 pozycja 254. Czy zamawiający dopuści wycenę: Flumazenilum 0,1 mg/ml - 5 ml x 5 amp. roztwór do wstrzykiwań lub do sporządzania roztworu do infuzji ? Nie ma amp 10 ml

Odp. Tak, dopuści

24 Dotyczy pakietu 2 pozycja 302. Czy zamawiający dopuści wycenę: Hydrosil, żel, hydrokoloidowy, leczenie ran, 75 g/5908218989801/OYSTERSHELL /154337?

Odp. Tak, dopuści

25 Dotyczy pakietu 2 pozycja 303. Czy zamawiający dopuści wycenę: Termcool, żel, chłodzący, pierwsza pomoc w oparz, 30g/5903546005933/ICN POLFA RZESZOW/78151

Odp. Tak, dopuści

26 Dotyczy pakietu 2 pozycja 311. Czy zamawiający dopuści wycenę Avilin Balsam Spray, opatr.adhezyjny, 75 ml/5907629361015/NES PHARMA/167309?

Odp. Tak, dopuści

27 Dotyczy pakietu 2 pozycja 311. Czy zamawiający dopuści wycenę SutriSept, płyn, na rany, 50 ml/5906190437044/ACTO GMBH/251623

Odp. Nie, nie dopuści

28 Dotyczy pakietu 7 pozycja 1. Czy w związku z zakończoną produkcją : Pyridoxinum 0,05 g/2ml x 5 amp. roztwór do wstrzykiwań zamawiający dopuści wycenę: Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10amp/4823006400522/DARNITSA/241022?

Odp. Tak, dopuści

29 Dotyczy pakietu 7 pozycja 6. . Czy w związku z zakończoną produkcją Roxithromycinum 0,05 g x 10 tabl. powl. Zamawiający dopuści: Rulid, 50 mg, tabl.do sporz.zaw.doustn., 10 szt/5909990785919/SANOFI AVENTIS/42639?

Odp. Tak, dopuści

30 Dotyczy pakietu 11 pozycja 30. Czy zamawiający dopuści wycenę: Propofol-Lipuro, 10mg/ml; 20ml, emuls.d/inf, 5amp/5909990678990/B.BRAUN MELSUNGEN AG/133659?

Odp. Nie, nie dopuści

31 Dotyczy pakietu 17 pozycja 8 . Czy zamawiający dopuści wycenę: Węgiel Leczniczy Microfarm, 200mg, kaps.twarde, 20szt/5909990021390/MICROFARM/90316?

Odp. Nie, nie dopuści

32 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7. 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 zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnnej, 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?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

33 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 317. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Special, gąbka, hemost.,80x50x1mm,20 szt.

Odp. Tak, dopuści

34 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 318. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Surgispon Standard, gąbka, hemost.,80x50x10mm,10szt.

Odp. Tak, dopuści

35 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 88. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz 88-89 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odp. 1) Nie, nie wymaga. 2) Tak, dopuści

36 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 89. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 88-89 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odp. 1) Nie, nie wymaga. 2) Tak, dopuści

37 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 145. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, zamawiający nie wydzielili pozycji

38 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 35. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Tak, dopuszcza

39 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odp. Tak, wyraża zgodę

40 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 189. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp

Odp. Tak, dopuści

41 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 38. 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.

Odp. Tak, wyraża zgodę

42 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema,roztw.do wl.doodbytn, 150 ml?

Odp. Tak, dopuści

43 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 116. 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.

Odp. Tak, dopuści

44 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 19. 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

odpowieź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga preparatu z konkretnym składem chemicznym opisanym w SIWZ

45 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odp. Nie, nie dopuści

46 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 34. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Tak, dopuści

47 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odp. Tak, dopuści

48 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 117. W związku z zakończeniem i brakiem produkcji możliwości zagwarantowania dostępności leku przez okres umowy, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu tej pozycji

Odp. Dział III pkt 15 ppkt 8) SIWZ. W przypadku czasowego wstrzymania w obrocie, wycofania, zaprzestania produkcji Wykonawca jest zobowiązany do wyceny asortymentu po ostatniej cenie oraz wpisania w załączniku nr 2 (w danej pozycji) adnotacji (uwagi) o braku dostępności.

49 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 65. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odp. Nie, zamawiający nie wydzieli pozycji

50 Dotyczy pakietu nr 4 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odp. Tak, dopuszczamy

51 Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, zamawiający nie wydzieli pozycji

52 Dotyczy pakietu nr 7 poz. 9. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////„Czy produkt leczniczy z pakietu.7 poz.9 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odp. 1) Nie, zamawiający nie wydzieli pozycji. 2) Nie

53 Dotyczy pakietu nr 7 poz. 10. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////„Czy produkt leczniczy z pakietu.7 poz.10 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odp. 1) Nie, zamawiający nie wydzieli pozycji. 2) Nie

54 Dotyczy pakietu nr 11 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5.opakowań?

Odp. Nie, nie dopuści

55 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 10. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, zamawiający nie wydzieli

56 Dotyczy pakietu nr 17 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odp. Nie, nie wyraża zgody

57 Dotyczy pakietu nr 19 poz. 17. Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

Odp. Nie, zamawiający nie posiada

58 Dotyczy pakietu nr 19 poz. 46. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////„Czy produkt leczniczy z pakietu 19 poz.46 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odp. 1) Nie, zamawiający nie wydzieli pozycji. 2) Nie

59 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Odp. Nie, nie dopuści

60 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 11. 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

61 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 10. (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 dożylniej? (2.) 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

62 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 7. 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 dożylniej, 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

63 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 12. 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

64 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 17. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, zamawiający nie wydzieli

65 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 16. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, zamawiający nie wydzieli

66 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 13. (1.) 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? (2.) 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

67 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 8. 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 ?

Odp. Tak, zamawiający dopuści

68 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, zamawiający nie wydzieli

69 *Brak pytania*

70 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 160 opakowań?

Odp. Nie wyraża zgody

71 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 265. 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

72 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 266. 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

73 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 33. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to

na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuści

74 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 22. (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?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu Fortrans 74 g x 48 saszetek

75 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 148. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odp. Tak, zamawiający dopuści

76 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu:

-pakiet 2 pozycja 5

Odp. Tak, dopuści

77 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu :

- pakiet 13 pozycja 1

Odp. Tak, dopuści

78 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki twardej w :

-pakiet 10 pozycja: 30

Odp. Tak, dopuści

79 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki miękkiej w :

-pakiet 2 pozycja: 276

Odp. Tak, dopuści

80 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w :

- pakiet 2 pozycja: 274

Odp. Tak, dopuści

81 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki zwykłej:

- pakiet 21 pozycja:16

Odp. Nie, nie dopuści

82 Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w :

-pakiet 13 pozycja: 4

- pakiet 2 pozycja: 82

Odp. Podtrzymujemy zapisy SIWZ

83 Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :

- pakiet 1 pozycja:3, 24, 25, 67, 96, 100, 111, 126, 127, 128

-pakiet 2 pozycja: 26, 37, 60, 61, 243

-pakiet 10 pozycja: 5, 22, 23, 25

-pakiet 11 pozycja: 9

-pakiet 21 pozycje:44

Odp. Tak, dopuści w każdym ww. pakiecie i w każdej ww. pozycji pytania 83

84 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki:

-pakiet 2 pozycja :213

- pakiet 10 pozycja :34

-pakiet 11 pozycje: 3,4,24

Odp. Zamawiający dopuści w pak. 2 poz. 213 i pak. 10 poz. 34. Zamawiający nie dopuści w pak. 11 poz. 3, 4, 24

85 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci ampułki?

-pakiet 2 pozycja: 273

-pakiet 22 pozycja: 18

Odp. Nie dopuści w pak. 2 poz. 273. Dopusci w pak. 22 poz. 18

Pytanie 1

Pakiet 11 poz.23 Ibuprofenum 200 mg x 60 tbl. okrągłe, obustronnie wypukłe, o barwie czerwonej, jednolitej dla całej serii i gładkiej powierzchni, opak. Bezpośrednie : blister z folii PVC/AI zaw. 20 tabl. drażowanych – proszę o sprecyzowanie czy należy wycenić 60 tabletek , czy 20 tabletek drażowanych?

Odp. Proszę wycenić 60 tabl.

Pytanie 2

Pakiet 11 poz.23 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu IBUPROFEN - PABI TABL.DRAŻOW. 0,2 G 60 TABL w ilości 100op.?

Odp. Tak, wyrazi zgodę

Pytanie 3

Pakiet 21 pozycja 42 Filgrastimum 48 mln.j.m./0,8ml x 1 amp.-strz.a 0,8ml (+igła os.doł.) r-r do wstrzyk. i inf.- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Filgrastimum 0,48 mg/0,5 ml (48 mln j.m./0,5 ml) x 1 amp.-strz.?

Odp. Tak, wyrazi zgodę

Pytanie 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pakietu nr 2 - poz. 186 Suprane, poz. 187 Sevofluran do osobnego postępowania. Działanie powyższe umożliwi start bezpośredni kilku podmiotom jednocześnie.

Odp. Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub wykreślenie z pakietu nr 14 poz. 4, 10, 11, 12, (Fondaparinux 2,5 mg/0,5 ml x 10 ampstryk , Nadroparinum calcium 9.500jm/ml - 5 ml x 10 flak., Nakładka na butelkę. Posiada igłę do pobierania i wstrzykiwania płynów z fiolek i pojemników wielodawkowych. Jest wyposażona w zatraskowy zawór nasadki., Strzykawka jednorazowego użytku 3-częściowa, tuberkulinowa. Pojemność 1ml + igła 0,5x16mm x100 szt.)

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Z poważaniem