

Wrocław, 26.01.2019 r.

Dotyczy: PN 05/19-dostawa leków V

Na podstawie art. 38 ust.2 ustawy PZP Zamawiający udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1:

Dot. Części 37a, 37b

Czy Zamawiający dopuści jałowy żel znieczulający o następującym składzie:

100g sterylnego żelu zawiera:

Lidocaine HCL	2,000 g
Chlorhexidine Gluconate Sol.	0,05 g
Methyl Hydroxybenzoate	0,10 g
Propyl Hydroxybenzoate	0,10 g

Hydroxyethyl Cellulose

Propylene Glycol

Purified Water

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 2:

Dot. Części 37b

Czy Zamawiający dopuści jałowy żel znieczulający – 12 ml?:

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odp.: Zamawiający oczekuje heparyny zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odp.: Zamawiający oczekuje heparyny zgodnie z SIWZ, dopuszcza pojemność 5ml po 20szt w opakowaniu wraz z przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie nr 4:

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. - pakiet 3a proponujemy opakowania 90 tabl. zamiast 60 tabl. - pakiet 4 proponujemy opakowania 108 tabl. zamiast 30 tabl. - pakiet 9 proponujemy opakowania 108 tabl. zamiast 90 tabl. 2. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku Z poważaniem, Magdalena Waczkowska Pełnomocnik

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 5:

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

Odpowiedź:

Prosimy o przeliczenie do pełnych opakowań (zaokrąglając w górę).

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek – twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania drogi podania.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 9:

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:

Prosimy o wycenę zgodnie z ostatnią ceną i informacją o braku pod pakietem.

Pytanie nr 10:

Dotyczy zadania 80. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody proszę o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11:

Dotyczy zadania nr 81a. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody proszę o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12:

Dotyczy zadania nr 81b. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody proszę o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13:

Dotyczy zadania 3a. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 14:

Dotyczy zadania nr 87. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 15:

Dotyczy zadania nr 109. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu wdawce 50 mg/ml ampulka a 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16:

Dotyczy zadania nr 117. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17:

Dotyczy zadania nr 118. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia.

Pytanie nr 18:

Do treści pkt 5. istotnych warunków umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do pkt 5. istotnych warunków umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w wyjątkowych sytuacjach dostawy produktów z krótszym terminem ważności niż 12 - miesięczny, pod warunkiem uzyskania każdorazowo zgody kierownika apteki lub osoby go zastępującej.

Pytanie nr 19:

W związku z elektroniczną i koniecznością umieszczania dokumentów na platformie, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia świadectw rejestracji i zastąpienie ich oświadczeniem, że wszystkie zaofiarowane leki posiadają aktualne rejestracje i świadectwa dopuszczenia do obrotu wydawane przez upoważnione do tego jednostki badawcze, dopuszczające je do stosowania w lecznictwie zamkniętym na terenie Unii Europejskiej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że w razie wątpliwości Zamawiającego Wykonawca dostarczy świadectwa rejestracji na wezwanie Zamawiającego.

