



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie*

Olsztyn, dnia 21.12.2018 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

ZPZ-54/11/17 Przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych

W związku z zapytaniami uczestników postępowania na dostawę **produktów leczniczych** Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust 1 oraz ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 7 w pozycji 60 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Metamizole 0,5g/ml, 2ml w opakowaniu 10 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 7 w pozycji 62 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Metamizole 2,5 g / 5 ml w opakowaniu 10 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Paracetamolum 100 ml w opakowaniu fiolka x 10 sztuk z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga w pakiecie 13, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie 99 w pozycji 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie 104 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w pakiecie 106 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie 106 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 butelek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w pakiecie 109 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 20 butelek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 20 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w pakiecie 109 wymaga zaoferowania produktu w opakowaniu z dwoma różnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w pakiecie 112 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie 112 wymaga zaoferowania produktu w opakowaniu z dwoma różnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w pakiecie 115 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie 117 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w pakiecie 118 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie 119 pozycja 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 50 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego x 50 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w pakiecie 119 pozycja 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 50 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego x 50 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w pakiecie 132 pozycja 1,2,3,4,5,11,12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 4 worki z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 4 worki z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w pakiecie 132 pozycja 9 miał na myśli produkt z opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w pakiecie 133 pozycja 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 20 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie 169 wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w pakiecie 169 wymaga, aby 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?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 148 pozycja 1 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej

rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 2 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 3 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,0g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 4 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,0g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 5 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 6 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 7 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω -3 kwasy tłuszczowe olej

rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 8 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy): mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny(12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 9 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 10 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 11 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokryształiczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 12 diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącą źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 pozycja 13 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 148 pozycji 16 kompletnej diety do żywienia dojelitowego Fresubin 2 kcal Drink wysokoenergetyczna (2 kcal/ml), bogatobiałkowa (10g białka/100 ml) przeznaczona do żywienia drogą doustną. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy. Osmolarności 590 mosmol/l, smakowa (smak: wanilia, owoce leśne), w butelkach plastikowych o objętości 200 ml?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 148 pozycji 17 kompletnej diety do żywienia dojelitowego Diben drink, przeznaczonej dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza), o dużej zawartości błonnika – 2g/100ml, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe (ω6/ω3 = 3/1), wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, w opakowaniach o objętości 200 ml?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 148 pozycji 18 kompletnej diety Fresubin protein energy drink – dieta doustna wysokoenergetyczna, wysokobiałkowa bez błonnika (10g/100 ml białka) w różnych smakach do wyboru zamawiającego o pojemności 200 ml?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 148 pozycji 19 diety do żywienia dojelitowego Diben 1,5 kcal HP, przeznaczonej dla pacjentów chorych na cukrzycę, o wysokiej zawartości białka (7,5 g/100 ml), bogatoresztkowej (2,3 g/100 ml), o zawartości węglowodanów 13,1 g/100 ml, zawierającej białka mleka, MCT oraz EPA i DHA pochodzące z oleju rybnego, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 157 pozycji 1 kompletnej diety do żywienia dojelitowego Fresubin 2 kcal Drink wysokoenergetyczna (2 kcal/ml), bogatobiałkowa (10g białka/100 ml) przeznaczona do żywienia drogą doustną. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy. Osmolarności 590 mosmol/l, smakowa (smak: wanilia, owoce leśne), w butelkach plastikowych o objętości 200 ml?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 157 pozycji 2 kompletnej diety do żywienia dojelitowego Fresubin 2 kcal Drink wysokoenergetyczna (2 kcal/ml), bogatobiałkowa (10g białka/100 ml) przeznaczona do żywienia drogą doustną. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy. Osmolarności 590 mosmol/l, smakowa (smak: wanilia, owoce leśne), w

butelkach plastikowych o objętości 200 ml?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 157 pozycja 3 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 157 pozycja 4 diety Supportan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatopozostawowa, stosowana w chorobie nowotworowej zawierająca białko (wysoka zawartość): mleko (kazeina, hydrolizat serwatki)(10,0g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość, bogaty w EPA z oleju rybiego): olej szafranowy, olej słonecznikowy, olej rybi (EPA,DHA), MCT(6,7g/100ml), węglowodany (niska zawartość): maltodekstryny, cukier trzcinowy(12,4g/100ml), błonnik: inulina (prebiotyki), dekstryny pszenicy(1,2g/100ml) o osmolarności 340 mOsm/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 157 pozycja 5 diety Supportan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatopozostawowa, stosowana w chorobie nowotworowej zawierająca białko (wysoka zawartość): mleko (kazeina, hydrolizat serwatki)(10,0g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość, bogaty w EPA z oleju rybiego): olej szafranowy, olej słonecznikowy, olej rybi (EPA,DHA), MCT(6,7g/100ml), węglowodany (niska zawartość): maltodekstryny, cukier trzcinowy(12,4g/100ml), błonnik: inulina (prebiotyki), dekstryny pszenicy(1,2g/100ml) o osmolarności 340 mOsm/l?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy § 2 ustęp 3 umowy. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy oraz o uwzględnienie zmian w zapisach umowy?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia w ramach prowadzonego postępowania przetargowego ZPZ-54/11/18 badań klinicznych potwierdzających bezpieczeństwo i skuteczność stosowania pegfilgrastymu w w/w rodzajach nowotworu.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 poz. 7 diety Fresubin 1200 Complete- Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, ω-3 kwasy tłuszczowe,

bogatoresztkowa, o osmolarności 345 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 148 poz. 13 diety Fresubin 1200 Complete- Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowa, o osmolarności 345 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 157 pozycji 5 diety Fresubin Intensive- kompletną dietę do żywienia dojelitowego (1,2 kcal/ml), z białkiem o wysokiej wartości biologicznej 10 g/100 ml), z zawartością EPA i DHA pochodzące z oleju rybiego, zawierającą tłuszcze MCT oraz hydrolizat białka serwatki dla lepszej tolerancji. O niskiej zawartości błonnika, nie zawierającą glutenu, klinicznie wolną od laktozy i osmolarności 600 mOsmo/l. Do postępowania dietetycznego u osób niedożywionych lub zagrożonych niedożywieniem związanym z chorobą, w szczególności pacjentów krytycznie chorych poddawanych ciągłej terapii nerkozastępczej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 50

Dotyczy przedmiotu zamówienia (pakiet nr 156)

Ze względu na specyfikę produktu leczniczego określonego w przedmiocie zamówienia dla zadania nr 5, informujemy, że jedyną formą składania zamówień na dostawy produktu Dichlorek radu Ra 223 jest bezpośrednio składanie zamówień w specjalnej bazie Wykonawcy BOE. Niniejsza procedura składa się z następujących etapów:

dostarczenie przez ZMN aktualnej licencji PAA do Wykonawcy,

uzyskanie dostępu od Wykonawcy do systemu zamawiania leku (BOE),

wpisanie zamówienia w systemie BOE w wymaganym terminie. Każdorazowo dla każdego podania leku. W bazie wpisany zostanie również wskazany przez Państwa adres e-mail apteki szpitalnej aby mieli Państwo potwierdzenia składanych zamówień w imieniu apteki,

określenie ID pacjenta oraz wagi pacjenta każdorazowo w zamówieniu,

potwierdzenie daty podania leku na 7 dni przed zaplanowanym podaniem,

potwierdzenie każdego zamówienia w wyznaczonym terminie z osobą odpowiedzialną u Wykonawcy, w celu wystawienia faktury sprzedaży. Faktura zostanie wystawiona i przesłana do apteki szpitalnej w dniu dostawy leku do ZMN,

potwierdzenie podania leku do osoby odpowiedzialnej u Wykonawcy,

ZMN musi posiadać odpowiednie do podania Radu 223 ustawienia w kalibratorze dawek, w przypadku braku kalibracji konieczne jest zamówienie u Wykonawcy dostarczenie bezpłatnej próbki kalibrującej.

Produkt leczniczy posiada następujące cechy:

koncentracja wynosi 1100 kBq/mL w dniu kalibracji,

termin jego ważności od daty kalibracji wynosi 28 dni,

czas realizacji zamówienia wynosi min. 4 tygodnie (od otrzymania zamówienia),

termin ważności w dniu dostawy uzależniony jest od wagi pacjenta w zamówieniu,

nie istnieje możliwość zwrotów,

jeśli podanie leku nie odbędzie się, należy go zutylizować w Zakładzie Medycyny Nuklearnej.

Informujemy także o następujących warunkach dostaw stosowanych przy realizacji zamówień:

dostawa leku następuje bezpośrednio od producenta do Zamawiającego na adres wskazany w zamówieniu, jednak wyłącznie do Zakładu Medycyny Nuklearnej. Jeśli Zamawiający nie dysponuje Zakładem Medycyny Nuklearnej, wymagane jest wskazanie przez niego Zakładu, z

którym Zamawiający współpracuje i do którego możliwa będzie dostawa produktu leczniczego; dostawa następuje jeden dzień przed ustalonym terminem podania, dostawa możliwa jest w godzinach od 8:00 do 17:00 w określone dni tygodnia – od wtorku do piątku (brak możliwości dostawy w dni świąteczne – ustalony zostanie wtedy inny dzień dostawy).

W związku z powyższym prosimy o akceptację przedstawionej powyżej procedury składania zamówień (w tym cechy produktu oraz warunki dostawy) i uwzględnienie ich w treści umowy, w przypadku wyboru naszej oferty dla pakietu nr 156. Brak akceptacji powyższych warunków uniemożliwi złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje powyższą procedurę składania zamówień.

Pytanie 51

Proponujemy zmianę zapisów § 2 ust. 3 oraz § 9 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób:

§ 2 ust. 3

Strony ustalają, iż termin ważności dostarczanego produktu wynosi 28 dni począwszy od daty jego kalibracji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów wzoru umowy § 2 ust. 3 który otrzymuje brzmienie: „*Strony ustalają, iż termin ważności dostarczanego produktu wynosi 28 dni począwszy od daty jego kalibracji*”.

Pytanie 52

Proponujemy zmianę zapisów § 2 ust. 3 oraz § 9 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób:

§ 9 ust. 4: Zgłoszenie przez Zamawiającego uzasadnionych roszczeń z tytułu rękojmi przy sprzedaży uznaje się za równoznaczne z popadnięciem przez Wykonawcę w zwłokę w terminowym wykonaniu zamówienia, co uprawnia Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną, o której mowa w § 7. W takiej sytuacji Wykonawca pozostaje w zwłoce od chwili, w której zamówienie powinno być zrealizowane do chwili dostarczenia Zamawiającemu produktu wolnego od wad.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów wzoru umowy § 9 ust. 4 który otrzymuje brzmienie: *Zgłoszenie przez Zamawiającego uzasadnionych roszczeń z tytułu rękojmi przy sprzedaży uznaje się za równoznaczne z popadnięciem przez Wykonawcę w zwłokę w terminowym wykonaniu zamówienia, co uprawnia Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną, o której mowa w § 7. W takiej sytuacji Wykonawca pozostaje w zwłoce od chwili, w której zamówienie powinno być zrealizowane do chwili dostarczenia Zamawiającemu produktu wolnego od wad*”.

Pytanie 53

Dotyczy wzoru umowy. § 2 ust. 4-6

Prosimy o wykreślenie zapisów § 2 ust. 4-6 wzoru umowy. Zapisy te nie mają zastosowania w przypadku produktu leczniczego określonego w pakiecie 156, gdyż nie istnieje zamiennik dla tego leku. Należy pamiętać, że jest to radiofarmaceutyk produkowany na każdorazowe zamówienie – dla konkretnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ze wzoru umowy zapisy § 2 ust. 4-6 wzoru umowy 5A.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ust. 1 wzoru umowy i nadanie mu następującego brzmienia:

Wykonawca jest zobowiązany do wystawiania odrębnej faktury do każdego zamówienia, w której będzie wpisany numer zamówienia Apteki Szpitalnej oraz do umieszczenia na fakturze kodu EAN dostarczonego produktu. W przypadku otrzymania nieprawidłowo wystawionej faktury Zamawiający zwróci się do Wykonawcy z żądaniem wystawienia korekty. Żądanie, o którym mowa w zdaniu drugim zostanie przesłane Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną na wskazany w umowie adres e-mail lub faks. W przypadkach, kiedy system Wykonawcy uniemożliwia umieszczenie na fakturze numeru zamówienia Apteki Szpitalnej lub numeru EAN,

Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

Należy pamiętać, że faktura jest wystawiona prawidłowo, jeżeli spełnia warunki określone w ustawie o podatku od towarów i usług oraz aktów wykonawczych do tej ustawy. Zastrzeżenie umowne nie może stanowić podstawy do uznania faktury za wystawioną nieprawidłowo.

Jednocześnie system uniemożliwiają wpisywanie na fakturze kodu EAN.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zapis umowny uwzględnia zapisy, które Państwo proponują. Zamawiający podtrzymuje zapisy w tym zakresie.

Pytanie 55

Prosimy o usunięcie zapisu § 6 ust. 2 wzoru umowy, gdyż w sposób nieuprawniony wydłuża termin zapłaty, który powinien być od dnia dokonania dostawy, a faktura jest tylko potwierdzeniem spełnienia świadczenia. Błąd na fakturze, który wymaga korekty nie niweczy faktu prawidłowo dokonanej dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 56

Biorąc pod uwagę powyższe prosimy o zmianę zapisu § 6 ust. 3 w przedmiotowym zakresie i nadanie mu następującego brzmienia:

Zamawiający będzie regulował należności przelewem bankowym na konto (wskazane na fakturze) Wykonawcy w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57

Prosimy o usunięcie zapisu § 6 ust. 4 wzoru umowy, gdyż jest ono niezgodne z art. 491 Kodeksu cywilnego, który jest przepisem bezwzględnie obowiązującym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do umowy zmiany proponowanej przez Wykonawcę. Zapis §6 ust.4 nie jest zgodny z art. 552 k.c. Przepis art. 552 k.c. nie ma charakteru bezwzględnie obowiązującego. W związku z powyższym, Zamawiający – ramach zasady wyrażonej w art. 353 k.c. tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz przede wszystkim dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których ten przedmiot zamówienia będzie przeznaczony – wprowadził do projektu umowy wyżej przytoczony zapis §6 ust.4 i zapis ten podtrzymuje.

Pytanie 58

Prosimy o wprowadzenie zmiany w zapisie § 7 ust. 1 wzoru umowy i nadanie mu następującego brzmienia:

Strony uzgadniają, że w przypadku zwłoki Wykonawcy z dostarczeniem produktów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki. Wysokość kar umownych wymienionych nie może przekroczyć 10% wartości umowy brutto. Skorzystanie przez Zamawiającego z uprawnienia do żądania zapłaty kary umownej wyłącza możliwość skorzystania z uprawnienia określonego w ust. 2 poniżej.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 7 ust. 1 wzoru umowy i nadaje mu następujące brzmienie: „Strony uzgadniają, że w przypadku zwłoki Wykonawcy z dostarczeniem produktów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki. Wysokość kar umownych wymienionych nie może przekroczyć 10% wartości umowy brutto.”

Pytanie 59

Prosimy o wykreślenie zapisów § 7 ust. 2 i 3 wzoru umowy. Zapisy te nie mają zastosowania w przypadku produktu leczniczego określonego w pakiecie 156, gdyż lek nie jest ogólnie dostępny na rynku oraz nie istnieje żaden jego zamiennik. Należy pamiętać, że jest to radiofarmaceutyk produkowany na każdorazowe zamówienie – dla konkretnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ze wzoru umowy w § 7 ust. 2 i 3.

Pytanie 60

Prosimy o zmianę zapisu § 7 ust. 4 wzoru umowy, w taki sposób aby uprawnienie przysługiwało Zamawiającemu tylko w przypadku rozwiązania umowy z winy Wykonawcy w przypadku określonych w umowie rażących naruszeń jej postanowień.

Proponujemy nadanie przedmiotowemu zapisowi następującego brzmienia:

W przypadku wypowiedzenia przez którąkolwiek ze stron umowy z przyczyn zawinionych leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej umowy brutto.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na dostarczenie faktury korekty z 7 do 14 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 10 wzoru umowy w taki sposób, aby ograniczenia w nim zawarte nie wykroczyły poza zakres art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej, który stanowi wystarczające zabezpieczenie interesów Zamawiającego w tym zakresie?

Proponujemy nadanie przedmiotowemu zapisowi następującego brzmienia:

Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu § 11 ust. 2 wzoru umowy? Z zasady umowy zawierane na czas określony nie powinny być rozwiązywane. W przypadku braku zgody prosimy o określenie zamkniętego katalogu przypadków uprawniających do skorzystania z uprawnienia Zamawiającego oraz dodanie przedmiotowego uprawnienia obu stronom umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 64

Prosimy o doprecyzowanie zapisu § 11 ust. 3 wzoru umowy, poprzez określenie zamkniętego katalogu przypadków uprawniających do skorzystania z uprawnienia Zamawiającego.

Proponujemy nadanie przedmiotowemu zapisowi następującego brzmienia:

Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy w całości bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez Wykonawcę, w następujących sytuacjach:

1)

2)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65

Prosimy o zmianę zapisu § 16 ust. 1 wzoru umowy w zakresie sposobu pozasądowego dochodzenia należności i nadanie mu następującego brzmienia:

Wykonawca zobowiązuje się, że dochodzenie zaległych należności wynikających z niniejszej umowy w postępowaniu procesowym poprzedzone będzie próbą pozasądowego sposobu załatwienia sporu.

Umowny wymóg wszczynania sądowego postępowania pojednawczego jest niezasadny i obciąża Wykonawcę dodatkowymi kosztami.

Jednocześnie, biorąc pod uwagę powyższe, prosimy o usunięcie zdania pierwszego z zapisu § 16 ust. 2 wzoru umowy i pozostawienie zapisu w następującym kształcie:

W sytuacji, gdy strony nie dojdą do porozumienia w drodze polubownej w terminie 30 dni, spory będą rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 66

Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 28 pozycja 1. Cyclophosphamid, inj. 200 mg ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, natomiast nie wyższą od urzędowej ceny zbytu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 67

Pakiet nr 14 – poz. 1 - Sevoflurane płyn 250 ml zawartość wody od 0,03 do 0,1%- 96 op.

WNIOSEK

O WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Mając na uwadze:

1. Obowiązek udzielania świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z aktualną wiedzą medyczną;
2. Zakres działań niepożądanych wskazanych w Charakterystyce Produktu Leczniczego preparatów zawierających lek Sevoflurane
3. Treść przepisu art. 6 ustawy o prawach Pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta określający, iż Pacjent ma prawo do świadczeń zdrowotnych odpowiadających wymaganiom aktualnej wiedzy medycznej;
4. Treść przepisu art. 59 ust. 1 ustawy o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta, zgodnie z którym „Przez praktykę naruszającą zbiorowe prawa pacjentów rozumie się bezprawne zorganizowane działania lub zaniechania podmiotów udzielających świadczeń zdrowotnych mające na celu pozbawienie pacjentów praw lub ograniczenie tych praw, w szczególności podejmowane celem osiągnięcia korzyści majątkowej”.

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu Leczniczego działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 68

Czy w Pakiecie nr 14, pozycja 1 - Sevoflurane płyn 250 ml zawartość wody od 0,03 do 0,1% – 96 op. - Zamawiający wymaga dostarczenia produktu w butelce przezroczystej, odpornej na uszkodzenia mechaniczne, np. stłuczenia?

Przezroczysta butelka umożliwia wizualną kontrolę ciekłego anestetyku pod kątem drobnocząsteczkowych zanieczyszczeń lub zmętnienia, co przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta znieczulanego tym produktem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69

Czy zamawiający, w pakiecie 108 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 70

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 106 pozycja 1, 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 106 pozycja 1, 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Pytanie 71

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 119 pozycja 4 Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 119 pozycja 4 Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 72

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 112 produkt leczniczy Lactid zawierający minimum 2 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus w postaci kapsułek - 10 kapsułek w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 112 produkt leczniczy Lactid zawierający minimum 2 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus w postaci kapsułek - 10 kapsułek w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 73

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym nr ZPZ – 54/11/18 w pakiecie 14 dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250ml płyn wziewny, w pojemniku ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania S-T-S, o zawartości wody poniżej 0,03%? Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania zarówno w profilaktyce, jak i w leczeniu. Mniejsza zawartość wody w naszym preparacie wynika z innego rodzaju opakowania, tj. butelka aluminiowa, która jest pozbawiona cech kwasu Lewisa, który mógłby powodować rozpad sevofluranu. Jednocześnie chcemy powołać się na zapis w Farmakopei Stanów Zjednoczonych: „Wymagania dotyczące zawartości wody zostały zmienione, ponieważ sevofluran powinien zawierać śladowe ilości wody w celu zapobiegania rozkładowi produktu podczas przechowywania w pojemnikach szklanych. Jeżeli produkt pakowany jest do pojemników nie zawierających szkła lub pojemników nie posiadających miejsc kwasowych Lewisa, nie ma potrzeby obecności wody”¹ „Sevoflurane Baxter posiada specyfikację zawartości wody nie większej, niż 130 ppm i wykazano, że jest stabilny. Nie obserwowano tworzenia fluorowodoru ani innych produktów rozpadu sevofluranu w warunkach normalnego lub przyspieszonego badania stabilności”² 1. Pharmacopeial Forum Volume 26, Number 3, page 739 May-June 2000. 2. Data on file at Baxter Healthcare.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 74

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 75

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych jak wyżej z odpowiednim przeliczeniem ilości nie mniejszej niż określonej w SIWZ.

Pytanie 76

Dotyczy pakietu nr 92 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp w ilości 40 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 77

Dotyczy pakietu nr 117 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? 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 podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 78

Dotyczy pakietu nr 118 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 79

Dotyczy pakietu nr 118 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 80

Dotyczy pakietu nr 125 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

Pytanie 81

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 7.1.2 z 3 % do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 82

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 7.2.2 z 10 % do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 83

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek w Pakiecie **18 poz. 1-6** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 84

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pak 18 poz. 7, 8 Insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pak 18 poz. 7, 8 Insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloStar.

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 134 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 134 poz. 1. preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) oraz wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie 86

Czy Zamawiający w pak. Nr 119 w pozycji 5 dopuści wycenę Sodium chloride 0,9%*50 amp 10 ml w ilości 600 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Sodium chloride 0,9%*50 amp 10 ml w ilości 600 opakowań.

Pytanie 87

Czy Zamawiający w pak. Nr 119 w pozycji 6 dopuści wycenę Sodium chloride 0,9%*20 5 ml amp w ilości 500 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Sodium chloride 0,9%*20 5 ml amp w ilości 500 opakowań.

Pytanie 88

dotyczy punktu 8.1 ppkt 2) oraz punktu 11.3 ppkt 2.1.1) SIWZ Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 91 (wapno adsorbowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 91 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie dla Pakietu nr 91 (wapno adsorbowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej

Pytanie 89

dotyczy §4 ust. 2 wzoru umowy Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 91. Wapno adsorbowane jest wyrobem medycznym, nie lekiem i jako takie nie służy ratowaniu życia. Dodatkowo posiada indyktor zużycia co pozwala przewidzieć konieczność jego zamówienia z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 91. W związku z powyższym w §4 ust. 2 wzoru umowy dopisuje się zdanie o treści „(zamówienia na cito nie dotyczy pakietu nr 91)”

Pytanie 90

dotyczy §7 ust. 1.1 wzoru umowy Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej zawartej w umowie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w tym zakresie.

Pytanie 91

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 6 ust. 4 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w tym zakresie.

Pytanie 92

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1,2:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z dostarczeniem produktów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości:

- 1.) **0.5%** wartości brutto niezrealizowanej **części** dostawy za każdy dzień zwłoki,
- 2.) **1%** wartości brutto niezrealizowanej **części** dostawy za każdy dzień zwłoki - przy dostawach „na cito”. W tym przypadku dzień zwłoki liczy się od godziny 10.00 po terminie określonym w § 4 ust. 2.

Wysokość kar umownych wymienionych w pkt 1 i 2 nie mogą przekroczyć 10% wartości umowy brutto **niezrealizowanej części dostawy**.

2. W razie opóźnienia w dostawie zamówionego produktu lub niemożności wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tego produktu i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość tego samego produktu lub produktu równoważnego (produkt o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci, drodze podania oraz wskazaniach), jak wskazana w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny). W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu produktu objętego zakupem interwencyjnym natomiast będzie zobowiązany do:

- 1.) zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną produktu wynikającą z umowy, jeżeli szkoda przekroczy wartość kary umownej.
- 2.) zapłaty kary umownej w wysokości **5%** wartości niezrealizowanej **części** dostawy brutto.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w tym zakresie.

W przypadku zmian parametrów produktów zgodnie z udzielonymi odpowiedziami Zamawiającego - proszę pod danym pakietem formularza cenowego wpisać informację: „dopuszczono zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego z dnia.... oraz wpisać parametr”.

W przypadku zmiany wielkości opakowań zgodnie z dopuszczeniami Zamawiającego wymaga się odpowiedniego przeliczenia ilości nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

**Zastępca Dyrektora ds. Techniczno-
Logistycznych
Mariusz Moczulski**

Załączniki:

Zmodyfikowane wzory umowy nr 5 i 5A

Sporządził w 1 egz. – MM

Egz. nr 1 - a/a

Otrzymują: uczestnicy postępowania /

zamieszczono na stronie internetowej SP ZOZ MSWIA z W-MCO w Olsztynie