



Czarnków, dnia 27.10.2022r.

ZP/PN/1/2022

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na *Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych* opublikowanego w Dzienniku Urzędowym UE 2022/S 189- 531914 w dniu 30.09.2022r .

Zamieszczono na stronie internetowej: www.platformazakupowa.pl

Do Zamawiającego w toku postępowania złożono następujące zapytania:

Pytanie 1.

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane doustnie. Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego. Czy Zamawiający zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych), w pakiecie X poz. 14 dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3 amp + 3 rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 2.

Pakiet I poz. 53 – zawiesina ibuprofenu w dawce 100mg/5ml nie jest produkowana, obecnie dostępna jest jedynie dawka 200mg/5ml. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę dawki 200mg/5ml? Jeśli tak, to ile opakowań wycenić?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę – 75op.

Pytanie 3.

Pakiet I poz. 93 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Imipenen 500+500 fiole o pojemności 30ml?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę.

Pytanie 4.

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, o ile Wykonawca przeliczy opakowania, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ.

Pytanie 5.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku odpakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów, itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań.

Pytanie 6.

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7.

Czy Zamawiający w pakiecie XIX poz. 11 Eliquis 5mg x 56 tab dopuści, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, zaproponowanie leku Eliquis 5mg x 60 tab?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 8.

Czy w Pakiecie II poz. 66 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania



Pytanie 9.

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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania

Pytanie 10.

Czy w Pakiecie XIII poz. 13 Zamawiający dopuszcza i wymaga zaoferowanie pasków testowych do aktualnie posiadanych i użytkowanych przez Zamawiającego glukometrów GlucoDr. auto A?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w pasków.

Pytanie 11.

Czy w Pakiecie XVII poz. 10 Zamawiający miał na myśli Supliven 10ml x 20 ampulek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 12.

Pakiet XIII poz. 4,5,6 – Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego typu PACK na opakowanie butelka typu OpTri Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie diet w butelkach OpTri? Diety w workach nie są już sprzedawane. Zmiana opakowania podyktowana jest ochroną środowiska, jak również wygodą użytkowników. Opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu zestawów Flocare do worków.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13.

Pakiet XIII poz. 7,8,9,10,11,12,14,19 – Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży zestawów i zgłębników ze złączem EnLock i zastąpieniem go bezpiecznym złączem EnFit, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zestawów i zgłębników ze złączem EnFit, spełniających pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14.

Pakiet XIII poz. 8,10 – Prosimy o dookreślenie z jaką pompą mają być kompatybilne zestawy do podaży. Z pompą Flocare Infinity czy z pompą Flocare 800?

Odpowiedź: Zestawy powinny być kompatybilne z pompą Flocare Infinity.

Pytanie 15.

Pakiet XIII poz. 14 – Czy Zamawiający w tej pozycji ma na myśli zestawy do podaży diet do pompy Flocare Infinity? Jeśli tak, prosimy o dookreślenie czy mają to być zestawy do worków, zestawy do butelek czy zestaw uniwersalny do worków i butelek. Prosimy o podanie ilości zestawów do wyceny, w przypadku gdy Zamawiający będzie chciał zamówić różne zestawy.

Odpowiedź: Zestaw uniwersalny.

Pytanie 16.

Pakiet XVI poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści Bebilon Prosyneo HA 1RTF 90ml, w opakowaniu zbiorczym 24 szt.?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 17.

Do §1 ust. 3 oraz §3 ust. 4 wzoru umowy – Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 3 oraz §3 ust. 4, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub 20% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §1 ust. 3 oraz §3 ust. 4 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie Wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Na podstawie art. 433 pkt. 4 w zw. Art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (PZP) powyższe zapisy należy uznać za postanowienia abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt. 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do kreślenia tych minimalnych wartości w sporządzanym opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §1 ust. 3 wzoru umowy na następujący:

„Podane ilości przedmiotu umowy (określone w formularzach cenowych) są szacunkowe – Zamawiający przewiduje realizację ilości asortymentu z danego Pakietu na poziomie 80%”

Pytanie 18.

Do §3 ust. 3 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę przedmiotu zamówienia do godziny 13.00?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 19.

Do §3 ust. 5 oraz §5 ust. 1 wzoru umowy – Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza iż, w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej

Pytanie 20.

Do §3 ust. 12 wzoru umowy – Prosimy o podanie słów zgodnych z art. 552 k. c.:

„... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 21.

Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru 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 NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 22.

Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za niewykonanie dostawy w wysokości 1% wartości zamówionej partii towaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 23.

Pakiet I poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr?

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z SWZ.

Pytanie 24.

Pakiet VII poz. 15 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie 100kg L-asparaginyanu L-ornityny i 35mg cholinny?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 25.

Pakiet XVI poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g – będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 26.

Pakiet XVI poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g o smaku cytrynowym – będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonywanie testu.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 27.

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §6 ust.1:

1. Wykonawca zapłaci karę umowną:

a) za opóźnienie w dostawie towaru w wysokości 0,5% łącznej wartości zamówionej partii towaru za każdy dzień opóźnienia ponad określony termin dostawy, wskazany w §3 jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie towaru;

b) w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zobowiązany jest on o zapłaty na rzecz Zamawiającego kary pieniężnej w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;



c) w przypadku niewykonania dostawy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary pieniężnej w wysokości 2,5% łącznej wartości zamówionej partii towaru powiększonej o różnicę pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego za zakup u innego Wykonawcy, a ceną zaoferowaną przez Wykonawcę;

d) w przypadku niedostosowania się do postanowień §4 ust. 5 w wysokości 100,00 zł za każdy przypadek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu

§6 ust.1

b) w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zobowiązany jest on o zapłaty na rzecz Zamawiającego kary pieniężnej w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;

Pytanie 28.

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004r. 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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 29.

Czy można wycenić Espumisan 40mg kaps, 100 szt, przy tej samej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 30.

Czy w Pakiecie I poz. 53 ze względu na zakończoną produkcję można wycenić Ibum, 100mg/5ml, zaw. Doustna, malin., 130g, przeliczając ilość 58 opak?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 31.

Czy w Pakiecie I poz. 54 można wycenić PlantagoPharm, 506 mg/5ml, syrop, 100ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 32.

Czy w Pakiecie I poz. 62 można wycenić Potazek, kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, 100 szt?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 33.

Czy w Pakiecie I poz. 78 można wycenić Nutramigen 1 LGG Complete, prosz. 40G, przeliczając ilość na 6 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 34.

Czy w Pakiecie I poz. 80 można wycenić Lactosum monohydricum, substancja 1000g?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 35.

Czy w Pakiecie I poz. 87 należy wycenić 300 opakowań Pyrantelum, zawiesina 15ml?

Odpowiedź: Nie należy złożyć oferty zgodnie z SWZ – 20 opakowań po 15 ml

Pytanie 36.

Czy w Pakiecie I poz. 88 można wycenić Carbo activatus, substancja 50g?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 37.

Czy w Pakiecie I poz. 92 można wycenić Nutramigen 2 LGG Complete, proszek 400g, przeliczając ilość na 6 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 38.

Czy w pakiecie 2 w poz.1 można wycenić Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 39

Czy w Pakiecie II poz. 10 ze względu na zakończoną produkcję można wycenić Ventolin 1 mg/ml (0,1%), 2,5ml, roztwór do nebulizacji 20 ampulek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 40

Czy w Pakiecie II poz. 45 można wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 41.

Czy w Pakiecie II poz. 46 można wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 42

Czy w Pakiecie II poz. 53 można wycenić Pangrol 10 000j., kapsułki 50 szt?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 43.

Czy w Pakiecie II poz. 54 można wycenić Formaldehyd, 10%, płyn (Maga Herba), 1kg?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 44.

Czy w Pakiecie II poz. 55 można wycenić Formalina buf. objętości 10% (form. 4%), płyn (AquaMed), 1kg, 3411.21?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 45.

Czy w Pakiecie II poz. 57 można wycenić Etanol 96%, płyn (Amara), 500 ml szkło, ponieważ taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 46.

Czy w Pakiecie II poz. 66 można wycenić ProbioDr., kapsułki twarde, 60 szt?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 47.

Czy w Pakiecie II poz. 67 można wycenić Surgispon Standard, gąbka hemost. 80X50x10 mm, 10 szt?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 48.

Czy w Pakiecie II poz. 79 można wycenić Wapno sodowane, absorbent CO₂, 7600064-5, 5 kg, przy tej samej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 49.

Czy w Pakiecie IV poz. 30 można wycenić Relsed, 2mg/ml, 2,5ml, mikrowł. Doodbyt., 5 wlewek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 50.

Czy w Pakiecie VI poz. 3 można wycenić Amotaks Dis, 500mg, tabl. 16 szt, bl. (2x8)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 51.

Czy w Pakiecie VI poz. 4 można wycenić Amotaks Dis, 1g, tab. 16 szt, bl. (2x8)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 52.

Czy w Pakiecie VI poz. 15 należy wycenić 5 opakowań po 10 ampulek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 53.

Czy w Pakiecie VII poz. 1 można wycenić Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztwór do wstrz., infuz, 5 ampulek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 54.

Czy w Pakiecie VII poz. 1 Zamawiający dopuści do wyceny Calcium Gluconate Hameln, 95 mg/ml, 10ml, roztwór do wstrz. 10 ampulek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 55.

Czy w Pakiecie X poz. 15 Zamawiający dopuści do wyceny Etomidate-Lipuro, 2mg/ml, emuls. Do wstrz. 10 ampulek?



Odpowiedź: Tak

Pytanie 56.

Czy w Pakiecie VII poz. 2 można wycenić Calcium Teva, tabletki musuj., 12 szt+ 2 szt gratis? Jeśli tak, to czy należy podać ilość opakowań bez zmian czyli 40 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 57.

Czy w Pakiecie VII poz. 11 można wycenić Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw. Dosutna, 30ml, przy tej samej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 58.

Czy w Pakiecie VII poz. 14 można wycenić VICI, 100mg/ml; 5ml rozt. d/wstrz., 5 ampulek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 59.

Czy w Pakiecie VII poz. 15 można wycenić HepaDr. A, tabl. 40 szt, odpowiednio przeliczając ilość?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 60.

Czy w Pakiecie IX poz. 3 powinna być dawka 0,25g?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 61.

Czy w Pakiecie IX poz. 6 można wycenić Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 50g, przy tej samej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 62.

Czy w Pakiecie IX poz. 12 należy wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 63.

Czy w Pakiecie X poz. 31 można wycenić MIG dla dzieci Forte, 40mg/ml, zawiesina doustna 100ml, przeliczając ilość opakowań na 75 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 64.

Czy w Pakiecie XVI poz. 1 należy wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 65.

Czy w Pakiecie XVII poz. 13 można wycenić Piperacilin/Tazobactam Kabi 4g+0,5g, pr. d/sp.r.d/inf, 10 fiolek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 66.

Czy w Pakiecie XVIII poz. 13 można wycenić lek w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 67.

Czy w Pakiecie XIX poz. 9 można wycenić Naturell Witamina B12, tabletki d/rozdr, żucia (tab.d/ss), 60 szt?

Odpowiedź: wycenić Naturell Witamina B12, tabletki d/rozdr, żucia 60 szt.

Pytanie 68.

Czy w Pakiecie XIX poz. 24 należy wycenić tabletki o przedłużonym działaniu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 69.

Czy w Pakiecie XIX poz. 35 można wycenić Nutridrink Protein, płyn, 4x125ml, odpowiednio przeliczając ilość opakowań, ponieważ producent zmienił opakowanie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 70.

Czy w Pakiecie XIX poz. 36 można wycenić Nutridrink Skin Repair, płyn 4x200ml, odpowiednio przeliczając ilość opakowań, ponieważ producent zmienił opakowanie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 71.

Pakiet I poz. 25 – Czy Zamawiający dopuści wycenę 42 opakowań preparatu Makrogol 74g 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: Nie – jest to lek dla pacjentów z trudnością przyjmowania większej ilości płynów.

Pytanie 72.

Pakiet I poz. 91 – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 73.

Pakiet I poz. 91 – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 74.

Pakiet I poz. 81 – Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Wymagana rejestracja jako produkt leczniczy.

Pytanie 75.

Pakiet II poz. 71 – Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 76.

Pakiet II poz. 78 – Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, inhal., 200 dawek + kom. inh.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 77.

Pakiet III poz. 24 – Czy zamawiający ze względu na zmianę opakowania dopuści wycenę preparatu 100 g z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 78.

Pakiet III poz. 25 – Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej ilości liczb oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie 79.

Pakiet IV poz. 18 – Czy zamawiający wymaga, aby zaofferowany 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? Czy zamawiający wymaga zaofferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 80.

Pakiet IV poz. 12 – Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie 81.

Pakiet V poz. 69 – Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 82.

Pakiet V poz. 69 – Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?



Odpowiedź: Tak

Pytanie 83.

Pakiet V poz. 55 – Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 84.

Pakiet V poz. 47 – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5mg/ml; 10ml, roztw. Do wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 85.

Pakiet VII poz. 19 – Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry – Fortrans) zgodny z SIWZ. Który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Programowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie nie stawiając wymogu.

Pytanie 86.

Pakiet X poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, roztw. d/ wst, 5f?

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 87.

Pakiet X poz. 1 – W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 88.

Pakiet X poz. 15 – W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę z ostatnią ceną.

Pytanie 89.

Pakiet XIII poz. 4 – W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 90.

Pakiet XIII poz. 18 – W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 91.

Pakiet XIII poz. 17 – W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 92.

Pakiet XIII poz. 5 - W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 93.

Pakiet XIII poz. 6 - W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 94.

Pakiet XVII poz. 7 – Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C, i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 95.

Pakiet XVII poz. 15 – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważonego Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, roztw. d wst., 5amp?

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 96.

Pakiet XIX poz. 30 – W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 97.

Pakiet XIX poz. 33 – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparaty w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 98.

Proszę o wykreślenie z pakietu I poz. 47 ze względu na niedostępność na rynku (Gencjana 1% roztwór wodny 20ml).

Odpowiedź: : Należy złożyć ofertę z ostatnią ceną.

Pytanie 99. –

Czy w pakiecie XIII poz. 13 można wycenić Test pask. GlucoDr auto A (GlucoDr auto), 50 pasków?

Odpowiedź: można wycenić dowolne paski – zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 100.

Prosimy o sprecyzowanie, w jaki sposób należy wyliczyć wartość brutto oferty: czy wartość brutto należy wyliczyć mnożąc cenę brutto przez ilość jednostek, czy do wartości netto dodając VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ należy wyliczyć mnożąc cenę brutto przez ilość jednostek

Pytanie 101.

Dotyczy pakietu IV poz. 52 - Czy zamawiający dopuści do wyceny: Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy, 4ml roztw. do wstrz., 5 amp? („Bupivacainum Spinal 20mg/4mlx5 amp. Izobaryczna” problemy z dostępnością na polskim rynku farmaceutycznym)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 102.

Proszę o wykreślenie z pakietów niżej wymienionych preparatów ze względu na zakończona produkcję:

Pakiet I poz. 53, pakiet II poz. 23, pakiet III poz. 25, pakiet IV poz. 26, pakiet V poz. 15, pakiet IX poz. 2 i 3, pakiet X poz. 29, pakiet 15 poz. 5, pakiet XV poz. 16, pakiet XVI poz. 15

Odpowiedź: Należy złożyć ofertę z ostatnią ceną.

Pytanie 103.

Dotyczy pakietu X poz. 28 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny Probiotyk 5 ml krople; możliwość przechowywania w temp. Pokojowej zarejestrowany jako środek spoż. specj. przezn. med. np. LactoDr krople 5 ml.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 104.

Dotyczy pakietu X poz. 28 - Czy zamawiający dopuści do wyceny Probiotyk 5 ml krople; możliwość przechowywania w temp. Pokojowej zarejestrowany jako środek spoż. specj. przezn. med. np. LactoDr krople 5 ml.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 105.

Dotyczy pakietu VII poz. 15 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny: HepaDr. A, tabl., 40szt (skład: 150 mg L-aspargianian L-ornityny; suplement diety) (Hepatil 0,15 g * 40; produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja)

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ nie jest dopuszczona zamiana na suplement diety - należy złożyć ofertę z ostatnią ceną.

Pytanie 106.

Dotyczy pakietu XVII poz. 1 - Prosimy o doprecyzowanie ilości w opakowaniu dla „Iprixon neb 0,5 mg + 2,5 mg/2,5ml”

Odpowiedź: 20 ampulek

Pytanie 107.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Iprixon Neb, (0,5 mg + 2,5 mg)/2.5ml, roztw. d/nebul, 20amp w ilości 35 op. czy Iprixon Neb, (0,5 mg + 2,5 mg)/2.5ml, roztw. d/nebul, 20amp w ilości 1 op.

Odpowiedź: Iprixon Neb, (0,5 mg + 2,5 mg)/2.5ml, roztw. d/nebul, 20amp w ilości 35 op

Pytanie 108.

Dotyczy pakietu nr XVIII poz. 8 - Prosimy o doprecyzowanie dwaki: DEXMEDETOMIDINUM 100 mcg/ml; 2 ml czy 4ml czy 10 ml

Odpowiedź: 2 ml

Pytanie 109.

Dotyczy pakietu II poz. 48 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Alprox, 0,25 mg, tabl., 30 szt w ilości 5 op? („Zomiren tab. 0,25 mg x 30 mg” winno być x 30 szt – niedostępny)



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96
tel. 67 352 81 70, tel./fax 67 352 81 71

WWW.SZPITAL.CZARNKOW.PL
mail: sekretariat@zozczarnkow.x.pl
NIP 763-17-48-697 REGON 000308525

Odpowiedź: Tak

Pytanie 110.

Dotyczy pakietu II poz. 49 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Alprox, 0,5 mg, tabl., 30 szt w ilości 5 op? („Zomiren tab. 0,5 mg x 30 mg” winno być x 30 szt – niedostępny)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 111.

Czy Zamawiający dopuści do preparaty dostępne na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 112.

Dotyczy pakietu XVIII poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Oxycodone Kalceks, 10mg/ml; 1ml, roztw. d/ infuz., 10 amp? (OxyNorm, 10 mg/ml, 1 ml roztw. do wstrz., 10 amp – zaprzestanie produkcji)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 113.

Dotyczy pakietu I poz. 32 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Maść cholesterolowa, 500 g o kategorii rejestracji: surowiec farmaceutyczny (tylko taka kategoria rejestracji jest dostępna)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 114.

Czy w pozycjach gdzie Zamawiający podaje nazwy handlowe, można wycenić zamienniki posiadające taką samą nazwę międzynarodową?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 115.

Pakiet V poz. 55 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Lignocain 2%, 20 mg/ml roztwór do wstrzykiwań 20 ml MiniPC x 20amp co daje 1250 amp tj 62,5 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 116

.Pakiet XII poz. 3 – Ze względu na to, że preparat opartych na płynnej w pełni sukcylinowanej żelatynie nie występuje już na rynku polskim pod nazwą Gelofuzin, zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie: czy zamawiający oczekuje zaoferowania Gelaspan 4% roztworu 500ml. Opakowania stojące z dwoma jednakowymi płaskimi portami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117.

Pakiet XII Płyny infuzyjne, poz. 1–21 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu z polietylenu opakowania stojące z dwoma równymi portami z zachowaniem pozostałych cech SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 118.

Pakiet XII Płyny infuzyjne, poz. 16 i 17 – Ze względu na różne parametry płynów wieloelektrolitowych i ich działanie kliniczne prosimy o doprecyzowanie: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego w pełni zbilansowanego zawierający najważniejsze kationy na wzór osocza tj Na, K, Ca, Mg oraz aniony w postaci jabłczanów i octanów bez zawartości mleczanów i cytrynianów. Płynu izotonicznego in vivo o osmolalności 290mOsm/kg H₂O; w opakowaniach stojącym polietylenowych z dwoma portami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 119.

Pakiet XII Płyny infuzyjne, poz. 16 i 17 – Ze względu na przeznaczenie i pojemność 250 ml co wskazuje na użycie na oddziałach pediatrycznych. Czy Zamawiający wymaga preparatu wieloelektrolitowego z rejestracją i zapisami w ChPL do stosowania także u niemowląt i małych dzieci? Czy Zamawiający oczekuje zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego w pełni zbilansowanego zarejestrowanego zgodnie z ChPL do stosowania zarówno u dzieci jak i dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 120.

Pakiet XII Płyny infuzyjne, poz. 19, 28, 29, 30, 31 – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w postaci worka 3 komorowego do żywienia pozajelitowego o zastosowaniu i właściwościach spełniających cechy wyspecyfikowanych w ww pozycjach preparatów przy podanych nazwach handlowych. Nazwy handlowe preparatów wskazują na producenta, co nie spełnia warunku konkurencyjności oferty.

Zwracamy się o dopuszczenie odpowiednio:

19. Omegaflex PLUS 1250 ml

28. Omegaflex special 625 ml
29. Omegaflex special 1250 ml
30. Omegaflex Peri 1250 ml
31. Omegaflex Peri 1875 ml
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 121.

Pakiet XIX poz. 38, 39 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie preparatu w postaci diet przemysłowych do żywienia dojelitowego i doustnego o zastosowaniu i właściwościach spełniających cechy wyspecyfikowanych w ww pozycjach preparatów przy podanych nazwach handlowych. Nazwy handlowe preparatów wskazują na producenta, co nie spełnia warunku konkurencyjności oferty.

Zwracamy się o dopuszczenie odpowiednio:

38. Nutricomp Standard 500 ml
39. Nutricomp Intensiv 500 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 123.

dot. Pakietu XIII poz. 13 (paski do glukometru): Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie folki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści powyższe rozwiązanie

Pytanie 124.

dot. Pakietu XIII poz. 13 (paski do glukometru) Czy Zamawiający wymaga paska testowego z aplikacją krwi na całej szerokości paska testowego? (kroplę krwi można nanieść w dowolnym miejscu na całej szerokości paska testowego na jego końcówce).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 125.

dot. Pakietu XIII poz. 13 (paski do glukometru) Czy Zamawiający wymaga systemu o przydatności testów paskowych co najmniej 18 m-cy od daty produkcji a po otwarciu co najmniej do końca daty przydatności podanej na opakowaniu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 126.

dot. Pakietu XIII poz. 13 (paski do glukometru) Czy Zamawiający będzie wymagał próbki krwi - włośniczkowej, żylniej, tętniczej, noworodkowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie stawiając wymogu

Pytanie 127.

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 7 i 8 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii?

Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077):

„Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 128.

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 7 i 8 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Tak



ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
64-700 CZARNKÓW, ul. Kościuszki 96
tel. 67 352 81 70, tel./fax 67 352 81 71

WWW.SZPITAL.CZARNKOW.PL
mail: sekretariat@zozczarnkow.x.pl
NIP 763-17-48-697 REGON 000308525

W związku z powyższymi odpowiedziami na pytania *nie zostaje zmieniona data składania i otwarcia ofert.*

W składanych ofertach prosimy o uwzględnienie treści odpowiedzi.

Kierownik ds. logistyki
i zamówień publicznych
mgr Barbara Wicher