



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mogilnie
ul. Kościuszki 10, 88-300 Mogilno
sekretariat: tel. 52 315 25 15, fax 52 315 25 33
e-mail: sekretariat@mpcz.pl
www.mpcz.pl

Nr sprawy 15PFspzoz2022

Mogilno, dnia 21.07.2023 r.

**Wykonawcy,
którzy złożyli pytania**

WYJAŚNIENIA

ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: nr 15PFspzoz2022 – Dostawy produktów farmaceutycznych

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki
- d) Kapsułek na tabl powl
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułki na fiolki
- k) Fiolki na ampułki

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

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 umieszczone 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)?

Ad. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 5

Dotyczy zapisu umowy

§ 4 pkt. 2., „Wykonawca będzie wystawiał faktury za zakupiony towar zgodnie z warunkami zawartymi w § 3, w ostatnim dniu roboczym miesiąca kalendarzowego, obejmującą wszystkie zamówienia z danego miesiąca.” Bardzo prosimy o wykreślenie powyższych zapisów.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów

- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7

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)?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 8

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 umieszczone 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)?

Ad. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 9

Pakiet 14 poz 30

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Pakiet 14 poz 32

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu worek?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11**Pakiet 14 poz 48**

Czy Zamawiający miał na myśli Kabiven Peripheral o pojemności 1920?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12**Pakiet 14 poz 68**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu fiolka?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13**Pakiet 14 poz 78**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu fiolka?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14**Pakiet 14 poz 82**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu worek?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15**Pakiet 14 poz 83**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu worek?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - 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.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Czy w Zadaniu nr 1 poz. 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g 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 wykonanie testu.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 20 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 29, 30 i 31 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 wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20

Zamawiający określa w Zadaniu nr 4 poz. 22 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Ad. Zamawiający wymaga, aby paski miały parametry na enzym dehydrogenazy glukozy, a nie oksydazy, ponieważ zapewnia ona brak interferencji z wieloma lekami przyjmowanymi przez pacjenta. Zakres pomiaru 10-600 mg/dl. Wymagamy również, aby glukometry miały możliwość pomiaru glikemii z krwi noworodków. Dodatkowo data ważności pasków ma być niezależna od momentu otwarcia opakowania, tylko przez cały okres oznaczonej daty ważności pasków przez producenta.

Pytanie 21

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Zadaniu nr 4 poz. 22 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żylniej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Ad. Zamawiający wymaga aby glukometry i paski miały z szerszy zakres pomiaru tj. 10-600 mg/dl, hematokryt 10-65% oraz, które mają możliwość pomiaru glikemii z krwi noworodków. Dodatkowo data ważności pasków ma być niezależna od momentu

otwarcia opakowania, tylko przez cały okres oznaczonej daty ważności pasków przez producenta.

Pytanie 22

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §4 ust. 1 dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust. 2 dotknięty jest nieważnością.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

Do §6 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §6 wzoru 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.”.

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

Do §8 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25

Do §10 ust. 4 lit. j) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy),

Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26

Do §10 ust. 7 lit. a) wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 8% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Do §10 ust. 7 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g fiołka. 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 29

Pakiet 12, Pozycja 20, Biofuroksym 750 mg fiołka do 30 ml fioł. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 30

Pakiet 12, Pozycja 20, Biofuroksym 750 mg fiołka do 30 ml fioł. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 31

Pakiet 12, Pozycja 27, Bupivacainum h/chlor.0,5% 10 ml. amp. 10: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 32

Pakiet 12, Pozycja 27, Bupivacainum h/chlor.0,5% 10 ml. amp. 10: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z ChPL?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 33

Pakiet 12, Pozycja 33, Cipronex rozt. Do inf.2mg/1ml 100ml. flak. 40: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 34

Pakiet 12, Pozycja 34, Cipronex rozt.do inf.2mg/1ml 200ml. flak. 20: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 35

Pakiet 12, Pozycja 52, Fentanyl 0,1mg/2ml amp 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 36

Pakiet 12, Pozycja 53, Fentanyl 0,5mg/10ml amp 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 37

Pakiet 14, Pozycja 18, Ceftiazidime 1g. fiol 10: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 38

Pakiet 16, Pozycja 6, Marcaina spinal 0,5% heavy 4 ml amp 5: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 38 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml po przeliczeniu 150 op.

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 43

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Prosimy o podanie ostatniej ceny produktu z adnotacją o braku dostępności. Jeśli produkt będzie niedostępny Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zamiennika.

Pytanie 44

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 73 i 74. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 45

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 73 i 74 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 53 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy, 4ml, roz. d/wst, 5amp?

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 83. Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

Ad. Zamawiający nie posiada akredytacji i nie przedstawi jej wykonawcy. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza inny preparat niewymagający tychże akredytacji.

Pytanie 48

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 62. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 49

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 11. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający: • właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogenego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Ad. Właściwości przeciwgrzybiczne do stosowania ogólnoustrojowego.

Pytanie 50

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. pochodziły od jednego producenta?

Ad. NIE, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 51

Dot. pakietu nr 8 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości na 1 op i podanie ceny jednostkowej netto za opakowanie? Jedyne dostępne opakowanie na rynku.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Dotyczy pakietu 13 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamiennie leku Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp ?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53

Dotyczy pakietu 16 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamiennie leku Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu 19 poz. 15,18,20,21 Czy Zmawiający ma na myśli wycenę kropli 2*5ml jako jedno opakowanie czy ilość należy przeliczyć ?

Ad. Opakowanie 5ml.

Pytanie 55

Dotyczy pak 15 poz. 3 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku Cetix w dawce 400 mg , jedyny dostępny na rynku ?

Ad. TAK.

Pytanie 56

Dotyczy pak 15 poz. 10 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku Fluconazole syrop w dawce 50mg/10ml , jedyny dostępny na rynku ?

Ad. TAK.

Pytanie 57

Dotyczy pak 20 poz. 10 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku DexaPini 115 ml w ilości 3 op , jedyny dostępny na rynku ?

Ad. TAK.

Pytanie 58

Dotyczy pak 20 poz. 32 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku ventolin ww dawce 100mcg ?

Ad. TAK.

Pytanie 59

Dotyczy pak 21 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiolek, jedyny dostępny na rynku ?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 60

Dotyczy pak 1 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści produkt SkinScabin 120 ml ?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Zatwierdził:

Z-ca Dyrektora ds. Organizacyjno –

Technicznych

Jarosław Głowacki

/podpis na oryginale/

Otrzymują:

1. wszyscy uczestnicy
2. a/a