



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152
e-mail: dzp@szpital-nowytomysl.pl
www.szpital-nowytomysl.pl
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



Nr postępowania: SPZOZ.DZP.241.01.22

Nowy Tomyśl, dnia 25.02.2022 r.

Uczestnicy postępowania

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SWZ Nr 3

Sprawa dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „**Dostawa produktów farmaceutycznych i dietetycznych**”

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2021r., poz. 1129 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Nowym Tomyślu informuje, że w postępowaniu wpłynęły następujące zapytania odnośnie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), na które Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 4 z dnia 22.02.2022r. :

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniu x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp. Zamawiającego:TAK

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 3 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu w ampułce lub fiolce. Dopuszcza inną ilość w opakowaniu z przeliczeniem ilości opakowań

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odp. Zamawiającego: Zaoferowany produkt musi posiadać w Chpl zarejestrowanie wskazania do leczenia nawracających biegunek spowodowanych zakażeniem *Clostridium difficile* w skojarzeniu z wankomycyną i innymi antybiotykami.

Zestaw pytań nr 5 z dnia 22.02.2022r. :

1. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz.12, czy zamawiający dopuści wycenę Calcium 500D, prosz.,musuj., 30 sasz.?

Odp. Tak Dopuści

2. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz.13, czy zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp w ilości 100 op?

Odp. Dopuści. Zamawiający wymaga preparatu zawierającego ok. 95 mg/ml stosowanego w hipocalcemii do wstrzykiwań i infuzji.

3. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz 14, czy zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt w ilości 23 op?

Odp. Dopuści

4. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz 17, czy zamawiający dopuści wycenę Babilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości 4 op? (Nowe opak.producenta)

Odp. Dopuści

5. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz.18, czy zamawiający dopuści wycenę Babilon Pepti Syneo 2,

prosz., 400 g w ilości 4 op? (Nowe opakowania producenta)

Odp. Dopuści

6. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz 19, czy zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g w ilości 6 op

Odp. Dopuści

7. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz 20, czy zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400 g w ilości 6 op?

Odp. Dopuści

8. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz.26, czy zamawiający dopuści wycenę KW.Ursodeoksycholowy w dawce 250 mg, kaps.twarde,100 szt w ilości 10 op? (Brak dostępnej na rynku dawki 25 mg)

Odp. Dopuści

9. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 56, czy zamawiający dopuści wycenę Fenofibrat 200 mg, kaps.twarde, 30 szt w ilości 6 op? Brak na rynku w tej dawce postaci kap.zm.uw.x28)

Odp. Dopuści

10. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 68, czy Zamawiający dopuści wycenę Thiamine Chloride,50mg/ml;1ml,rozt.d/wstrz,10amp(Zg.MZ) ?

Odp. Dopuści

11. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 83, 84, czy Zamawiający dopuści wycene tabl. o przedł.uw.?

Odp. Dopuści

12. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 140, 141, czy zamawiający dopuści wycenę verapamil hydr. 40 mg, tabl.powl. ? (Brak na rynku w tej dawce tabl.o przedł.uw.)

Odp. Dopuści

13. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 208, czy zamawiający dopuści wycenę InfectoFos, 40 mg/ml,prosz.d/sp.roztw.d/inf.,2 g, 10 but. w ilości 5 op? Jeśli innna ilość prosimy o wskazanie jaką ilość wycenić (Brak dostępnej na rynku dawki 8 g. Dostępne są dawki 2g i 4 g)

Odp. Proszę wycenić 5 opak po 10 but Infectofos 2 g (lub zamiennik).

14. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 224, czy Zamawiający dopuści wycenę Ibufen, 200 mg, czopki, 5 szt w ilości 5 op? Brak dostępnej na rynku dawki 250 mg czopki.

Odp. Dopuszcza

15. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 5, czy zamawiający dopuści wycenę Panthenol spray, 130 g jako Kosmetyk?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat zawierał wysoką zawartość panthenolu ok.10 %. Dopuszcza kosmetyk z uwzględnieniem wymogu zawartości dexpanthenolu na podanym poziomie. Preparat może, ale nie musi zawierać również Alantoinę.

16. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 21, Prosimy o wskazanie jaką ilość Permethrinum 50mg/g krem 30 g należy wycenić? Puste pole w arkuszu.

Odp. Należy wycenić 3 opakowania

17. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 24, czy zamawiający dopuści wycenę Braunovidon, 100 mg/g, maść,100 g w ilości 25 op? Zakończona produkcja opak. 250 g

Odp. Tak, Dopuszcza

18. Dotyczy pakietu nr 2, poz 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Bactroban, 20 mg/g, krem, 15 g w ilości 20 szt? Brak dostępnych opak.30 g.

Odp. Tak, Dopuszcza

19. Dotyczy pakietu nr 2, poz 67, 68, 69, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.uleg.rozp.w j.ustn?

Odp. Tak , Dopuszcza

20. Dotyczy pakietu nr 2, poz 95, czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml w ilości 750 op

Odp. Tak, Dopuszcza

21. Dotyczy pakietu nr 2, poz 108, 109, czy zamawiający dopuści wycenę postać kps.doj.tw.?

Odp. Tak, Dopuszcza

22. Dotyczy pakietu nr 2, poz.120, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Venlafaxin w dawce 37,5 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw/ tabl. o przedł uw.?

Odp. Tak, Dopuści

23. Dotyczy pakietu nr 2, poz 127, czy zamawiający dopuści wycenę Acodin Duo (Acodin 300),(15mg+50mg)/5ml,syr,100 ml,but.szkl w ilości 2 op?

Odp. Tak, Dopuści

24. Dotyczy pakietu nr 2, poz 128, czy Zamawiający dopuści wycenę Acodin 150 Junior,(7,5 mg+50 mg)/5 ml, syr.,100 ml,but.szkl.?

Odp. Tak, Dopuści

25. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 143, 144, czy Zamawiający dopuści wycenę postać aerozol do nosa?

Odp. Tak, Dopuści

26. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 145, czy Zamawiający dopuści wycenę Oxymetazolina 0,01 postać krople do nosa 5 ml w ilości 100 op?

Odp. Tak, Dopuści

27. Dotyczy pakietu nr 2, poz 166, czy Zamawiający dopuści wycenę Ambroksol (7,5 mg/ml), roztw.do nebul., 100 ml ?

Odp. Tak, Dopuści

28. Dotyczy pakietu nr 2, poz 221, czy zamawiający dopuści wycenę Spir. skażony hibitanem, 0,5% 1000ml w ilości 250 op?

Odp. Tak, Dopuści

29. Dotyczy pakietu nr 2, poz 239, czy zamawiający dopuści wycenę Argenti nitras, subst, 25 g w ilości 2 op?

Odp. Tak, Dopuści

30. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 254, czy zamawiający dopuści wycenę Desferal, 500mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 fiole? Brak na rynku postaci konc.do sp.roztw.do wstrz.

Odp. Tak, Dopuści

31. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 24, poz. 4-6 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

32. Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie 24, poz. 4-6 był zarejestrowany we wskazanym:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odp. Zamawiający wymaga aby, pozycje 5 i 6 miały wymienione wskazania. W przypadku poz. 4 nie wymaga.

33. Dotyczy pakietu nr 18, poz. 15, 16, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.doj.?

Odp. Tak, Dopuści

34. Dotyczy pakietu nr 18, poz. 31, 32, 33, czy Zamawiający dopuści wycenę postac kap.doj.tw?

Odp. Tak, Dopuści

35. Dotyczy Pakietu nr 19, poz.22, czy zamawiający dopuści wycenę Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol w ilości 2000 szt?

Odp. Tak, Dopuści

36. Dotyczy Pakietu nr 24, poz. 12, czy zamawiający dopuści wycenę tabl.o zmod.uwaln.,?

Odp. Tak, Dopuści

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 197. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odp. Tak, Dopuści

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym

zgodnym z SIWZ?

Odp. Tak, wymaga

39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 267. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odp. Zamawiający nie wydziela ani nie usuwa preparatu zawierającego argipresynę. Wymaga zaoferowania koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji 40 jm / 2 ml . W przypadku niedostępności proszę o wycenę z ostatnią dostępną ceną.

40. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52, 53. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Tak, Dopuszcza

41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 270. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę,

Odp. Tak, Dopuszcza

42. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 270, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek

Odp. Tak, Dopuszcza

43. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zawierającego ok. 95 mg/ml stosowanego w hipocalcemii do wstrzykiwań i infuzji. (patrz odpowiedź nr 2)

44. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę 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.

Odp. Tak, Zamawiający wymaga preparatu rekomendowanego przez ESGE

45. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 183. 184 (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leku pochodziły od jednego producenta?

Odp. Nie , nie wymaga

46. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 79. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat wprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odp. Zamawiający nie wydziela ani nie usuwa preparatu zawierającego Phytomenadion.

Pozostaje zapis SWZ. W przypadku niedostępności proszę o wycenę z ostatnią dostępną ceną.

47. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 13. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji?

Odp. Zamawiający nie wydziela ani nie usuwa pozycji. Pozostaje zapis SWZ. W przypadku niedostępności proszę o wycenę z ostatnią dostępną ceną lub zamiany na inną objętość z przeliczeniem opakowań

48. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 201. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odp. Tak, wymaga preparatu wskazanego do stosowania w zabiegach okulistycznych do podania dokomorowego

49. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 12. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji w pakiecie

Odp. Zamawiający nie wydziela ani nie usuwa pozycji. Pozostaje zapis SWZ. W przypadku niedostępności proszę o wycenę z ostatnią dostępną ceną lub zamiany na inną objętość z przeliczeniem opakowań

50. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 205. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Jako produkt leczniczy

51. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 223. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Jako produkt leczniczy

52. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 262. 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 ?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na zgodę MZ jeśli niedostępne są preparaty dopuszczone do obrotu w Polsce na ogólnych zasadach.

53. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób

medyczny (stawka Vat 8%)?

Odp. Tak, dopuści

54. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15. ,Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odp. Tak, dopuści

55. Dotyczy pakietu nr 5 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?

Odp. Tak , zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji gotowego do użycia (RTU) w opakowaniach po 40 szt

56. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Dopuszcza ,ale nie wymaga

57. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie wydziela i nie wymaga jednego producenta dla obu pozycji

58. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga

59. Dotyczy pakietu nr 37 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 dożylnnej, 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?

Odp. Tak , zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji gotowego do użycia (RTU) w opakowaniach po 40 szt

60. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1,2,4,5,7. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odp. Tak Dopusći.

Zestaw pytań nr 6 z dnia 22.02.2022r. :

1. Pakiet 1 poz. 17, 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bebilon Pepti 1 Syneo i Bebilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Mleko Bebilon Pepti DHA nie jest już dostępne. Bebilon Pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia i posiada bardziej zaawansowaną formułę niż Bebilon Pepti DHA. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

Odp. Zamawiającego: Patrz :Zestaw pytań nr 5 odpowiedź 4 o 5 . Tak dopuści . Należy wycenić po 4 opak

Zestaw pytań nr 7 z dnia 23.02.2022r. :

Zapytania:

1. Do §1 ust. 4 oraz §2 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o ujednoczenie w zapisach umowy terminu, w jakim nastąpi dostawa w trybie na cito, gdyż zapis §1 ust. 4 wzoru umowy stanowi, że dostawy na cito powinny być realizowane w ciągu 12 godzin, a zapis §2 ust. 6 wzoru umowy określa, że dostawy na cito mają nastąpić w ciągu 8 godzin od chwili zgłoszenia zamówienia.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyjaśnia, że dostawy na CITO mają być realizowane w ciągu 12 godzin. Zapisy umowy zostaną ujednoczone.

2. Do §2 ust. 2 oraz § 6 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „(...) przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

3. Do §2 ust. 4, ust. 6 wzoru umowy: Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną, prosimy o zmianę treści zapisu §2 ust. 4, ust. 6 wzoru umowy, poprzez nadanie mu brzmienia: „Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „na cito” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego”. Ewentualnie, w jeśli ze względu na szczególne potrzeby Zamawiającego, nie może przystać on na zaproponowane brzmienie, prosimy o dodanie słów „, z tym zastrzeżeniem, że pracownikowi Wykonawcy wykonującemu swoje obowiązki zapewnione zostanie bezpieczeństwo m.in. poprzez unikanie bliskich kontaktów z personelem medycznym oraz z chorymi, w szczególności poprzez zapewnienie i przestrzeganie rozdzielnych dróg dostępu/kontaktów przeznaczonych odrębnie do obsługi pacjentów oraz odrębnie do obsługi dostaw produktów leczniczych przez pracowników hurtowni farmaceutycznych.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zamawiający informuje, iż na co dzień działa z zachowaniem zaleceń Ministra Zdrowia dotyczących stosowania środków ochrony indywidualnej.

4. Do §2 ust. 13 wzoru umowy: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania do dostaw cząstkowych szczegółowych specyfikacji dostawy? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak nazwy wszystkich przekazywanych pozycji, numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odp. Zamawiającego: Dopuści, jeśli faktura będzie zawierała wszystkie wymagane elementy.

5. Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust. 5 wzoru umowy poprzez dodanie zdania: „..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność

podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający w ww. punkcie zapisał, że dopuszcza (a nie że wymaga) wystawianie jednej faktury, aby ograniczyć ilość faktur wystawianych w danym dniu po jednej pozycji na fakturze.

6. Do §3 ust. 18 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisów §3 ust. 18 ze wzoru umowy jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wykreśli powyższy zapis.

7. Do §3 ust. 32 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §3 ust. 32.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

8. Do §4 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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."

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

9. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Do §5 ust. 2 lit. a), c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za odstąpienie od umowy lub rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

10. Do §5 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §5 ust. 2 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

11. Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

12. Do §6 ust. 2 lit. j), §6 ust. 3 lit. b), §6 ust. 4 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 rażąco 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?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż jeżeli sytuacja opisana w treści postawionego zapytania nastąpi w okresie, o którym mowa w § 2 ust. 2 (tj. w przypadku przedłużenia okresu obowiązywania umowy), to Zamawiający może wyrazić zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę po przedstawieniu przez Wykonawcę uzasadnienia.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż poprawi błędną numerację jednostek redakcyjnych tekstu w § 6 ust. 2 zgodnie z kolejnością wynikającą z polskiego alfabetu.

Zestaw pytań nr 8 z dnia 24.02.2022r. :

1. Pakiet 1, Pozycja 13: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odp. Zamawiającego:(Zestaw pytań nr 5 odp. Nr 2)Dopuści. Zamawiający wymaga preparatu zawierającego ok. 95 mg/ml stosowanego w hipocalcemii do wstrzykiwań i infuzji.

2. Pakiet 3, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

3. Pakiet 3, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

4. Pakiet 3, Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

5. Pakiet 3, Pozycja 14: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

6. Pakiet 3, Pozycja 37: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga

7. Pakiet 3, Pozycja 37: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

8. Pakiet 3, Pozycja 38: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga

9. Pakiet 3, Pozycja 38: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

10. Pakiet 3, Pozycja 39: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza, ale nie wymaga

11. Pakiet 3, Pozycja 43: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

12. Pakiet 3, Pozycja 44: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odp. Zamawiającego: Tak, wymaga

13. Pakiet 5, Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odp. Zamawiającego: (Zestaw pytań nr 5 odp. 55) Tak , zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji gotowego do użycia (RTU) w opakowaniach po 40 szt

14. Pakiet 5, Pozycja 1: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza, ale nie wymaga.

15. Pakiet 5, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mgg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga.

16. Pakiet 5, Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga.

17. Pakiet 11, Pozycja 27: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga.

18. Pakiet 18, Pozycja 21: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga.

19. Pakiet 18, Pozycja 20: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga.

20. Pakiet 20, Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odp. Zamawiającego: Wymaga preparatu RTU (gotowy do użycia). Nie wymaga zaoferowania preparatu tego samego producenta w odniesieniu do różnych dawek

21. Pakiet 20, Pozycja 3: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga postaci monowodzianu ciprofloksacyny.

Dopuszcza również wodorosiarczan

22. Pakiet 20, Pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odp. Zamawiającego: Wymaga preparatu RTU (gotowy do użycia). Nie wymaga zaoferowania preparatu tego samego producenta w odniesieniu do różnych dawek

23. Pakiet 20, Pozycja 4: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga postaci monowodzianu ciprofloxacyny.

Dopuszcza również wodorosiarczian

24. Pakiet 37, Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiającego: (Zestaw pytań nr 5 odp. 55) Tak , zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji gotowego do użycia (RTU) w opakowaniach po 40 szt

25. Pakiet 37, Pozycja 1: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odp. Zamawiającego: Dopuszcza , ale nie wymaga.

Zestaw pytań nr 9 z dnia 25.02.2022r. :

Pytanie dotyczy Pakiet 2, pozycja 201 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł z filtrem 5 mikronów w opakowaniu, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?"

Odp. Zamawiającego: (Patrz. zestaw pyt nr 5 odp. 48)Tak, wymaga preparatu wskazanego do stosowania w zabiegach okulistycznych do podania dokomorowego

Zestaw pytań nr 10 z dnia 25.02.2022r. :

Pytanie 1 dot. Opisu przedmiotu zamówienia w części III punkt 2.f oraz Projektu umowy § 1 punkt 5.b

Uprzejmie informujemy, iż wyspecyfikowane przez Zamawiającego produkty w zadaniu 39 pozycja 1,2,3,4,5,6,7,8,11,12,13,14 mają średnio 9-cio miesięczny termin ważności od momentu wyprodukowania w fabryce, zatem żaden z przystępujących Oferentów do tego zadania, nie jest w stanie spełnić warunków SWZ dot. dostaw.

W związku z tym, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby Zamawiający uwzględnił specyfikę produktów w zadaniu 39 pod kątem terminu ważności i zaakceptował dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności

nie krótszym, niż połowa terminu ważności dla danego produktu, ale nie krótszym niż 6 miesięcy oraz przy zachowaniu uprzedniego poinformowania oraz otrzymania zgody od Zamawiającego w przypadku krótszego terminu ważności.

Odp. W tym pakiecie w pozycjach wymienionych w pytaniu zamawiający dopuszcza dostawę produktów z datą ważności nie krótszą niż 6 miesięcy

Pytanie 2 dot. Zadania 39, poz. 1,2,3,4,5,6,7,8

Czy Zamawiający w zadaniu 39, poz. 1,2,3,4,5,6,7,8 dopuści dietę w opakowaniu OPTI TRI?

W związku ze zmianą opakowań diet z opakowań miękkich typu pack (worek) na butelki OptiTri produkty w dotychczasowych PACKACH (workach) są sukcesywnie wycofywane.

Zmiana dotychczasowych opakowań związana jest z wprowadzeniem większej funkcjonalności, bezpieczeństwem oraz ochroną środowiska.

Jednocześnie informujemy, że nie ulegają zmianie pozostałe parametry diety, takie jak: objętość opakowania oraz wartość odżywcza preparatu. Nowa butelka jest również nadal kompatybilna z zestawami do podaży diet dojelitowych FLOCARE jak i innymi obecnymi na rynku polskim.

Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza zmianę opakowań przy zachowaniu pozostałych parametrów preparatów

Pytanie 3 dot. Zadania 39, poz. 9

Czy w zadaniu 39, poz. 9 Zamawiający oczekuje zestawu grawitacyjny ENFit, do żywienia dojelitowego **do worków**, z zaciskiem rolkowym ? Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający oczekuje zestawu do podaży z zaciskiem rolkowym i końcówką umożliwiającą podłączenie do worków i do butelki za pomocą wcisku

Pytanie 4 dot. Zadania 39 , poz. 10

Czy w zadaniu 39, poz. 10 Zamawiający oczekuje zestaw do pompy kompatybilny z pompami znajdującymi się w ośrodku, do żywienia dojelitowego **do worków** ?

Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający oczekuje zestawu do podaży z zaciskiem rolkowym i końcówką umożliwiającą podłączenie do worków i do butelki za pomocą wcisku oraz kompatybilne z oferowanymi pompami

Pytanie 5 dot. Zadania 39 poz.

Czy Zamawiający w zadaniu 39 pozycji 1 miał na myśli strzykawkę jednorazowego użytku przeznaczoną do żywienia enteralnego z końcówką ENFit 60ml, **niecentryczną**? Strzykawka

niecentryczna z końcówką ENFit gwarantuje szczelność z zestawami do podaży diet dojelitowych stosowanych przez Zamawiającego oraz maksymalne wykorzystanie płynów.

Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SWZ.

Odp. Tak, zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki niecentrycznej

Zestaw pytań nr 11 z dnia 25.02.2022r. :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 pozycja 37 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odp. Pozostajemy przy zapisie SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 pozycja 38 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odp. Pozostajemy przy zapisie SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 248 NaCl 0,9% w ampułce bezigłowej pakowanej po 20 szt. bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odp. Zamawiający dopuści

4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 249 NaCl 0,9% w ampułce bezigłowej pakowanej po 50 szt. bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odp. Dopuszczamy

5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 37 poz. 32 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?

Odp. Tak wymagamy

6. W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie 37 pozycja 30 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie

informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresnius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odp. Tak, wyrażamy zgodę

7. Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 37. Poz. 28 Fresubin Protein Energy drink 200ml i w poz. 27 Fresubin Energy Drink 200ml?

Odp. Tak

8. W związku z wycofaniem Intralipid 20% czy Zamawiający dopuści w pakiecie 37 poz.26 Smoflipid 20% – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 100 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odp. Tak dopuszcza

9. Czy Zamawiający dopuści w pak.37 poz. 3 opakowanie KabiPac? Nie posiadamy takiej pojemności w opakowaniu KabiClear.

Odp. Dopuszcza

10. Czy Zamawiający dopuści w pak. 36 poz. 15 Voluven 6%?

Odp. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ. Wymaga preparatu zawierającego octany i jabłczany oraz kationy wapnia.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 36 poz.16,17,18 płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych?

Proponowany płyn posiada w swoim składzie jony wapnia w ilościach odpowiadających ilościom w osoczu oraz fizjologiczny poziom jonów chloru, dzięki czemu obniża ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej i jej powikłań. Proponowany płyn jest zbilansowany octanami i cytrynianami i ich łączna ilość daje możliwości alkalizujące na poziomie wyższym aniżeli połączenie octanów i jabłczanów.

Odp. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ

12. Dotyczy § 1 ust. 5 b) projektu umowy: W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

ODP. W odniesieniu do preparatów do żywienia dojelitowego zamawiający dopuszcza dostawę produktów z datą ważności nie krótszą niż 6 miesięcy

13. Dotyczy § 2 ust. 6 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków na cito z 8 na 12 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.

Odp. Zamawiający ujednotolica termin dostawy leków na cito na poziomie nieprzekraczającym 12 godzin

14. Dotyczy § 5 ust. 2 a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
im. dra Kazimierza Hołogi
w Nowym Tomysłu
/-/ **Tomasz Przybylski**