



Powiatowe Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.

58 - 400 Kamienna Góra ul. Bohaterów Getta 10

(075) 744-9036

fax. (075) 744-3103

<http://www.pcz.org.pl>

e-mail: pcz@pcz.org.pl

KRS 0000169608

Wys. kap. zakł. 5 046 000,00 zł

Kamienna Góra, 20.11.2020 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa produktów leczniczych dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **PN 6/2020**

- I. Działając na podstawie art.38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz.1843 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 25:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z: Pakietu nr 4 pozycji 3 i utworzenie odrębnego pakietu dla w/w pozycji. Wyłącznie wyżej wymienionej pozycji pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty w stosunku do innych oferentów.

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy oddzielnego pakietu.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5mg/2,5ml w pakiecie nr 4, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź na pytanie nr 26:

Zamawiający nie wymaga, aby ww. produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis określony w pytaniu.

Pytanie nr 27:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5mg/2,5ml w pakiecie nr 4, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 27:

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby dostarczone produkty posiadały minimum 12-miesięczny termin ważności, licząc od daty ich otrzymania przez Zamawiającego

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5mg/2,5ml w pakiecie nr 4, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 28:

Zamawiający dopuszcza oba zakresy temperatur.

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5mg/2,5ml w pakiecie nr 4, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź na pytanie nr 29:

Produkt powinien umożliwiać rozcieńczenie do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10mg/5ml w pakiecie nr 4, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź na pytanie nr 30:

Zamawiający nie wymaga, aby ww. produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis określony w pytaniu.

Pytanie nr 31:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10 mg/5ml w pakiecie nr 4, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 31:

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby dostarczone produkty posiadały minimum 12-miesięczny termin ważności, licząc od daty ich otrzymania przez Zamawiającego

Pytanie nr 32:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10 mg/5ml w pakiecie nr 4, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 32:

Zamawiający dopuszcza oba zakresy temperatur.

Pytanie nr 33:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10 mg/5ml w pakiecie nr 4, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź na pytanie nr 33:

Produkt powinien umożliwiać rozcieńczenie do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate amp. 0,05g/5ml w pakiecie nr 4, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 34:

Zamawiający nie wymaga, aby ww. produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis określony w pytaniu.

Pytanie nr 35:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate amp. 0,025g/2,5ml w pakiecie nr 4, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 35:

Zamawiający nie wymaga, aby ww. produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis określony w pytaniu.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4, poz. 4 (Bupivacaine heavy spinal fiol. 0,5%, 4ml) wymaga zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź na pytanie nr 36:

Zamawiający nie wymaga zaferowania produktu określonego w pytaniu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 37:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie nr 15 w pozycji 5,7,9,15,16,17,22,23 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

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

Odpowiedź na pytanie nr 37:

Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie określone w pytaniu. Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 38:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, pozycja 25 i 26 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 38:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39:

Czy zamawiający w Pakiecie 15 w pozycji 26 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź na pytanie nr 39:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 40:Część 18

Czy Zamawiający z Pakietu nr 18 poz. 11 dopuszcza możliwość zaferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych (Nutryelt) o składzie molowym($\mu\text{mol}/10\text{ ml}$) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie z Pakietu 18 3 poz. 4,11 i 12, do osobnej części w celu uzyskania możliwości złożenia oferty dla większej ilości wykonawców.

Odpowiedź na pytanie nr 40:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania koncentratu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 41:Część 18

Prosimy o zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 18 poz. 4 (aminokwasy typu Nephro), 11 (pierwiastki śladowe) i poz. 12 (witaminy rozpuszczalne w wodzie i w tłuszczach) do odrębnej części. Przychylenie się

do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego oraz możliwość rozstrzygnięcia postępowania na ww. produkty.

Odpowiedź na pytanie nr 41:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy oddzielnego pakietu.

Pytanie nr 42:

Część 17

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, Clinimix N9 G15E, 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 42:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 43:

Część 17

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trzykomorowym, Multimel N4-550E, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 43:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 44:

Część 17

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trzykomorowym, Olimel N12E, 625ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 44:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 45:

Część 17

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 4 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trzykomorowym, Multimel N7, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 45:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 46:

Część 17

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 5 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trzykomorowym, Olimel N9E, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 46:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 47:

Część 17

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trzykomorowym Olimel N7E, 1000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 47:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 48:Część 17

Prosimy o zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 17 poz. 7 do odrębnej części. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego oraz możliwość rozstrzygnięcia postępowania na ww. produkty.

Odpowiedź na pytanie nr 48:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy oddzielnego pakietu.

Pytanie nr 49:

Pytanie dotyczące pakietu nr 11: Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów równoważnych do wymaganych Accusoli, tj. Hemosol – produkt bez zawartości potasu oraz odpowiednio PrismaSol 2 (2 mmol/l potasu) i PrismaSol 4 (4 mmol/l potasu)? Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na złożenie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 49:

Zamawiający wyrażą zgodę na zaoferowanie równoważnych produkt(ów), pod warunkiem, że produkty te zawierają taka sama ilość jonów fosforu oraz wapnia co Accusol.

Pytanie nr 50:Część nr 1 poz. 184

Czy Pakiecie nr 1 poz. 184 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź na pytanie nr 50:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 51:Część nr 1 poz. 184

Czy Pakiecie nr 1 poz. 184 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 na pytanie nr 51:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 52:Część nr 1 poz. 184

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź na pytanie nr 52:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu.

Pytanie nr 53:Część nr 1 poz. 184

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 na pytanie nr 53:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii.

Pytanie nr 54:

Część nr 1 poz. 185 i 186

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 185 i 186 Zamawiający dopuści zaoferowanie dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, odpowiadających opisowi zawartemu w SIWZ co do składu i postaci? Środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego podlegają bardziej surowym normom niż suplementy diety pod względem kontroli składu.

Odpowiedź na pytanie nr 54:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów określonych w pytaniu.

Pytanie nr 55:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 269 produktu leczniczego paracetamol 100ml w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź na pytanie nr 55:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 56:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 270 produktu leczniczego paracetamol 50ml w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź na pytanie nr 56:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 57:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 298 produktu leczniczego propofol w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź na pytanie nr 57:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 4 produktu leczniczego Geloplasma zawierającego żelatynę w stężeniu 3%, w worku?

Zgodnie z zapisami Charakterystyk Produktów Leczniczych, żelatyna w stężeniu 3% i 4% posiadają identyczne dawkowanie, efekt terapeutyczny?

Odpowiedź na pytanie nr 58:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 59:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycje 11 i 12 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka KabiPac?

Odpowiedź na pytanie nr 59:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 60:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 13 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk. Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%. Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem.

Odpowiedź na pytanie nr 60:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 61:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycja 2 produktu leczniczego Vamin 14? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu umożliwia dostosowanie mieszanki do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskoosmolarny i umożliwia podaż do żyły obwodowej.

Odpowiedź na pytanie nr 61:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 62:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycja 10 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź na pytanie nr 62:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycja 11 produktu leczniczego Supliven zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź na pytanie nr 63:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 64:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycja 12 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszanki żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź na pytanie nr 64:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65:Pakiet 19 poz. 1

Czy zamawiający ma na myśli dietę kompletną w płynie dla pacjentów z niedożywieniem związanym z chorobą o zawartości białka 9,6 g/100 ml, oraz osmolarności 790 mOsm/l? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 65:

Zamawiający oczekuje produktu o właściwościach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 66:Pakiet 19 poz. 2

Czy zamawiający ma na myśli dietę kompletną w płynie dla pacjentów z chorobą nowotworową, hiperkaloryczną 2,4 kcal/ml, zawartość białka 14,4 g/100 ml, osmolarność 570 mOsm/l? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 66:

Zamawiający oczekuje produktu o właściwościach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 67:Pakiet 16 poz. 13

Czy zamawiający ma na myśli zestaw do żywienia dojelitowego do połączenia butelki z dietą ze zgłębnikiem umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 67:

Zamawiający oczekuje produktu o właściwościach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 68:

Pakiet 16 poz. 14

Czy zamawiający ma na myśli zestaw uniwersalny do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą lub butelki z dietą, ze zglębniakiem, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (metoda grawitacyjna). Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 68:

Zamawiający oczekuje produktu o właściwościach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 69:

Pakiet 16 poz. 15, 16

W związku z tym, że została zaprzestana produkcja wyspecyfikowanej diety w opakowaniach typu „worek” prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie diety w dostępnym opakowaniu typu „butelka”? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 69:

Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie typu „butelka”.

Pytanie nr 70:

Pakiet 16 poz. 17

Czy zamawiający ma na myśli zestaw do żywienia dojelitowego do połączenia worka z dietą ze zglębniakiem umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 70:

Zamawiający oczekuje produktu o właściwościach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 71:

Pakiet 16 poz. 18

Czy zamawiający ma na myśli zestaw uniwersalny do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą lub butelki z dietą, ze zglębniakiem, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy do żywienia dojelitowego Flocare Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 71:

Zamawiający oczekuje produktu o właściwościach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 72:

Pakiet 16 poz. 22

W związku z tym, że wyspecyfikowana dieta nie występuje w opakowaniu o pojemności 500ml prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie diety w dostępnej pojemności 1000ml z przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 72:

Zamawiający dopuszcza pojemność 1000 ml, z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 73:

Pakiet 18 poz. 7

Czy w związku z długotrwałym brakiem preparatu Humana MCT Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu o podobnym składzie – Bebilon MCT w opakowaniu 450 g? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości sztuk do wyceny.

Odpowiedź na pytanie nr 73:

Zamawiający dopuszcza opakowanie 450 g. Przeliczenie ilości wg zasad określonych w SIWZ (do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 74:

Pakiet 18 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści preparat Bebilon Pepti (1) w opakowaniu 400g? Obecnie preparat jest produkowany w opakowaniach po 400g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości sztuk do wyceny.

Odpowiedź na pytanie nr 74:

Zamawiający dopuszcza opakowanie 400 g. Przeliczenie ilości wg zasad określonych w SIWZ (do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 75:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.2, ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź na pytanie nr 75:

Zgodnie z zapisami SIWZ, podane przez Zamawiającego szacunkowe ilości leków ustalono z należytą starannością na podstawie zużycia leków u Zamawiającego w latach poprzednich. Zastrzeżenie o możliwościach zmian ilościowych wynika ze specyfiki świadczonych przez Zamawiającego usług i braku możliwości dokładnego określenia zakresu zamówienia (ilości leków), ze względu na zewnętrzne uwarunkowania w dużym stopniu niezależne od Zamawiającego. Przyjmując w miarę stabilne i na dotychczasowym poziomie warunki świadczenie usługi przez Zamawiającego, podane ilości powinny zostać zrealizowane w pełnym zakresie. Zmiany niezależne od Zamawiającego, których wystąpienie i zakres nie można przewidzieć nie powinny w ocenie Zamawiającego znacznie rozszerzyć lub zmniejszyć zakresu świadczenia.

Pytanie nr 76:

Do treści §5 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.

Odpowiedź na pytanie nr 76:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 77:

Do §11 ust.1 pkt 1.1. ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź na pytanie nr 77:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 78:

Do §11 ust.1 pkt 1.1. ppkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź na pytanie nr 78:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 79:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §15 ust.11 projektu umowy)?

Odpowiedź na pytanie nr 79:

W przypadku zaistnienia sytuacji, która w ocenie Wykonawcy wykraczała będzie poza warunki określone w SIWZ (w tym określonych w § 15 Projektu umowy), ewentualne decyzje podjęte zostaną po przedstawieniu Zamawiającemu (oraz udokumentowaniu) stanu faktycznego danego przypadku.

Pytanie nr 80:

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź na pytanie nr 80:

W stosunku do Zamawiającego na obecną chwilę nie występują przesłanki "niewypłacalności" oraz "zagrożenia niewypłacalnością" w rozumieniu art.6 ustawy z dnia 1.01.2016 r. Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz.U. z 2017 r., poz.1508 z późn.zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28.02.2003 r. Prawo upadłościowe (t.j. Dz.U. z 2017 r., poz.2344 z późn.zm.) . Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej w niniejszym postępowaniu przetargowym.

Pytanie nr 81:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź na pytanie nr 81:

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej w formie określonej w pytaniu, jak również w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy.

Jak wynika z odpowiedzi na Pytanie 80, nie istnieją przesłanki po stronie Zamawiającego do postępowania restrukturyzacyjnego jak również do wszczęcia postępowania upadłościowego.

Pytanie nr 82:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 82:

Zamawiający dopuszcza lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania (wymagana tabletki, równoważnik w postaci drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej i odwrotnie).

Pytanie nr 83:

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 83:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Pytanie nr 84:

Czy Zamawiający dopuści zamianę zawiesiny doustnej na syrop i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 84:

Zamawiający dopuszcza zamianę zawiesiny doustnej na syrop i odwrotnie.

Pytanie nr 85:

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź na pytanie nr 85:

Zamawiający dopuszcza zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Pytanie nr 86:

Prosimy o doprecyzowanie, jak należy postąpić w przypadku wierszy ukrytych w formularzu, np. w pliku: 177908_Zalacznik_nr_1_1_-_Leki_rozne_1 wiersze: 4, 7, 11, 12, 19-22 itd.

Odpowiedź na pytanie nr 86:

Wykonawca wycenia pozycje widoczne, zgodnie z liczbami porządkowymi określonymi w kolumnie A.

Pytanie nr 87:

Dotyczy pakietu nr 1.

Prosimy o poprawienie numeracji. W pakiecie występują dwie pozycje nr 91.

Odpowiedź na pytanie nr 87:

Zamawiający dokonuje poprawy numeracji w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo-cenowym dla Części 1 preparat Dimeticone otrzymuje numer (L.P.) **91A**, jak poniżej.

91A	Dimeticone	krople 5g	1 op.(5g.)	50
------------	-------------------	------------------	--------------------	-----------

Pytanie nr 88:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 9.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 7 opakowań Acidum boricum o gramaturze 500 g? Jako postać Zamawiający podał „100 g” a jako jednostkę miary: „500 g”.

Odpowiedź na pytanie nr 88:

Zamawiający wymaga 7 opakowań po 100 g.

Zamawiający dokonuje poprawy poz.9 w Formularzu asortymentowo-cenowym dla Części 1 jak poniżej.

9	Acidum boricum crystallisatum	100 g	1 op.(100 g.)	7
----------	--------------------------------------	--------------	----------------------	----------

Pytanie nr 89:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 15.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagod-z-ochr, 100g?

Odpowiedź na pytanie nr 89:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 90:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 16 opakowań o gramaturze 150 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 90:

Zamawiający dopuszcza wycenę 16 opakowań po 150 ml.

Pytanie nr 91:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 23, 24, 34, 35, 36, 46, 47, 61, 94, 116, 160, 161, 197, 203, 214, 215, 216, 233, 281, 303, 304, 309, 313, 314, 321, 322, 343, 363, 364.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 4, 10, 21, 24, 38, 39, 44, 45.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 19.

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3, 4, 5, 9.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 91:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych

Pytanie nr 92:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 28.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o składzie: 1 ml roztworu zawiera 50 mg antazoliny mezylanu (Antazolini mesylas), ampułka 2 ml? Brak rejestracji preparatu o substancji czynnej Antazoline h/chloride.

Odpowiedź na pytanie nr 92:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 93:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 29.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź na pytanie nr 93:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 94:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o składzie: Bacitracinum + Neomycinum? Brak rejestracji produktu tylko o składzie: Bacitracinum.

Odpowiedź na pytanie nr 94:

Tak, Zamawiający wymaga wyceny preparatu o składzie: Bacitracinum + Neomycinum.

Pytanie nr 95:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 42.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o nazwie handlowej: Berodual N?

Odpowiedź na pytanie nr 95:

Tak.

Pytanie nr 96:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 43.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o nazwie handlowej Berodual, (0,5 mg+0,25 mg)/ml, roztw.do nebul., 20 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 96:

Tak.

Pytanie nr 97:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55, 89, 271, 272, 285, 340, 354.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 27.

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w postaci o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu

Odpowiedź na pytanie nr 97:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 98:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 56.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci tabletki zwykłej czy o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie nr 98:

Zamawiający wymaga preparatu o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 99:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 57, 248, 280, 308.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 30, 31.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 99:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek.

Pytanie nr 100:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 59, 60, 75, 166, 180, 183, 241, 327.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 19.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź na pytanie nr 100:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 101:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 72, 99, 100, 117.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 101:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułek.

Pytanie nr 102:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 78.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 110 mg? Brak rejestracji dawki 0,11 mg.

Odpowiedź na pytanie nr 102:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 110 mg.

Pytanie nr 103:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 79.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 150 mg? Brak rejestracji dawki 0,15 mg.

Odpowiedź na pytanie nr 103:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 150 mg.

Pytanie nr 104:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 85.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mcg/ml ampułka 2 ml (tj. 200 mcg/2ml)? Brak rejestracji dawki 100 mcg/2ml.

Odpowiedź na pytanie nr 104:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 100 mcg/ml ampułka 2 ml.

Pytanie nr 105:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92.

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.?

Odpowiedź na pytanie nr 105:

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 106:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 104.

Czy Zamawiający dopuści preparatu w postaci kremu? Brak rejestracji preparatu w postaci maści.

Odpowiedź na pytanie nr 106:

Zamawiający dopuszcza preparat w postaci kremu.

Pytanie nr 107:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 113.

W związku z wycofaniem z oferty prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 107:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 108:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 115.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 6 opakowań o gramaturze 500 g?

Odpowiedź na pytanie nr 108:

Tak.

Pytanie nr 109:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 121, 122, 333.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 29.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek?

Odpowiedź na pytanie nr 109:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułek.

Pytanie nr 110:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 126.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 110:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 111:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 127.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: CitraFleet, prosz.d/sp.roztw.doustn., 50 sasz.?

Odpowiedź na pytanie nr 111:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 112:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 127.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 42 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź na pytanie nr 112:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu określonego w pytaniu (preparat ten wymaga podania pacjenta dużej ilości płynów – ok.4 litry)

Pytanie nr 113:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 150.

W związku z wycofaniem z oferty prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 113:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 114:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 151.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 114:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 115:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 156, 157.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci 5 fiolek proszku + 5 ampułek rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 115:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci 5 fiolek proszku + 5 ampułek rozpuszczalnika.

Pytanie nr 116:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 159.

W związku z brakiem dostępności syropu o stężeniu 0,16%, czy Zamawiający dopuści wycenę syropu o stężeniu 0,2% w ilości 35 opakowań x 250 g?

Odpowiedź na pytanie nr 116:

Tak.

Pytanie nr 117:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 159.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 44 opakowań preparatu: Hydroxyzinum, 2 mg/ml, syrop, 200 ml

Odpowiedź na pytanie nr 117:

Tak.

Pytanie nr 118:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 162.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 50 mg/ml a 2 ml (tj. 100 mg/2ml)? Brak rejestracji dawki 50 mg/ml.

Odpowiedź na pytanie nr 118:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 50 mg/ml a 2 ml.

Pytanie nr 119:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 165.

Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania: 130 g czy 100 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 119:

Wielkość opakowania – 100 ml.

Pytanie nr 120:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 167.

Prosimy o podanie wielkości opakowania.

Odpowiedź na pytanie nr 120:

Wielkość opakowania – 10 czopków.

Pytanie nr 121:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 171.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź na pytanie nr 121:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 122:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 172.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź na pytanie nr 122:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 123:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 174.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 123:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawek.

Pytanie nr 124:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 179.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie nr 124:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 125:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 185.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu EnteroDr zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź na pytanie nr 125:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 126:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 186.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia?

Odpowiedź na pytanie nr 126:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 127:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 187.

Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania: 150 ml, 200 ml czy 500 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 127:

Wielkość opakowania – 150 ml.

Pytanie nr 128:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 193.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci pojemników?

Odpowiedź na pytanie nr 128:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci pojemników.

Pytanie nr 129:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 194, 307.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź na pytanie nr 129:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek.

Pytanie nr 130:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 229.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 500 mg? Brak rejestracji dawki 0,5 mg.

Odpowiedź na pytanie nr 130:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 500 mg.

Pytanie nr 131:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 245, 259, 260.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 131:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie nr 132:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 246.

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź na pytanie nr 132:

Zamawiający dopuszcza lek określony w pytaniu; ilość opakowań – 130.

Pytanie nr 133:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 246.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml? Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź na pytanie nr 133:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 134:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 247.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej czy tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź na pytanie nr 134:

Zamawiający wymaga tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej.

Pytanie nr 135:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 249, 250.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 135:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych.

Pytanie nr 136:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 251.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź na pytanie nr 136:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 137:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 252, 253.

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

Odpowiedź na pytanie nr 137:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 138:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 254.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 138:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 139:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 269, 270.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź na pytanie nr 139:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek.

Pytanie nr 140:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 276, 283, 297.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 140:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych.

Pytanie nr 141:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 277.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dosuszonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź na pytanie nr 141:

Tak.

Pytanie nr 142:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 277.

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

Odpowiedź na pytanie nr 142:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 143:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 278.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 143:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 144:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 279.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 144:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 145:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 282.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci pojemników? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 145:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci pojemników.

Pytanie nr 146:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 295, 296.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 17, 18.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź na pytanie nr 146:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych.

Pytanie nr 147:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 304.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 147:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 148:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 305.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 148:

Zamawiający nie wydziela, jak również nie wykreśla ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 149:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 308.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mg/10 ml? Brak rejestracji dawki 150 mg/ 10 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 149:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 100 mg/10 ml.

Pytanie nr 150:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 330.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej czy dojelitowej?

Odpowiedź na pytanie nr 150:

Zamawiający wymaga preparatu w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie nr 151:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 331.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kremu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź na pytanie nr 151:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kremu.

Pytanie nr 152:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 337.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź na pytanie nr 152:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 153:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 338.

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 na pytanie nr 153:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 154:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 339.

Czy ze względu na brak produkcji Theophyllinum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf, 250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 300 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligramu teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedź na pytanie nr 154:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu określonego w pytaniu w ilości 300 opakowań.

Pytanie nr 155:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 342.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 155:

Zamawiający nie wydzielił, jak również nie wykreślił ww. pozycji. Zgodnie z pkt II.5. Tomu III SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia, w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 156:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 351.

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.

Odpowiedź na pytanie nr 156:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 157:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 357.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat nie jest dostępny w postaci gotowej zawiesiny.

Odpowiedź na pytanie nr 157:

Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej.

Pytanie nr 158:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 365.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej czy tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź na pytanie nr 158:

Zamawiający wymaga preparatu w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie nr 159:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 367.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci

Odpowiedź na pytanie nr 159:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 160:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 368.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Brak rejestracji preparatu w formie o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź na pytanie nr 160:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 161:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 376.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci żelu do nosa (10 g) czy kropli do nosa (10 ml)?

Odpowiedź na pytanie nr 161:

Zamawiający wymaga preparatu w postaci żelu do nosa.

Pytanie nr 162:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1, 2.

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

Odpowiedź na pytanie nr 162:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 163:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 7, 8.

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

Odpowiedź na pytanie nr 163:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 164:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 500mg/2 ml? Brak rejestracji dawki 500mg/ 5 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 164:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 500mg/2 ml

Pytanie nr 165:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 33.

(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?

Odpowiedź na pytanie nr 165:

Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat posiadał właściwości określone w pytaniu.

Pytanie nr 166:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 35.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci worków?

Odpowiedź na pytanie nr 166:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci worków.

Pytanie nr 167:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 36.

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 dożyłnej?

Odpowiedź na pytanie nr 167:

Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat posiadał właściwości określone w pytaniu.

Pytanie nr 168:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 37.

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 dożyłnej?

Odpowiedź na pytanie nr 168:

Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat posiadał właściwości określone w pytaniu.

Pytanie nr 169:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 46, 47.

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

Odpowiedź na pytanie nr 169:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 170:

Dotyczy pakietu nr 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę insulin o dawce 300 j.m./3 ml? Brak rejestracji 100 j.m./3ml.

Odpowiedź na pytanie nr 170:

Zamawiający dopuszcza wycenę insulin o dawce 300 j.m./3 ml.

Pytanie nr 171:

Dotyczy pakietu nr 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę insulin w postaci wkładów?

Odpowiedź na pytanie nr 171:

Tak, Zamawiający przyjął wycenę insulin w postaci wkładów.

W celu ujednoczenia nazewnictwa, dokonuje się zmiany treści SIWZ w następujący sposób: w kolumnie „J.m.” w miejsce wyrazu „**ampułki**” wpisuje się „**wkład**”.

Pytanie nr 172:Dotyczy pakietu nr 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę insulin za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe)? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź na pytanie nr 172:

Zamawiający dopuszcza wycenę insulin za opakowanie.

Pytanie nr 173:Dotyczy pakietu nr 9.

Prosimy o poprawienie numeracji. W pakiecie występuje pozycja bez numeru: Buprenorfina roztw.do wstrzykiwań 0,3mg/ml op.(5 amp.)

Odpowiedź na pytanie nr 173:

Zamawiający dokonuje poprawy numeracji w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo-cenowym dla Części 9 preparat Buprenorfina otrzymuje numer (L.P.) **1A**, jak poniżej.

1A	Buprenorfina	roztw.do wstrzykiwań 0,3mg/ml	op.(5 amp.)	40
-----------	---------------------	--	--------------------	-----------

Pytanie nr 174:Dotyczy pakietu nr 9 poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 5mcg/ml a 10ml(tj. 50 mcg/10 ml? Brak rejestracji dawki 0,5 mg/ml a 10 ml (tj. 5mg/10ml).

Odpowiedź na pytanie nr 174:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 5mcg/ml a 10ml.

Pytanie nr 175:Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź na pytanie nr 175:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 176:Dotyczy pakietu nr 15 poz. 14.

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

Odpowiedź na pytanie nr 176:

Zamawiający nie wydziela pozycji i nie tworzy odrębnego pakietu.

Pytanie nr 177:Dotyczy pakietu nr 16 poz. 15, 16.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek?

Odpowiedź na pytanie nr 177:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelek.

- II. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

/-/ Barbara Kosak