



Olsztyn, dn. 26 października 2022 r.

Nr sprawy 23/2022

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem zamówienia jest: „Dostawa leków, płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego oraz kontrastów”

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2022 poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zestaw 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie, tabletki lub kapsułki odwrotnie, tabletki na drażetki i odwrotnie, tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie, kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania oraz zamianę tabletek na kapsułki (i odwrotnie), zamianę ampułek na fiolki (i odwrotnie) w SWZ – załącznik nr 9 projekt umowy - § 2.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania oraz zamianę tabletek na kapsułki (i odwrotnie), zamianę ampułek na fiolki (i odwrotnie) w SWZ – załącznik nr 9 projekt umowy - § 2.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania oraz zamianę tabletek na kapsułki (i odwrotnie), zamianę ampułek na fiolki (i odwrotnie) w SWZ – załącznik nr 9 projekt umowy - § 2.
4. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania oraz zamianę tabletek na kapsułki (i odwrotnie), zamianę ampułek na fiołki (i odwrotnie) w SWZ – załącznik nr 9 projekt umowy - § 2.

Zestaw 2

1. Dotyczy: Zadania 54 - Leki różne 19 - pozycja 37 - Lidocaine hydrochloride 25mg/g żelu + chlorhexidine 0,5mg/g 12,5g (\pm 2g); opx25 sztuk. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w składzie z 2g chlorowoderek lidokainy (środek znieczulający miejscowo), 0.250g glukonian chloroheksydyny –stężenie 20% (środek antyseptyczny), 0.060g hydroksybenzoat metylu (środek antyseptyczny), 0.025g hydroksybenzoat propylu (środek antyseptyczny) - w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml? Opakowanie oferowanego wyrobu a'25szt - zgodnie z OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 3

Dotyczy zadania nr 55 pozycja 42:

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Zestaw 4

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 130

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?” „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”
Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w zadaniu 51 nie ma pozycji 130. Zadanie 51 składa się z 20 pozycji.

Zestaw 5

1. Dotyczy: Pkt. XVIII pkt 7 SWZ – kryterium wyboru ofert – dostawy na cito: Wykonawca zwraca uwagę, że dla wszystkich terminów wyliczonych w tym miejscu podano wartość punktową 0 (zero) punktów. Wnosi zatem o wyjaśnienie, czy i jakie punkty będą przyznawane za to kryterium. Wykonawca ponosi także, że termin dostaw na cito wynosi maksymalnie 7 godzin, co jest terminem bardzo krótkim i niespotykanym w obrocie (typowy termin to 12 godzin). Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i są one złożone dopiero w momencie ich „potwierdzenia” w formie elektronicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

3. Czy Zamawiający w par. 3.6 wykreśli frazę „z zastrzeżeniem, że Wykonawca na czas reklamacji uzupełni reklamowany asortyment zgodnie z zamówieniem”? Proces reklamacyjny nie może być czynnością pozorną, to jest w praktyce sprowadzać się w każdym wypadku – także reklamacji niezasadnej – do natychmiastowego zastąpienia kwestionowanego produktu innym. Czyni to rozpatrywanie każdej reklamacji bezprzedmiotowym. Nadto niejasne jest, kto miałby pokrywać koszt podwójnych dostaw w razie niezasadnej reklamacji (zarówno koszt transportu, jak i cenę produktu)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 10.9 - 10.11 dotyczące mediacji? Procedury windykacyjne Wykonawcy nie przewidują mediacji, a podkreślić należy, że zgodnie z przepisami jest ona dobrowolna. Doświadczenie wskazuje, że jedyną osią sporu z umów dostawy jest fakt niepłacenia za zakupione, przyjęte, niereklamowane przez Zamawiającego leki. Trudno zatem wskazać, jaki – poza przewleczeniem sprawy i odroczeniem płatności – miałby być cel i przedmiot mediacji, skoro okoliczności prawne i faktyczne sprawy są z reguły niesporne, zaś jedynym „sporem” jest fakt niepłacenia za zakupione leki.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 poz. 6 leku Natrii valproas w postaci saszetek z granulatem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 6

Dotyczy: Zadania 49 – Paski do glukometru:

1. Czy Zamawiający wymaga pola absorpcji na całej szerokości testu w jego najszerszym miejscu, co gwarantuje pobranie wystarczającej próbki krwi bez konieczności detekcji zbyt małej kropli krwi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga pasków woskowanych, które gwarantują rzetelny pomiar glikemii niezależnie od stopnia czystości miejsca poboru krwi i stanu higieny pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga wyniku pomiaru w czasie mniej niż 4 sekundy , co gwarantuje błyskawiczne podjęcie decyzji terapeutycznych w sytuacjach zagrażających zdrowiu i życiu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga podświetlanego ekranu i widoczności - na czarnym polu białe cyfry co gwarantuje prawidłowy odczytu pomiaru i przekłada się na na bezpieczeństwo pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga możliwości pomiaru glikemii w 4 próbkach krwi (żylna tętnicza noworodkowa , kapilarna)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

6. Czy Zamawiający wymaga, by data ważności testów była niezależna od daty otwarcia fiolki z testami i wynosiła 18 mcy od daty produkcji co świadczy o wysokiej stabilności testu i przekłada się na dokładność pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby nie było możliwości przestawiania z mg na mmol? (Możliwość zmiany mg na mmol rodzi niebezpieczeństwo przypadkowego przestawienia jednostek i podjęcia niewłaściwej decyzji terapeutycznej zagrażającej zdrowiu/życiu pacjenta)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100 szt (2 fiolki po 50 szt) po odpowiednim przeliczeniu ilości .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru 10-600 mg/dl .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający wymaga by pomiar mógł być wykonywany w alternatywnych miejscach nakłucia (przedramię, ramię, kłęb kciuka, łydka, udo).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 7

1. Dotyczy pakiet 38 poz. nr 1 Proszę o możliwość zaferowania produktu pakowanego w opakowaniu typu fiolka.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 8

1. Pakiet 51 poz 1. Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
2. Pakiet 51 poz 2 Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie diety kompletnej, normobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l w opakowaniu 500 ml z przeliczeniem ilości opakowań na litry?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
3. Pakiet 51 poz 3. Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie diety kompletnej normokalorycznej (1 kcal/ml), normobiałkowej, opartej na peptydach, zawierającej hydrolizat białka serwatki, tłuszcze LCT, MCT, omega-3 kwasy tłuszczowe, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, błonnik (0 kJ%; < 0,1 g w 100 ml), klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, o osmolarności 300 mosmol/l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
4. Pakiet 51 poz 4. Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie diety kompletnej, normokalorycznej, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 345 mOsmol/l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
5. Pakiet 51 poz 5. Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie diety kompletnej, bogatokalorycznej, bogatobiałkowej o niskiej zawartości węglowodanów 13,1 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 450 mOsmol/l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
6. Pakiet 51 poz 6. Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie diety kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 360 mosmol/l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
7. Pakiet 51 poz 6 Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaferowanie diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatoresztkowej, o osmolarności 285 mosmol/l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

8. Pakiet 51 poz 7 Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatoresztkowej, o osmolarności 285 mosmol/l?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)
9. Pakiet 51 poz 8 Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie Kompletniej diety do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 27% energii białkowej, oparta na białku kazeinowym (80%) i serwatki (20%) (nie hydrolizat), o wysokiej zawartości ω -3 kwasów tłuszczowych, MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa, o osmolarności do 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)
10. Pakiet 51 poz 9 Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, normokalorycznej 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowej, zawierająca białko kazeinowe, ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowej, o osmolarności 345 mosmol/l?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)
11. Pakiet 51 poz 10
Czy Zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu Fresubin protein Powder 300g?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)
12. Pakiet 51 poz 11
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie specjalistycznej diety do żywienia dojelitowego, o dużej zawartości glutaminy 6g/100ml, bogata w antyoksydanty, zawierająca trybutyrynę, bezresztkowa, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)
13. Pakiet 51 poz 11
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, bogatobiałkowej – 33% energii białkowej, zawierającej hydrolizat serwatki, tłuszcze MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, obogatoresztkowa, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 600 mosmol/l?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)
14. Pakiet 51 poz 12
Czy Zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki ENFit 60 ml firmy Fresenius Kabi?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)
15. Pakiet 51 poz 13
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do podawania diet dojelitowych w opakowaniach miękkich typu worek metodą grawitacyjną, z komorą kroplową, zaciskiem rolkowym, zamykanym kranikiem do podawania leków oraz łącznikiem do zgłębników typu ENFit, wolnego od lateksu i DEHP?
Odpowiedź: [Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.](#)

16. Pakiet 51 poz 14
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do podawania diet dojelitowych w opakowaniach miękkich typu worek przez pompę Amika, z komorą kroplową, zamykanym kranikiem do podawania leków oraz łącznikiem do zgłębników typu ENFit, wolnego od lateksu i DEHP?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
17. Pakiet 51 poz 15
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnik w wersji jelitowej oraz do odbarczania żołądkowego (CH 15) z funkcją odpowietrzania (zabezpieczającą przed uszkodzeniami śluzówki przewodu pokarmowego) ze znacznikiem RTG i podziałka. Zakończony miękką oliwką z dwoma otworami. Wolny od lateksu. Możliwy do założenia metodą konwencjonalną przez nos pod kontrolą radiologiczną, przez nos z monitorowaniem endoskopowym lub techniką Seldingera. Część dojelitowa o długości 150 cm, 9 CH/FR, część dożołądkowa o długości 95 cm, 16 CH/FR.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
18. Pakiet 51 poz 16
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do długotrwałego żywienia dożołądkowego, zakładanego metodą „push” jako wymiennik istniejącego zgłębnika (typu PEG, GastroTube lub Button), wykonany z silikonu, ze znacznikiem RTG. Port do napełniania balonu z zastawką antyrefluksową. Wolne od lateksu i DEHP. Rozmiar 15 CH, długość 13 cm, pojemność balonika 5-7,5 cm³?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
19. Pakiet 51 poz 17
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do długotrwałego żywienia wykonanego z poliuretanu, ze znacznikiem RTG, wolnego od lateksu i DEHP o rozmiarze 15 CH /20 CH?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
20. Pakiet 51 poz 18
Czy Zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na dopuszczenie Freka EnFit / ENLock Step Adapter ST x 15 sztuk?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
21. Pakiet 51 poz 19
Czy Zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na dopuszczenie Freka Medi Adapter ENFit-LL x 15 sztuk?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
22. Pakiet 51 poz 20
Czy Zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na dopuszczenie THICK & EASY™ CLEAR to zagęszczacz do żywności i napojów na bazie gumy 126g?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

23. Pakiet 53 poz 1
Czy Zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
24. Pakiet 53 poz 2
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?
Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
25. Pakiet 53 poz 3
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu dopuści zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferowanego produktu w pozycji 14 pakiet 53. Natomiast w poz. 3 pakiet 53 Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
26. Pakiet 53 poz 3
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu dopuści zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego o poj. 1012 ml zawierającego: 10,6 g azotu, energię niebiałkową 635 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
27. Pakiet 53 poz 4
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1970ml , zawierającego 16 g azotu, energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
28. Pakiet 53 poz 5
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 1000 ml, zawartości azotu 8 g?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

29. Pakiet 53 poz 6
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 2000 ml, zawartości azotu 16 g?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
30. Pakiet 53 poz 7
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu dopuści zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferowanego produktu w pozycji 9 pakiet 53. Natomiast w poz. 7 pakiet 53 Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ
31. Pakiet 53 poz 8
Czy zamawiający chcąc osiągnąć najniższą cenę w postępowaniu dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferowanego produktu w pozycji 10 pakiet 53. Natomiast w poz. 8 pakiet 53 Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ
32. Pakiet 53 poz 15
Czy zamawiający dopuści Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego z elektrolitami do podawania centralnie , zawierający aminokwasy, glukozę . Zawartość azotu 12 g i energia całkowita 1500 kcal, objętość 1500 ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
33. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (fiolek, ampułek, butelek itp.), niż zamieszczona w SWZ; 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 wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. Zamawiający szczegółowo określił zmianę oraz sposób przeliczania wielkości opakowania oraz zamianę tabletek na kapsułki (i odwrotnie), zamianę ampułek na fiołki (i odwrotnie) w SWZ – załącznik nr 9 projekt umowy - § 2.

Zestaw 9

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 47 poz. 1 i 2 do odrębnego zadania? Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości kontrahentów i zwiększy konkurencyjność ofert?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Zestaw 10

Dotyczy: zadania 49

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 49 pasków testowych kompatybilnych z aktualnie stosowanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr. auto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

2. Z uwagi na podejrzenie, że do obrotu wprowadzane są obecnie paski testowe do glukometrów nie posiadające certyfikatu pozwalającego na zgodne z prawem dopuszczenie danego modelu pasków i glukometrów do obrotu i używania, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Zadanie 49 certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), na którym znajduje się konkretnie wskazana nazwa handlowa pasków testowych (taki dokument potwierdza spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych i możliwość wprowadzenia do obrotu). Brak podania nazwy handlowej wyrobu na certyfikacie lub na załączniku do certyfikatu wskazuje, że Zamawiający ma w rzeczywistości do czynienia z wyrobem nie posiadającym wymaganego prawem certyfikatu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie zbiorczym paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

4. Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były dokładnie takie same dla pasków za oferowanych w Zadaniu 49?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

5. Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania zamkniętego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Zadaniu 49 po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca, w którym przechowywane jest zamknięte opakowanie z paskami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

6. Magazynowanie i dystrybucja pasków testowych w nieodpowiedniej temperaturze albo ich wysyłanie przesyłką kurierską nieprzystosowaną do transportu takich wyrobów prowadzi do ich uszkodzenia, co powoduje uzyskanie fałszywych wyników badania glikemii. Zimą w nieogrzewanych, a latem w nagranych samochodach wyroby medyczne takie jak paski testowe narażone są na działanie ekstremalnych temperatur przez cały czas trwania transportu, co skutkuje ich uszkodzeniem. Posiadanie przez firmę certyfikatu normy ISO 13485:2016 daje gwarancję właściwego magazynowania i transportu wyrobów medycznych, potwierdzoną przez jednostkę notyfikowaną niezależną od dystrybutora/importera. Oznacza to, że taki podmiot podlega audytom kontrolnym i nie ma możliwości przechowywania pasków np. w garażu. Czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą w Zadaniu 49 certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów

diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego przez niezależną Jednostkę Notyfikowaną dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora pasków testowych na terenie RP?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Dotyczy: Zadania 54 poz. 136:

7. Czy w Zadaniu 54 poz. 136 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego chłaniania glukozygalaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby preparat posiadał rejestrację jako produkt leczniczy. Natomiast preparat EnteroDr jest zarejestrowany jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.

Dotyczy: Zadania 55 poz. 62 i 63:

8. Czy w Zadaniu 55 poz. 62 i 63 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby preparat posiadał rejestrację jako produkt leczniczy. Natomiast preparat LactoDr jest zarejestrowany jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.

Zestaw 11

1. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 66. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

2. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

3. Dotyczy pakietu nr 50 poz. 164. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, 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 SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Pakiet 50 ma 30 pozycji.

4. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 152. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, 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 SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
5. Dotyczy pak. 30 Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 ≥ 62,1% IgG2 ≥ 34,8% IgG3 ≥ 2,5% IgG4 ≥ 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml”
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
6. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
7. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
8. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 67. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.
9. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 90. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?
Odpowiedź: Tak
10. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
11. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 14. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
12. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 65 i 66. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie dawki produktu były refundowane.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
13. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 12. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.

14. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 163. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
15. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 15. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
16. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 88. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
17. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
18. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
19. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 219. W związku z przejęciem dystrybucji przez producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
20. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 214. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
21. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 147. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
22. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 74. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
23. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 24 , 54, 66, 89. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.

24. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 149 i 150. W związku z importem docelowym i wahaniami kursowymi proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
25. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 181 i 182. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
26. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 185 i 186. W związku z brakiem leku na terenie Polski prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu, brak możliwości przystąpienia do takiego pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
27. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 14. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
28. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 15 Proszę o dopuszczenie leku Hemorol czopki *12 szt.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
29. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 49. W związku z importem docelowym i wahaniami kursowymi proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
30. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 63. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
31. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 80. Proszę o dopuszczenie leku Memotropil 60 ml *20 poj 1 op , producent zmienił opakowanie i jest to jedyne dostępne na rynku.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
32. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 63. W związku z brakiem leku na terenie Polski prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu, brak możliwości przystąpienia do takiego pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
33. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 106 i 120, 140 , 147, 211, 212. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w ofercie ostatniej ceny oraz zamieszczenia informacji pod pakietem.
34. Dotyczy pakietu nr 56 poz. 195 Proszę o dopuszczenie leku Carbo Medicinalis w dawce 200 mg .
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zestaw 12

1. Pakiet 45, Pozycja 1, Lidocainum hydrochloric. 1% fiolka 20ml 0,01 g/ml 5 fiol.a 20ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.
2. Pakiet 45, Pozycja 1, Lidocainum hydrochloric. 1% fiolka 20ml 0,01 g/ml 5 fiol.a 20ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.
3. Pakiet 45, Pozycja 2, Lidocainum hydrochloric. 2% amp. 2 ml 0,02 g/ml 10 amp.a 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.
4. Pakiet 45, Pozycja 2, Lidocainum hydrochloric. 2% amp. 2 ml 0,02 g/ml 10 amp.a 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Zestaw 13

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnego terminu dostawy na CITO dla Zadania nr 49 do 24 godzin?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy pasków do glukometru. Ze względu na fakt, że nie jest to produkt leczniczy, ale wyrób medyczny, nie będą zamawiane na CITO (na ratunek życia), pomimo to Zamawiający wymaga wskazania w ofercie terminu dostawy na CITO.

Zestaw 14

Dotyczy zadania 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w dawce 50mg 5mg/ml ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ. Leku w dawce 5 mg/ml Zamawiający oczekuje w zad. Nr 1 poz. 12.

Zestaw 15

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1
 1. w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostaw, o którym mowa w § 3 ust. 1 lub dostaw niezgodnych z zamówieniem pod względem asortyment, jakości bądź ilości, w wysokości 0,2 % za każdy dzień roboczy (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy) opóźnienia od wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej a niedostarczonej partii towarów; w przypadku dostaw z klauzulą „Cito” kary umowne stosuje się odpowiednio do każdej godziny opóźnienia,
 2. jeżeli opóźnienie w terminie, o którym mowa w ust. 1 pkt 1 przekroczy 2 dni robocze, za każdy kolejny dzień opóźnienia 0,5% wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej a niedostarczonej partii towarów; w przypadku dostaw z klauzulą „Cito” kary umowne stosuje się odpowiednio po przekroczeniu 2 godzin za każdą godzinę opóźnienia.
 4. w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 3 ust. 6 w wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia od wartości asortymentu reklamowanego, licząc od wartości brutto jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowego asortymentu.
 5. w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi, rozwiąże

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 16

1. Czy w zadaniu nr 23 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
2. Czy z zadaniu nr 31 Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Czy w Zadaniu 39 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami lub posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
4. Czy w zadaniu nr 45 poz. 2 Zamawiający dopuści Lidocainum hydrochloric. 2% amp. o pojemności 5 ml?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.
5. Czy w zadaniu nr 45 poz. 1 Zamawiający dopuści Lidocainum hydrochloric. 1% w opakowaniu ampułka?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 17

1. Czy w zadaniu 24 poz. 2 Zamawiający dopuści lek "Ceftazidimum pr do przygotowania roztworu do wstrzyknięć 2 g x10 fiolek" w postaci butelki o pojemności 50ml.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
2. Czy w zadaniu 40 Zamawiający dopuści lek "Paracetamolum inj. 1g/100ml x 10 flakonów" w postaci fiołki o pojemności 100ml.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Czy zamawiający w pakietach 16,18 dopuści opakowania x 10 sztuk po odpowiednim przeliczeniu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
4. Czy zamawiający w pakietach 22 dopuści opakowania x 20 sztuk po odpowiednim przeliczeniu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
5. Czy zamawiający w pakiecie 25 dopuści opakowania x 40 sztuk po odpowiednim przeliczeniu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 18

1. Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o udzielenie wyjaśnień na przesłane poniżej zapytanie dotyczące pakietu 4 oraz pakietu 30: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw CITO do 12 godzin? Zaproponowana zmiana umożliwi nam złożenie oferty w przedmiotowym postępowaniu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie Zamawiającego:
https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings