



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

Łódź, dn. 23.02.2021 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: przetargu nieograniczonego przetargu nieograniczonego nr 185/PN/ZP/D/2020, na dostawy produktów leczniczych

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącym SIWZ, na podstawie art. 38 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 - j.t.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

DOTYCZY SIWZ:

1. Pytanie: *Czy Zamawiający w pakiecie nr 143 – Szczepionka BCG do immunoterapii (dopęcherzowa) - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

2. Pytanie: *Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie pakietu nr 41 poz. 60 i poz. 145 (CYCLOPHOSPHAMIDE [0,2 G] x 1 FIOL i MESNA [0,4 G/4 ML] x 15 AMP.) wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowie zapisy dotyczące konieczności zaoferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania? Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu”*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie zawarł w SIWZ ani w umowie wskazanych zapisów.

3. Pytanie: *W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1, czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 41 poz. 59,60,61,145 do osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie wydziela wskazanych pozycji.

4. Pytanie: *dotyczy pakietu nr 37, pozycja 3: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do postępowania zespołu protrombiny ludzkiej firmy CSL Behring – Beriplexu – równoważnego produktu leczniczego (zgodnie z Farmakopeą Europejską) – o największej zarejestrowanej prędkości podania (8 ml/min vs max. 3ml/min), co pozwoli skrócić o ponad połowę czas podania leku. Produkt zapewnia również najkorzystniejsze warunki przechowywania: okres ważności – 3 lata, stabilność chemiczna i fizyczna gotowego produktu w temp. do 25°C wynosi 24h . Czy zamawiający wyraża zgodę?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

5. Pytanie: *Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 107 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości tj 270 op.?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu z przeliczeniem ilości opakowań i zaokrągleniem ich w górę do pełnego opakowania.

6. Pytanie: *dotyczy Pakietu nr 132 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu, który w 1ml zawiera:*

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego– 15mg
- Dextranomer - 50mg
- Woda do iniekcji – do 1ml.

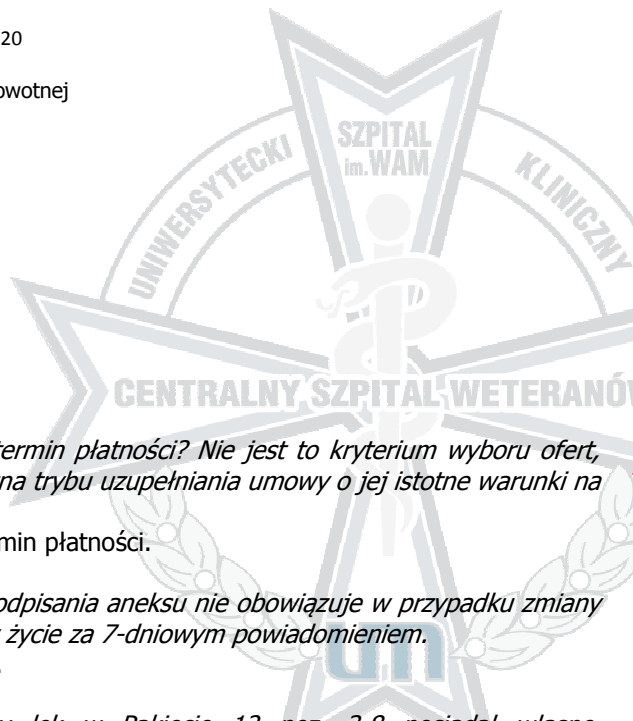
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

7. Pytanie: *Czy Zamawiający może od razu w umowie, w par. 2.4 oraz 4.3, wskazać docelowe magazyny dla dostaw? Wyeliminuje to konieczność szukania wskazanej lokalizacji w trakcie wykonywania dostaw, co znacznie przyspieszy realizację zamówienia.*

Odpowiedź: Magazyny dostaw są wskazane w Rozdziale III pkt 4 SIWZ oraz we wzorze umowy § 4 ust. 2.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



8. Pytanie: *Czy Zamawiający w par. 3.2 wpisze 30 dni jako termin płatności? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem powinno być znane już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna trybu uzupełniania umowy o jej istotne warunki na etapie podpisywania umowy, w drodze uzgodnień stron.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Wykonawca określa w ofercie termin płatności.

9. Pytanie: *Czy Zamawiający dopisze w par 11.5, że wymóg podpisania aneksu nie obowiązuje w przypadku zmiany stawki VAT? Zmiana ta zgodnie z zapisem par. 11.3.a wchodzi w życie za 7-dniowym powiadomieniem.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

10. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 3-8 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

11. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 3-8 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

12. Pytanie: *Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 3-8 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

13. Pytanie: *Czy Zamawiający w Pakiecie 12 poz. 10 wymaga zaoferowania węgłanu czy chlorowodoru sewelameru?*

Odpowiedź: Węgłanu.

14. Pytanie: *Czy Zamawiający w Pakiecie 12 poz. 13 i 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci saszetek?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

15. Pytanie: *Czy Zamawiający w Pakiecie 12 poz. 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci fiołki?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

16. Pytanie: *Czy Zamawiający w Pakiecie 12 poz. 19-21 wyrazi zgodę na zaoferowanie insuliny w postaci wstrzykiwacza SoloStar?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

17. Pytanie: *Dotyczy pakietu nr 143. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy zamawiający wyrazi zgodę na realizowanie dostaw produktu Onko BCG 50 648 opakowań od marca 2021?*

Odpowiedź: Zamawiającemu nie uda się zawrzeć umowy wcześniej niż w marcu 2021, zatem wcześniejsza realizacja nie jest możliwa.

18. Pytanie: *do zadania 137 „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”*

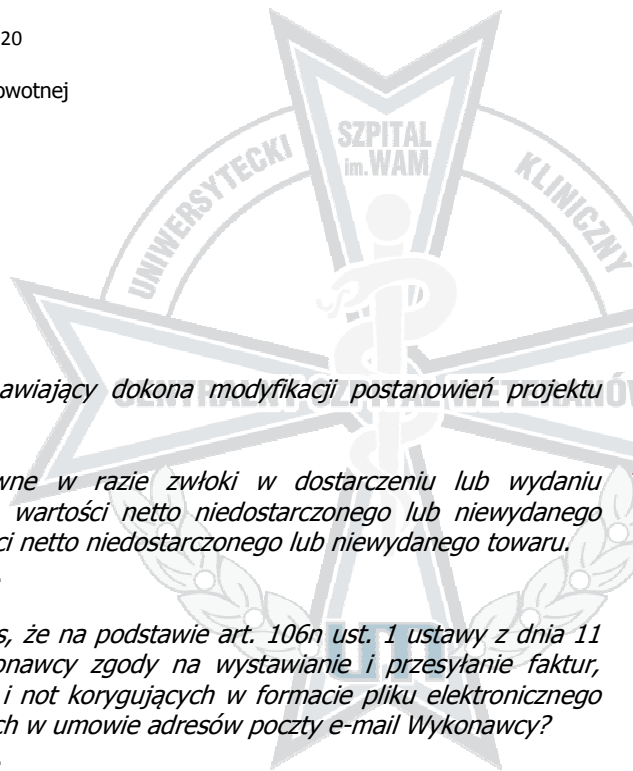
Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby towar był dopuszczony do obrotu na rynek polski zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2020 r., poz. 944 - j.t. ze zm.)

19. Pytanie: *do zadania 137 „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”*

Odpowiedź: Tak.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



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

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego lub reklamowanego towaru w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

22. Pytanie: Czy Zamawiający w PAKIECIE 2 - poz.3 (BUPIVACAINE [0,02 G/4 ML] x 5 AMP.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

23. Pytanie: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,005 G/2,5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

24. Pytanie: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,005 G/2,5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

25. Pytanie: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,005 G/2,5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanych produktów.

26. Pytanie: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,005 G/2,5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanych produktów.

27. Pytanie: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,01 G/5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 42 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

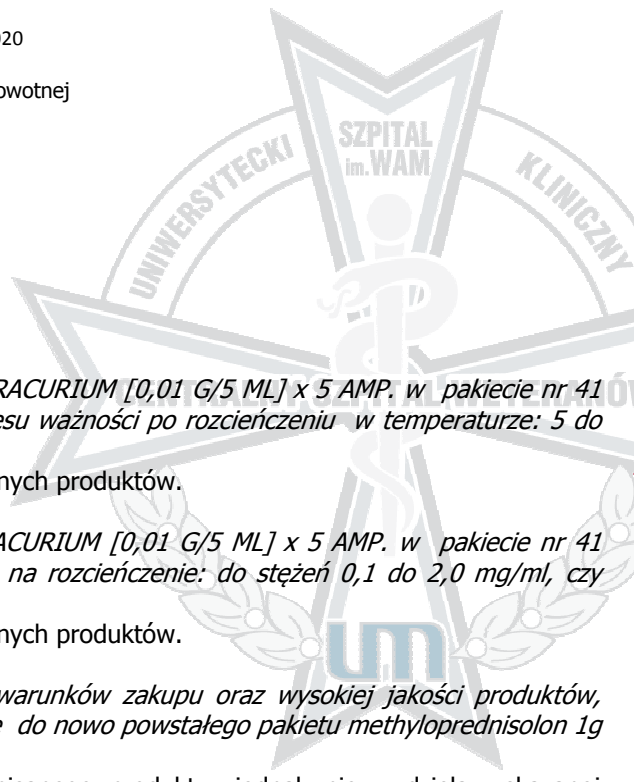
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

28. Pytanie: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,01 G/5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 42 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



29. Pytanie: 1) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,01 G/5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 42 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanych produktów.

30. Pytanie: Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM [0,01 G/5 ML] x 5 AMP. w pakiecie nr 41 poz. 42 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanych produktów.

31. Pytanie: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 36, pozycja 8) wyrazi zgodę na wydzielenie do nowo powstałego pakietu metyloprednisolon 1g i dopuści metyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu, jednak nie wydziela wskazanej pozycji.

32. Pytanie: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne)

– o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający może dopuścić zmianę dla konkretnych pozycji/leków.

33. Pytanie: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający może dopuścić zmianę dla konkretnych pozycji/leków.

34. Pytanie: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:

- fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?
- ampułki na fiolki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający może dopuścić zmianę dla konkretnych pozycji/leków.

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

Odpowiedź: Należy wycenić preparat i dopisać uwagę, że wycena jest dokonana na podstawie ostatniej ceny sprzedaży.

36. Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

Odpowiedź: Tak.

37. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 276. Czy Zamawiający miał na myśli lek Moxifloxavin 400mg x 7 tabl – brak rejestracji dawki wymaganej w siwz.

Odpowiedź: Tak.

38. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 134 poz. Czy Zamawiający dopuści lek Morphini sulfas WZF 0.1% Spinal, 1 mg/ml; 2ml, inj., 10 amp. – zakończona produkcja dawki 1 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

39. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 7 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



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

40. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 139. (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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

41. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 243. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu z zachowaniem wymaganej dawki.

42. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 283. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu, z zastrzeżeniem, że ulotka musi być w języku polskim.

43. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 258. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 4 opak. oraz HandiHaler x1 szt. w ilości 12 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

44. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 97. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Należy wycenić preparat i dopisać uwagę, że wycena jest dokonana na podstawie ostatniej ceny sprzedaży.

45. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 123. 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 endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaferowania produktu zgodnie ze wskazaniami w pierwszym opisie.

46. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 179 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw., 1 sbut. – zmiana pojemności przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu bez zmiany ilości (650 op.).

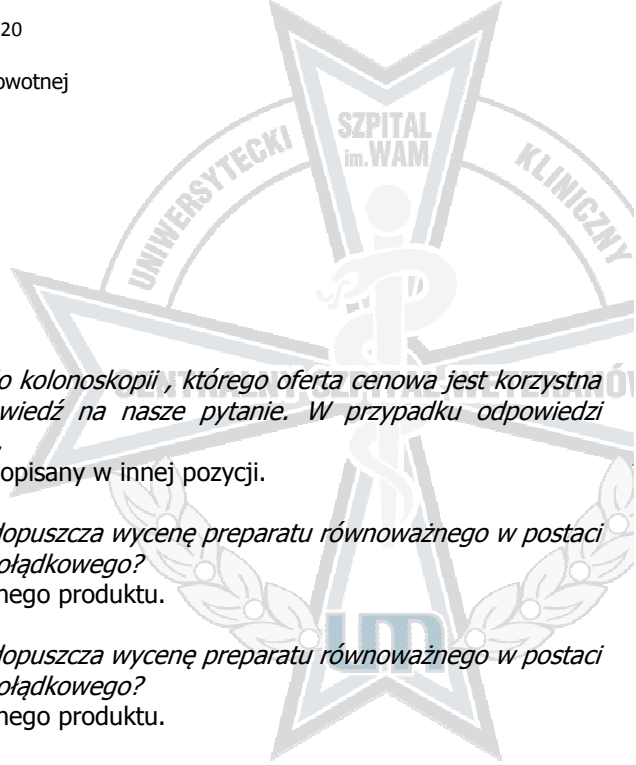
47. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Tak.

48. Pytanie: Dotyczy pakietu nr 70 poz. 29. Czy Zamawiający dopuści wycenę 36 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



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, wskazany przez Zamawiającego preparat jest opisany w innej pozycji.

49. Pytanie: *Dotyczy pakietu nr 70 poz. 34. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

50. Pytanie: *Dotyczy pakietu nr 70 poz. 35. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

51. Pytanie: *Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania 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?*

Odpowiedź: Nie, Zgodnie z ChPL.

52. Pytanie: *Dotyczy pakietu nr 79 poz. 41. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

53. Pytanie: *Czy Zamawiający w pakiecie nr 41 poz. 60 oraz 145 dopuści ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?*

Odpowiedź: Nie.

54. Pytanie: *Czy Zamawiający w Pakiecie nr 36, poz. 3 wymaga rejestracji leczenia inwazyjnej kandydozy u dzieci oraz młodzieży w wieku o 1 miesiąca do < 18 lat?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

55. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pakiecie nr 36 poz. 6-8 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.*

Odpowiedź: Preparaty ujęte w pozycjach 7-8 mają pochodzić od jednego producenta.

56. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 36 poz. 6-8 był zarejestrowany we wskazaniu:*

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?

Odpowiedź: Tak, wszystkie powyższe.

57. Pytanie: *Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 101 poz. 8 leku w opakowaniu x 50 tabletek i przeliczenie ilości?*

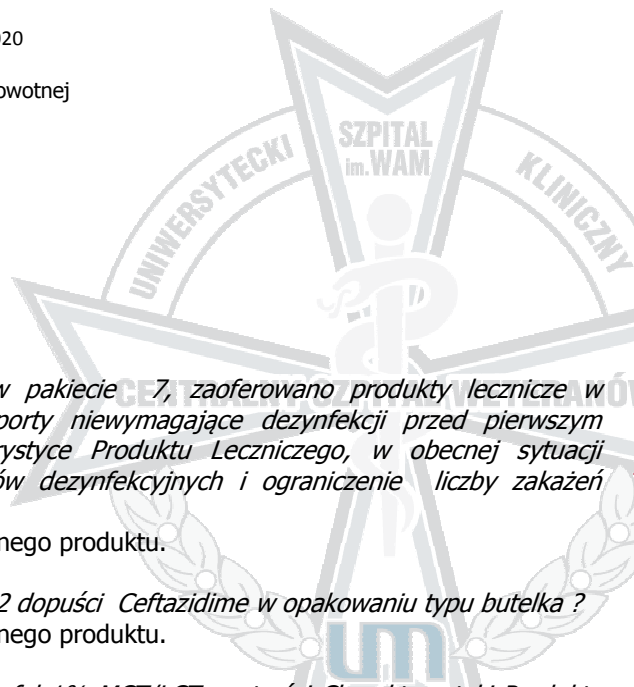
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu z przeliczeniem ilości opakowań i zaokrągleniem ich w górę do pełnego opakowania.

58. Pytanie: *Dot. pakietu 82 Czy Zamawiający wydzieli i utworzy osobny pakiet z poz. :1.AMOXICILLIN + CLAVUL ACID [1,2g] x 5 FIOL.14 385op.2.AMOXICILLIN + CLAVUL ACID [625] x 14 TABL.580op.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie wydziela wskazanych pozycji.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



59. Pytanie: *Pakiet 7 - Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 7, zaoferowano produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają dwa niezależne jałowe porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego, w obecnej sytuacji epidemiologicznej pozwoli to na ograniczenie zużycia środków dezynfekcyjnych i ograniczenie liczby zakażeń szpitalnych.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

60. Pytanie: *Pakiet 8 - Czy zamawiający w pakiecie 8, pozycja 2 dopuści Ceftazidime w opakowaniu typu butelka ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

61. Pytanie: *Pakiet 18 - Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol 1% MCT/LCT w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego posiadał dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta ?*

Odpowiedź: Tak.

62. Pytanie: *Pakiet 21 - Czy zamawiający w celu minimalizacji kosztów użytkowania, wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, potwierdzone zapisem w Karcie Charakterystyki Produktu ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

63. Pytanie: *Pakiet 22 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowano produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają dwa niezależne jałowe porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego, w obecnej sytuacji epidemiologicznej pozwoli to na ograniczenie zużycia środków dezynfekcyjnych i ograniczenie liczby zakażeń szpitalnych.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

64. Pytanie: *Pakiet 24 poz. 1 i 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 dożyłnej ?*

Odpowiedź: Tak.

65. Pytanie: *Pakiet 30 poz. 2 - Czy zamawiający dopuści Cefepime w opakowaniu typu fiolka ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

66. Pytanie: *Pakiet 32 - Czy zamawiający dopuści produkt leczniczy w ampułce ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

67. Pytanie: *Pakiet 158 - Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol 2% MCT/LCT znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?*

Odpowiedź: Tak.

68. Pytanie: *Dotyczy §5 ust. 3 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 10 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.*

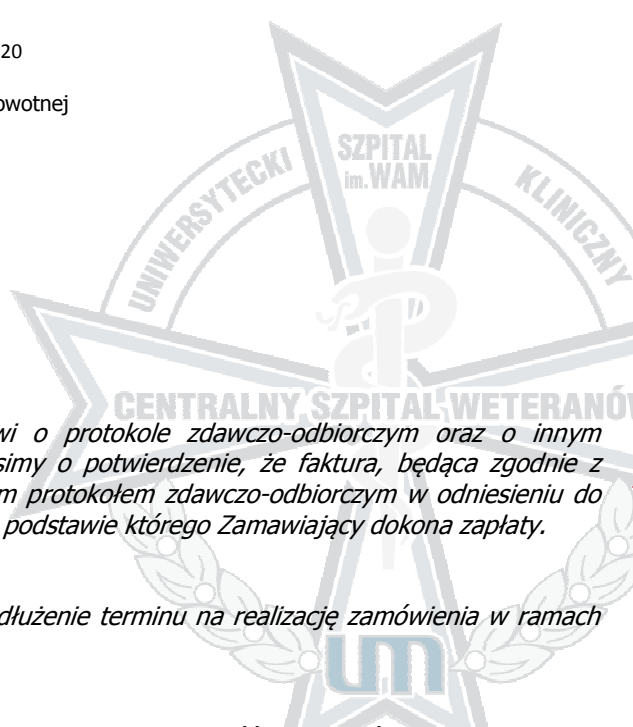
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

69. Pytanie: *Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 82 pozycji 1, na osobny pakiet.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie wydziela wskazanych pozycji.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



70. Pytanie: *Ponieważ zapis §3 ust.2 wzoru umowy mówi o protokole zdawczo-odbiorczym oraz o innym dokumencie potwierdzającym dostawę bez zastrzeżeń, to prosimy o potwierdzenie, że faktura, będąca zgodnie z procedurami zatwierdzonymi przez nadzór farmaceutyczny takim protokołem zdawczo-odbiorczym w odniesieniu do produktów leczniczych, będzie wystarczającym dokumentem, na podstawie którego Zamawiający dokona zapłaty.*

Odpowiedź: Tak.

71. Pytanie: *Do treści §4 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o wydłużenie terminu na realizację zamówienia w ramach importu docelowego do 21 dni.*

Odpowiedź: Tak.

72. Pytanie: *Do §4 ust. 5, 6 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §4 ust. 5, 6 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

73. Pytanie: *Do treści §4 ust. 8 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

74. Pytanie: *Do §11 ust.2 lit. d, e, h wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

75. Pytanie: *Do §11 ust. 3 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania o zmianie stawki podatku VAT z uwagi na fakt, że informacje te są ogólnie dostępne i wprowadzane odpowiednim aktem prawnym.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

76. Pytanie: *Czy w Pakiecie 47 i 136 Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga zaferowania produktu w postaci leku.

77. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga zaferowania produktu w postaci leku.

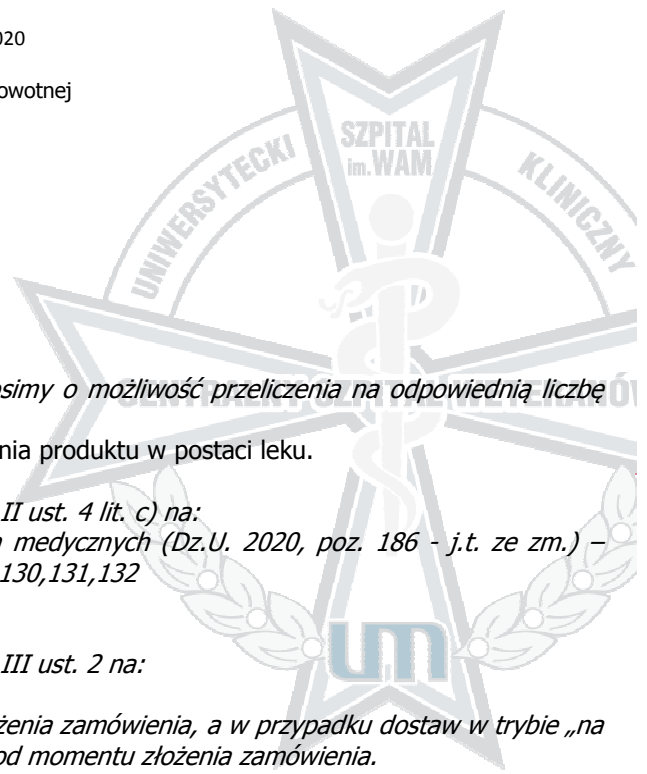
78. Pytanie: *Czy w Pakiecie 47 i 136 Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga zaferowania produktu w postaci leku.

79. Pytanie: *Czy w Pakiecie 70 poz. 24 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce?*



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu w postaci leku.

80. Pytanie: *Prosimy Zamawiającego o zmianę treści rozdziału II ust. 4 lit. c) na:*

a) zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2020, poz. 186 - j.t. ze zm.) – dotyczy parowników, igieł do produktów leczniczych, pakietu nr 130,131,132

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ.

81. Pytanie: *Prosimy Zamawiającego o zmianę treści rozdziału III ust. 2 na:*

1. Termin dostawy do 3 dni roboczych /pn-pt/ od dnia złożenia zamówienia, a w przypadku dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” - w ciągu maksymalnie 1 dnia roboczego od momentu złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

82. Pytanie: *Prosimy Zamawiającego o zmianę treści rozdziału IV ust.1 pkt. 1.2. na:*

1.2.1 kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów (nie dotyczy pakietu 130,131,132)

*Prosimy Zamawiającego o zmianę treści rozdziału IV ust.2 pkt. 2.1.1. na:
zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej – nie dotyczy pakietu 130,131,132*

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ.

83. Pytanie: *Prosimy Zamawiającego o zmianę treści § 4 ust. 2 na:*

Wykonawca zapewnia dostawę towaru wymienionego w §1 w ciągu 3 dni, a w przypadku dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” - w ciągu maksymalnie 1 dnia roboczego od momentu złożenia zamówienia. (...).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

84. Pytanie: *§ 11 ust. 2 załącznika nr 4, wzór umowy*

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

85. Pytanie: *Pakiet nr 130 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?*

Odpowiedź: Tak.

86. Pytanie: *Pakiet nr 130 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, które wprowadzone zostały na rynek, jako wyrób medyczny.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

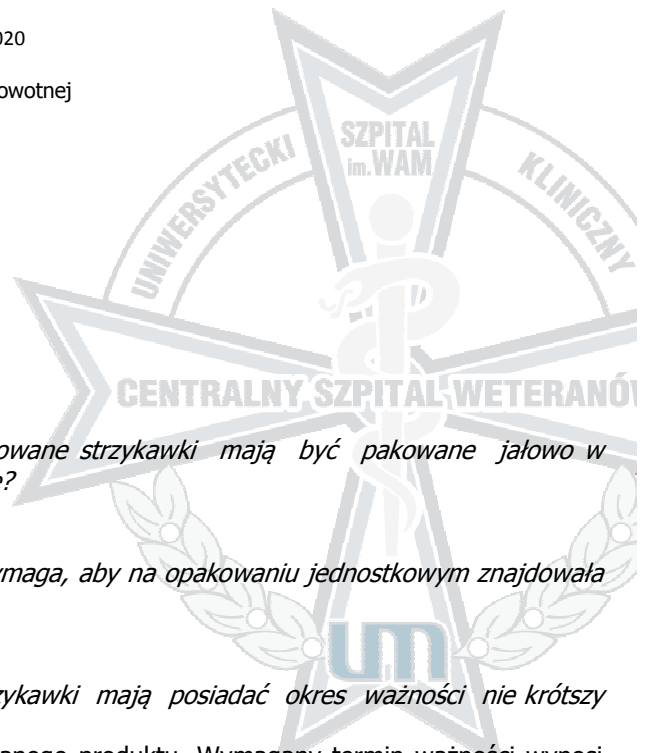
87. Pytanie: *Czy w pakiecie 130 poz. 1, 2 oferowane strzykawki z roztworem 0,9% NaCl do przepłukiwania mają posiadać skalę oraz wypełnienie odpowiadające nominalnej pojemności strzykawki tj:5ml dla strzykawki z solą 5 ml,10 ml dla strzykawki 10 ml?*

Odpowiedź: Tak.

88. Pytanie: *Czy w pakiecie 130 poz. 1, 2 oferowane strzykawki mają posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce 10 ml zgodnie z wytycznymi INS?*



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Odpowiedź: Tak.

89. Pytanie: Czy w pakiecie 130 poz. 1, 2 oferowane strzykawki mają być pakowane jałowo w opakowaniu typu blister-pack, jak inne jałowe wyroby medyczne?

Odpowiedź: Tak.

90. Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 130 poz. 1, 2 wymaga, aby na opakowaniu jednostkowym znajdowała się informacja o pojemności strzykawki?

Odpowiedź: Tak.

91. Pytanie: Czy w pakiecie 130 poz. 1, 2 oferowane strzykawki mają posiadać okres ważności nie krótszy niż 24 miesiące?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu. Wymagany termin ważności wynosi 12 miesięcy.

92. Pytanie: Czy w pakiecie 130 poz. 1, 2 dla potwierdzenia spełnienia wymogów Zamawiający wymaga na czas składania oferty ważnych dokumentów Certyfikatu WE oraz certyfikatu EC oraz deklaracji zgodności?

Odpowiedź: Tak, Wykonawca winien posiadać ważne dokumenty.

93. Pytanie: Czy w pakiecie 38 poz.9 (Dexamethasone sodium phosph. 4mg amp) i poz.10 (Dexamethasone sodium phosph. 8mg amp) Zamawiający wymaga zaoferowania 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 ?

Odpowiedź: Tak.

94. Pytanie: Dot. – Pakiet nr 25 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 25 pozycja nr 1 na zmianę postaci proponowanego preparatu z saszetek na tabletki musujące lub tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

95. Pytanie: Dot. – Pakiet nr 25 poz. 11 Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź: Należy wycenić preparat i dopisać uwagę, że wycena jest dokonana na podstawie ostatniej ceny sprzedaży.

96. Pytanie: Dot. – Pakiet nr 25 poz. 26, 28 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 25 pozycja nr 26, 28 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki dojelitowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

97. Pytanie: Dot. – Pakiet nr 25 poz. 29, 30 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 25 pozycja nr 29, 30 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

98. Pytanie: Dot. – Pakiet nr 25 poz. 36, 37, 38, 39 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 25 pozycja nr 36, 37, 38, 39 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

99. Pytanie: Dot. – Pakiet nr 83 poz. 1 Czy Zamawiający w pakiecie nr 83 pozycja nr 1 dopuszcza PIPERACILLIN + TAZOACTAM [4G + 0,5G] x 10 FIOL. 50 ML?

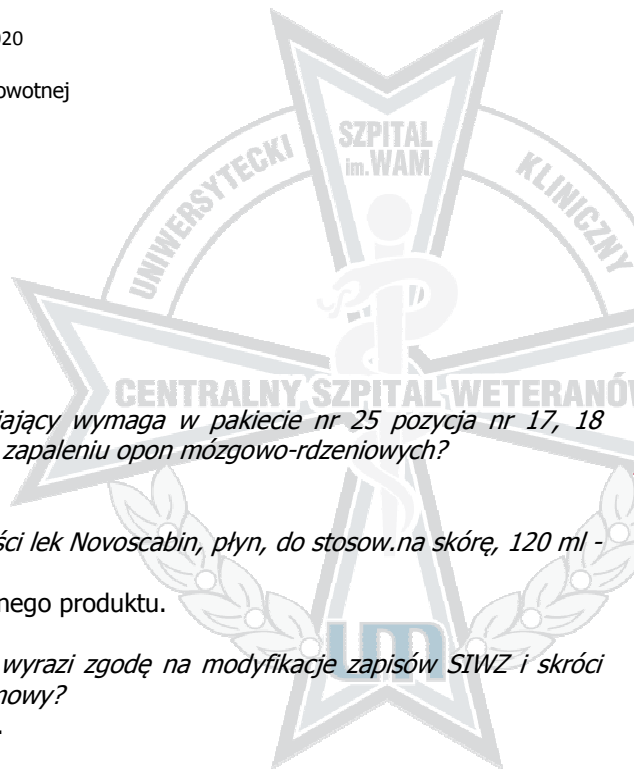
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

100. Pytanie: Dot. – Pakiet nr 93 poz. 3, 4, 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 93 pozycja nr 3, 4, 5 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



101. Pytanie: *Dot. – Pakiet nr 25 poz. 17, 18 Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 25 pozycja nr 17, 18 zarejestrowane wskazanie do stosowania w ostrym bakteryjnym zapaleniu opon mózgowo-rdzeniowych?*

Odpowiedź: Tak.

102. Pytanie: *Czy Zamawiający w pakiecie nr 41 poz. 20 dopuści lek Novoscabin, płyn, do stosow.na skórę, 120 ml - zakończoa produkcja leku wymaganego w siwz?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

103. Pytanie: *Dot. rozdziału IIIpkt 1 SIWZCzy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacje zapisów SIWZ i skróci termin realizacji zamówienia na 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy?*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

104. Pytanie: *Dot. rozdziału IIIpkt 4SIWZCzy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacje zapisów SIWZ i dopuści możliwość realizacji zamówienia do Apteki szpitalnejul. Żeromskiego 113?*

Odpowiedź: Magazyny dostaw są wskazane w Rozdziale III pkt 4 SIWZ oraz we wzorze umowy § 4 ust. 2.

105. Pytanie: *Dotyczy pakietu nr 106 poz. Nr 3 Z uwagi na aktualny brak na rynku produktu (EMULSJA DO WSTRZYKIWAN; 1 ampulka zawiera 20 mg etomidatu w 10 ml emulsji. 10 AMP x 10 ML) bardzo proszę o wyrażenie zgody na zamieszczenie odpowiedniej adnotacji o czasowym braku produktu i wycenienie według ostatniej obowiązującej ceny.*

Odpowiedź: Należy wycenić preparat i dopisać uwagę, że wycena jest dokonana na podstawie ostatniej ceny sprzedaży.

106. Pytanie: *Dotyczy pakietu nr 145 Bardzo proszę o sprawdzenie, czy nie nastąpiła oczywista pomyłka, gdyż asortyment zawarty w danym pakiecie powiela się z pakietem nr 106.*

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ.

107. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 2 i 3 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?*

Odpowiedź: Tak.

108. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 5 Morphini miała zarejestrowaną możliwość mieszaniaw jednej strzykawce z produktem Midanium w stężeniu 5mg/1ml zgodnie ChPL?*

Odpowiedź: Tak.

109. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 4 i 5 aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C zgodnie z ChPL?*

Odpowiedź: Tak.

110. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga,aby Morphini w pakiecie 1 pozycja 4 i 5 była w postaci siarczanu?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

111. Pytanie: *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie do oddzielnego lub do innego pakietu poz. 1 z pakietu 39, pozwoli to na złożenie oferty korzystnej cenowo.*

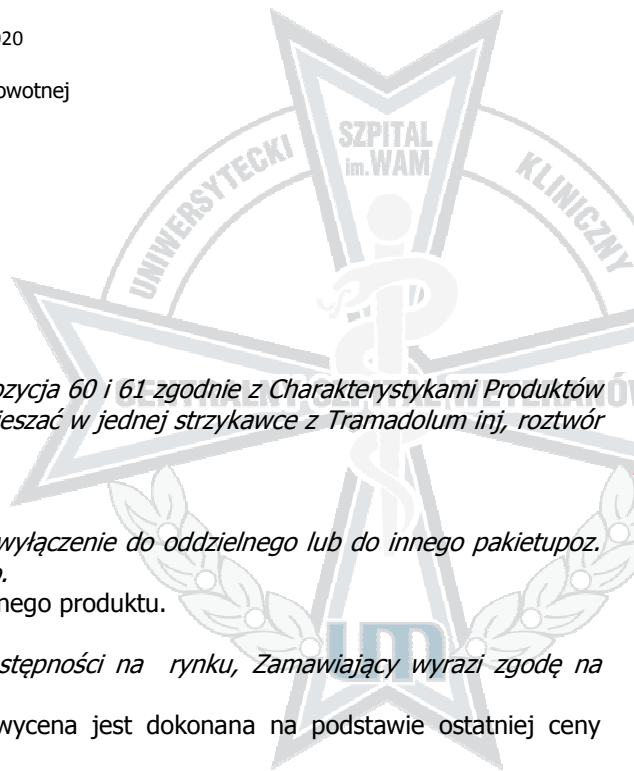
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

112. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 10 pozycja 1 i 2 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?*

Odpowiedź: Nie.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



113. Pytanie: *Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 10 pozycja 60 i 61 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?*

Odpowiedź: Nie.

114. Pytanie: *Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie do oddzielnego lub do innego pakietu poz. 77 z pakietu 10, pozwoli to na złożenie oferty korzystnej cenowo.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

115. Pytanie: *Pakiet 10 poz. 77Czy ze względu na brak dostępności na rynku, Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i umieszczenie informacji pod pakietem?*

Odpowiedź: Należy wycenić preparat i dopisać uwagę, że wycena jest dokonana na podstawie ostatniej ceny sprzedaży.

116. Pytanie: *Pakiet 10 poz. 77Czy ze względu na brak dostępności na rynku, Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i umieszczenie informacji pod pakietem?*

Odpowiedź: Należy wycenić preparat i dopisać uwagę, że wycena jest dokonana na podstawie ostatniej ceny sprzedaży.

117. Pytanie: *Pakiet 39poz. 1Czy ze względu na brak dostępności na rynku, Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i umieszczenie informacji pod pakietem?*

Odpowiedź: Należy wycenić preparat i dopisać uwagę, że wycena jest dokonana na podstawie ostatniej ceny sprzedaży.

Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów u innych niż opisane w SIWZ zaznaczyć, iż parametr /zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SIWZ

Zamawiający na podstawie art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 - j.t. ze zm.) modyfikuje treść SIWZ i załącznika nr 2 – Formularza asortymentowo-cenowego–zmodyfikowany SIWZ wraz z załącznikami do pobrania ze strony Zamawiającego.

Z poważaniem