

SPZOZ-ZP/6D/2020

Kępno, dnia 29.05.2020r.

Otrzymują:

- strona internetowa: www.szpital.kepno.pl

Dotyczy:

przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa LEKÓW z podziałem na 32 części dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Kępnie” – oznaczenie sprawy: SPZOZ-ZP/6D/2020.

Działając na podstawie art.38. ust.2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019r. poz. 1843z późn. zm.) Zamawiający – Samodzielny publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kępnie udziela odpowiedzi na pytania zadane do niniejszego postępowania:

Pytanie nr 1

1. Czy Zamawiający w par. 2.4 wykreśli frazę „oraz dołączy dokument z informacją dotyczącą posiadania aktualnych świadectw rejestracji”? **Odpowiedź: TAK**
2. Czy Zamawiający w par. 3.4.b wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT i ceny brutto, bez konieczności przygotowywania ani podpisywania aneksu? Treść aneksu jest w takim wypadku oczywista i polega na matematycznej zmianie stawki podatku; Zamawiający z reguły nie wymagają aneksu w takiej sytuacji. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**
3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.1.a oraz 6.1.b? Zapisy te pokrywają się z zapisem par. 6.1.d, gdzie mowa jest o odstąpieniu od umowy przez Zamawiającego. trudno przyjąć, że kara może być naliczona 2 razy – za naruszenie umowy oraz z tytułu odstąpienia od niej, a tak należy rozumieć obecne zapisy. **Odpowiedź: TAK**
4. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie różnicy w zapisach par. 6.1.a oraz 6.1.b – w jakich wypadkach zastosowanie mają poszczególne zapisy? Wykonawca podnosi, że dotyczą one identycznych stanów faktycznych, a nadto niejasne jest, czy mogą być kumulowane, to jest czy Zamawiający naliczy 20% za dane przewinienie (na podstawie 6.1.a oraz 6.1.b). **Odpowiedź: zapis 6.1.a oraz 6.1.b zostanie wykreślony**
5. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie różnicy w zapisach par. 6.1.d oraz 6.1.e – w jakich wypadkach zastosowanie mają poszczególne zapisy? Wykonawca wnosi o zmniejszenie kary umownej określonej w par. 7.1.e do wartości max 10%, gdyż obecna kara jest rażąco wygórowana. **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 2

Czy zamawiający dopuści w pak. 22 poz. 19, 20 Nebbud 0,25 MG / ML, 0,5 MG /ML w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 3

1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycji 44,45 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej? **Odpowiedź: TAK**

2. Czy zamawiający, w pakiecie 13 pozycja 1, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji? **Odpowiedź: pytanie mylnie zadane.**
3. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 2 pozycja 2, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ? **Odpowiedź: NIE**
4. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 2, 3 aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji? **Odpowiedź: NIE**
5. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 2, 3, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C? **Odpowiedź: NIE**
6. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 21 pozycji 2, 3 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ? **Odpowiedź: TAK**
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w pakiecie 33 pozycja 87 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml? **Odpowiedź: TAK**
8. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie 2 pozycja 25, 26 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgin inj., przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu? **Odpowiedź: TAK**
9. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 23 (Metamizolum natrium inj. 1 g / 2 ml x 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu? **Odpowiedź: TAK**
10. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 37 (Metamizolum natrium inj. 2,5g/5ml x 5 amp) 1. można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu? **Odpowiedź: TAK**
11. Czy Zamawiający wymaga aby produkt Propofol w pakiecie 2 pozycja 21 po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza. **Odpowiedź: TAK**
12. Czy Zamawiający wymaga aby produkt Propofol w pakiecie 2 pozycja 21 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca? **Odpowiedź: TAK**
13. Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycja 21 ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta? **Odpowiedź: TAK**
14. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 2 pozycja 1 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ? **Odpowiedź: TAK**
15. Czy zamawiający w pakiecie 20 pozycja 35, 36, 38 wymaga aby Midazolamy zgodnie z Chpl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilność przez 24h w temp.25C **Odpowiedź: TAK**

16. Czy zamawiający wymaga aby zgodnie z Chpl cefuroksym 1,5g w pakiecie 3 pozycja 6 można było podać domięśniowo, dożylnie i w drodze infuzji. **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 4

Zadanie nr 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 10 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytania do Umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: TAK

Pytanie do umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1. Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji, . **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
2. Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Pytanie nr 5

1. Czy Zamawiający w pozycji 28 pakiet 2 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? **Odpowiedź: NIE**
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 6

1. Czy w pakiecie 2 poz. 6 Zamawiający dopuści opisany produkt leczniczy Kalium chloratum 15% 20ml w opakowaniu ampułka? **Odpowiedź: TAK**
2. Czy w pakiecie 2 poz. 15 Zamawiający dopuści produkt Lidocaine hydrochloride 2% w amp. o pojemności 5 ml? **Odpowiedź: NIE**
3. Czy w pakiecie 2 poz. 21 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol w opakowaniu typu ampułka? **Odpowiedź: TAK**
4. Czy w pakiecie 2 poz. 24 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego? **Odpowiedź: NIE**
5. Czy w pakiecie 2 poz. 39 Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL? **Odpowiedź: 100 ml.**
6. Czy w pakiecie 2 poz. 44 i 45 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Lignocainum w opakowaniu wykonanym z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego? **Odpowiedź: NIE**
7. Czy w pakiecie 2 poz. 53 Zamawiający wymaga zaoferowania Natrium Chloratum 0,9% w opakowaniu typu bezpieczna ampułka wykonana z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasująca do wszystkich strzykawek i pracująca w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podażu pacjentowi. **Odpowiedź: NIE**
8. Czy w pakiecie 2 poz. 57 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Lignocainum w opakowaniu wykonanym z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego? **Odpowiedź: NIE**
9. Czy w pakiecie 3 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ceftazidime 2g w opakowaniu typu butelka? **Odpowiedź: TAK**

10. Czy w pakiecie 3 poz. 19 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Ciprofloxacyn w opakowaniu z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź: NIE

11. Czy w pakiecie 3 poz. 27 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: NIE**

12. Poz. 38 i 39 Czy w pakiecie 3 poz. 38 i 39 dla produktu leczniczego Clindamycin Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej? (clinda).

Odpowiedź: NIE

13. Czy w pakiecie 18 poz. 5 zamawiający dopuści produkt Supliven zastępujący w ofercie produkt Addamel? **Odpowiedź: TAK**

14. Czy w pakiecie 24 poz. 10 i 11 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni? (rocuru) **Odpowiedź: TAK**

15. Czy w pakiecie 31 Zamawiający wymaga użyczenia pomp do żywienia enteralnego kompatybilnych z opisanymi zestawami? **Odpowiedź: TAK w ilości 10 szt.**

Pytanie nr 7

1. W nawiązaniu do odpowiedzi z dnia 18.05.2020 r. zwracamy się z prośbą o podanie ilości pomp wymaganych do użyczenia w zakresie pakietu 31. **Odpowiedź: w ilości 10 szt.**

Pytanie nr 8

Dotyczy pakietu nr 26: Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym w pakiecie nr 26 dopuści podanie ceny jednostkowej netto produktu leczniczego Erytropoetyna Beta za 1000 j.m.?

Odpowiedź: TAK

Dotyczy pakietu nr 26: Prosimy o wskazanie w formularzu asortymentowo-cenowym szacowanej ilości j.m. dla pakietu nr 26. Ilość jednostek nie została wpisana do tabeli przez Zamawiającego. **Odpowiedź: 15 5000 000jm**

Dotyczy paragrafu 3 ust 1 wzoru umowy Zgodnie z art. 4 ustawy, o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz.U. z 23.11.2018 r. poz.2191) Zamawiający jest obowiązany do odbierania od wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem platformy. (...) **2. Wykonawca nie jest obowiązany do wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do zamawiającego za pośrednictwem platformy.**

Powyższe jest zgodne z motywem 35 preambuły dyrektywy 2014/55/UE, którą powyższa ustawa implementuje, tj. „Niniejsza dyrektywa powinna zobowiązywać wyłącznie odbiorców faktury, tj. instytucje zamawiające, centralne jednostki zakupujące i podmioty zamawiające, do akceptowania i

przetwarzania faktur elektronicznych. Niniejsza dyrektywa powinna pozostać bez uszczerbku dla prawa nadawcy faktury do wyboru pomiędzy przedłożeniem faktury zgodnie z normą europejską dotyczącą fakturowania elektronicznego, zgodnie z krajowymi lub innymi normami technicznymi lub w formie papierowej.(...)”

Wobec powyższego, czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia po zawarciu umowy oświadczenia przez Wykonawcę, że zamierza przysłać do Zamawiającego drogą elektroniczną ustrukturyzowane faktury elektroniczne? **Odpowiedź: TAK – zamawiający odstępuje od tego wymogu.**

Pytanie nr 9

Czy zamawiający w Pakiecie 27 dopuści równoważny produkt nie posiadający 300ppm wody, ale zabezpieczający przed powstawaniem kwasów Lewisa poprzez pokrycie wnętrza butelki warstwą żywicy i posiadający wlew Safe T-Seal wraz z użyczeniem parownika wyposażony w odpowiedni wlew? Aktualny OPZ wskazuje wprost na jednego wykonawcę, tym samym ogranicza krąg oferentów i dostępnych na runku rozwiązań, co potwierdza pogląd wyrażony w poniżej przytoczonym orzecznictwie, który podzielimy jako wykonawca, chcący wziąć udział w przedmiotowym postępowaniu KIO z dnia 11 grudnia 2017 r., sygn. akt KIO 2478/17:

„Tym samym nie jest dopuszczalna sytuacja, w której zamawiający opisuje przedmiot zamówienia ograniczając w istotny sposób konkurencję, podczas gdy inny niż opisany w siwz sposób wykonania tegoż zamówienia pozwoliłby mu uzyskać ten sam efekt, a jednocześnie większa ilość wykonawców uzyskałaby dostęp do zamówienia. W takiej sytuacji bowiem nie mamy do czynienia z rzeczywiście uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a co za tym idzie - ograniczenie konkurencji polegające na uniemożliwieniu złożenia oferty wykonawcom obiektywnie zdolnym do wykonania zamówienia, również nie jest uzasadnione.” ? **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu 5, poz. 1 i 2.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów, a co za tym idzie przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 11

1. Dotyczy pak. 2 poz. 72

Czy Zamawiający miał na myśli Ropivacaine 0,05 g/10ml * 5amp. ? (dawka 0,5g/10ml – nie występuję na rynku farmaceutycznym) **Odpowiedź: TAK**

2. Dotyczy pak. 2 poz. 73

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Ropivacaine 0,075g/10ml *5 amp? (dawka 0,75g/10ml nie występuje na rynku farmaceutycznym) **Odpowiedź: TAK**

3. Dotyczy pak. 2 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Dobutamine 250 mg fiol. Preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?) tylko taki preparat jest obecnie dostępny)

Odpowiedź: TAK

4. Dotyczy pak. 3 poz. 39

Czy Zamawiający miał na myśli Clindamycin 300mg/2ml ? (gdyż dawka 300mg/4ml nie występuje na rynku farmaceutycznym) **Odpowiedź: TAK**

5. *Dotyczy pak. 17 poz.3*
*Czy Zamawiający dopuści do wyceny Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. **Odpowiedź: TAK***
6. *Dotyczy pak. 19 poz. 1, 2 oraz 3*
*Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego pakietu, celem zaoferowania korzystniejszej ofert pod względem ekonomicznym? **Odpowiedź: NIE***
7. *Dotyczy pak. 2 poz. 63-65*
*Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi. **Odpowiedź: TAK***
8. *Dotyczy pak. 2 poz. 63-65*
Czy Zamawiający wymaga, aby leki były zarejestrowany we wskazaniu:
- *choroby układu nerwowego w tym:*
 - *zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,*
 - *ostre urazy rdzenia kręgowego.*
 - *choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK*
 - *choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?*
- Odpowiedź: NIE**
9. *Dotyczy pak. 3 poz. 12*
*Czy Zamawiający dopuści do wyceny ProbioDr., kaps.twarde? Preparat przeznaczony jest dla dzieci i dorosłych **Odpowiedź: NIE***
10. *Dotyczy pak. 3 poz. 12*
*Czy Zamawiający dopuści do wyceny LactoDr, kaps.twarde? Preparat przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych. **Odpowiedź: NIE***
11. *Dotyczy pak. 3 poz. 12*
*Proszę o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. **Odpowiedź: NIE***
12. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. Celem zaproponowania korzystniejszej oferty. Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp. **Odpowiedź: NIE***
13. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych , tj. :*
- *tabletek na tabletki powlekanie i odwrotnie; TAK*
 - *tabletek na kapsułki (miękkie , twarde) , drażetki i odwrotnie ;NIE*
 - *kapsułek na kapsułki twarde lub miękkie i odwrotnie ; TAK*
 - *tabletek na tabletki dojelitowe i odwrotnie ; TAK*
 - *tabletek dojelitowych na kapsułki dojelitowe i odwrotnie ;*
 - *tabletek /kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu i odwrotnie? TAK*
- Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.*
14. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku farmaceutycznym zarejestrowane są 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 - fiołki; ampułki – amp-strz.; fiołki – amp.-strz. ; ampułki-pojemniki, flakony - butelki, worki-butelki ; pojemniki-KabiPac(KabiClear) i odwrotnie? **Odpowiedź: TAK**

15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (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? **Odpowiedź: TAK**

16. Dotyczy pak. 1 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Potazek (dawka 610 mg, ale 315mg K+) preparat zarejestrowany jako suplement diety ? **Odpowiedź: NIE**

17. Dotyczy pak. 1 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ? **Odpowiedź: TAK**

18. Dotyczy pak. 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium chloratum 15%, 20 ml w op. typu amp.? **Odpowiedź: TAK**

19. Dotyczy pak. 2 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp? **Odpowiedź: TAK**

20. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 24.

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 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? **Odpowiedź: TAK**

21. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp ? **Odpowiedź: NIE**

22. Dotyczy pak. 2 poz. 75 oraz 76

Czy Zamawiający wymaga , aby leki w/w pozycjach pochodziły od jednego Producenta? **Odpowiedź: TAK**

23. Dotyczy pak. 2 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia ? **Odpowiedź: TAK**

24. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 27.

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: NIE**

25. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 10.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego,

- zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? ? **Odpowiedź: TAK**
- (2.) (2.) 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: TAK**
26. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 71.
Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. **Odpowiedź: TAK**
27. Dotyczy pakietu nr 16 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 ? **Odpowiedź: TAK**
28. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3.
Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. **Odpowiedź: TAK**
29. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1.
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. **Odpowiedź: NIE**
30. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g? **Odpowiedź: NIE**
31. Dotyczy pak. 1 poz. 14
Czy Zamawiający dopuści do wyceny suplement diety w postaci tab. musujących ? (tylko taka kategoria preparatu jest dostępna) **Odpowiedź: TAK**
32. Dotyczy pak. 1 poz. 138
Czy Zamawiający dopuści do wyceny suplement diety ? (tylko taka kategoria preparatu jest dostępna) **Odpowiedź: TAK**
33. Dotyczy pak. 1 poz. 147
Czy Zamawiający dopuści do wyceny środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego - Orsalit, proszek, sm.malinowy, 10 sasz.? **Odpowiedź: TAK**
34. Dotyczy pak. 6 poz. 17
Czy Zamawiający dopuści do wyceny wyrób medyczny - Starazolin HydroBalance PPH, krople do oczu, 2 x 5 ml? **Odpowiedź: TAK**
35. Dotyczy pak. 22 poz. 9
Czy Zamawiający dopuści do wyceny wyrób medyczny (tylko taka kategoria preparatu jest dostępna) **Odpowiedź: TAK**
36. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ? **Odpowiedź: TAK**
37. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy:
- wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? **Odpowiedź: NIE WYMIENIAĆ.**

38. Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiołki, ampułki, szt.; etc z dokładnością do 4 miejsc po przecinku? **Odpowiedź: TAK**
39. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia ? **Odpowiedź: TAK**
40. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie (zgodnie z zapisami w SIWZ) i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są fioł., amp., sztuki itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe. **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 12

1. Czy 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). **Odpowiedź: NIE**
2. Czy 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: NIE**
3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). **Odpowiedź: NIE**
4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki. **Odpowiedź: TAK**
5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu? **Odpowiedź: NIE**

Dyrektor SPZOZ w Kępnie
/-/ Beata Andrzejewska