

Wrocław, 19.02.2020 r.

Dotyczy: PN 09/20-dostawa leków II

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

Pytanie nr 1:

Czy w pakiecie 9 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 2:

Czy w pakiecie 11 Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor zielony dla 0,9% NaCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 3:

Czy w pakiecie 11 Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 4:

Czy w pakiecie 19 Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 5:

Czy w pakiecie 19 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odp.: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 6:

Czy w pakiecie 103 w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 103 produktu leczniczego metronidazol w opakowaniu zbiorczym x 40 szt.?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia oferowanych ilości opakowań względem ilości oczekiwanych flakonów – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 8:

Zwracamy się z prośbą o wskazanie pojemności opakowania wymaganej w zadaniu nr 104.

Odp.: *Zamawiający oczekuje 100ml preparatu.*

Pytanie nr 9:

Czy w pakiecie 105 Zamawiający wymaga określonej w ChPL stabilności po rozcieńczeniu: 24 godziny?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 10:

Czy w pakiecie 106 Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 11:

Czy w pakiecie 106 Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 12:

Dotyczy pkt 11 ustęp 1 ppkt 1 istotnych warunków 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.: *Tak jak w SIWZ*