

## Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.08.D.2022, odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 51 poz. 9 leku w opakowaniu x 14 tabl.? czy otrzymaną ilość należy zaokrąglić w górę, czy do 2 miejsca po przecinku?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 51 poz. 11-12 leku w postaci kapsułek?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 52 leku w postaci fiolki?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości leku Enoxaparinum Natr. w Zadaniu 93 poz. 1-6 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparinum Natr. 300 mg/3 ml x 1 fiol. (+ zestaw do podawania: 1 MiniSpike + 10 strzykawkę tuberkulinowych) w ilości 3 074 fiol. + zestaw?  
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 5: Czy Zamawiający w par. 4 ust. 1 wyrazi zgodę na termin liczony od daty wystawienia faktury, np. 67 dni, dla zadań 51, 52, 91, 92, 93?  
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.8? skoro w par 2.7 określono, zgodnie z wymaganiami PZP minimalny wolumen zamówień, to nie podlega on już żadnym dalszym ograniczeniom. Tymczasem par 2.8 stanowi, że wartość określona w 2.7 może ulec dalszemu zmniejszeniu, bez żadnych roszczeń ze strony Wykonawcy?  
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 7: Czy Zamawiający w par. 2.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca

nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 8: Czy Zamawiający w par. 2.13 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.15? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy Załącznika nr 2 do umowy i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.15 wprowadza jednostronny tryb 'zwrotu towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10: Czy Zamawiający w par. 3.6.1 wprowadzi automatyzm zmiany cen w razie zmiany stawki VAT? Konieczność uzyskiwania akceptacji Zamawiającego w takim wypadku grozi Wykonawcy rażąco strata w razie podwyższenia stawki VAT i braku zgody Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 11: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 12: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 7 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – „reklamacji” i rękojmi, które przecież w istocie dotyczą tego samego, tj. wad towaru. W pierwszym przypadku („reklamacji”) wymiana następuje w ciągu 7 dni, zaś w przypadku rękojmi wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania, zaś termin „reklamacja” nie jest odrębną procedurą zdefiniowaną w przepisach (jest nią rękojmia). Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące „reklamacji”, które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie z tytułu rękojmi, gdyż „reklamacja” nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń (ewentualnie jest nią gwarancja). Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13: Dotyczy: Pakiet 2: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 14: Dotyczy: Pakiet 10. Poz. 1.: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15: Dotyczy: Pak 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16: Dotyczy: Pak. 53 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 53 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 17: Dotyczy: Pakiet 76: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18: Dotyczy: Pak. 79: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowaniu płynu wieloelektrolitowego w opakowaniu butelka z dwoma jałowymi portami różnej wielkości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19: Czy zamawiający w pakiecie 45 pozycji 157 dopuści jedyny zarejestrowany METHYLTHIONINE CHLORIDE na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 50 mg w 10 ml pakowany po 5 ampulek, dzięki zmianie rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20: Pakiet 11, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 21: Pakiet 11, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Cefazydym 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 22: Pakiet 11, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 23: Pakiet 11, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 24: Pakiet 12, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 25: Pakiet 12, Pozycja 1: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 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 -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).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 26: Pakiet 12, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 27: Pakiet 12, Pozycja 1: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 28: Pakiet 12, Pozycja 1: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 250 C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 29: Pakiet 12, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 30: Pakiet 12, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 31: Pakiet 12, Pozycja 2: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 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).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 32: Pakiet 15, Pozycja 1: 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 33: Pakiet 15, Pozycja 1: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34: Pakiet 15, Pozycja 2: 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 35: Pakiet 15, Pozycja 2: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36: Pakiet 19, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 40: Pakiet 19, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 41: Pakiet 30, Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 42: Pakiet 30, 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 43: Pakiet 38, Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości opakowań

Pytanie 44: Pakiet 39, Pozycja 1: 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 natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 45: Pakiet 39, Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 46: Pakiet 45, Pozycja 30: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 47: Pakiet 45, Pozycja 30: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 48: Pakiet 45, Pozycja 111: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 49: Pakiet 45, Pozycja 111: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 50: Pakiet 45, Pozycja 112: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 51: Pakiet 45, Pozycja 112: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 52: Pakiet 45, Pozycja 195: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53: Pakiet 45, Pozycja 195: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 54: Pakiet 53, Pozycja 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 55: Pakiet 53, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 56: Pakiet 53, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 57: Pakiet 53, Pozycja 1: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 58: Pakiet 55, Pozycja 72: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 59: Pakiet 55, Pozycja 72: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 60: Pakiet 55, Pozycja 73: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 61: Pakiet 56, Pozycja 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 62: Pakiet 63, Pozycja 3: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 63: Pakiet 63, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 64: Pakiet 63, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 65: Pakiet 63, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 66: Pakiet 63, Pozycja 9: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 67: Pakiet 63, Pozycja 9: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 68: Pakiet 63, Pozycja 9: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 69: Pakiet 63, 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 natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 70: Pakiet 63, 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 natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 71: Pakiet 63, Pozycja 26: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 72: Pakiet 63, Pozycja 26: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 73: Pakiet 63, Pozycja 26: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza niewymaga

Pytanie 74: Pakiet 63, Pozycja 27: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 75: Pakiet 63, Pozycja 27: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 76: Pakiet 63, Pozycja 27: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 77: Pakiet 63, Pozycja 28: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 78: Pakiet 63, Pozycja 28: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 79: Pakiet 63, Pozycja 28: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 80: Pakiet 100, Pozycja 10: Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 81: Pakiet 100, Pozycja 11: 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 82: Pakiet 100, Pozycja 11: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 83: Pakiet 100, Pozycja 12: 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 84: Pakiet 101, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 85: Czy w Zadaniu 41 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 86: Czy w Zadaniu 41 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 87: Czy w Zadaniu 100 poz. 9 i 10 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 88: Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaferowane w Zadaniu 89 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 89: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane w Zadaniu 89 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 90: Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 91: Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 92: Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Zadaniu 89 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności? W innym przypadku, jeśli paski są dowożone transportem niemedycznym, wyniki pomiarów powinny być każdorazowo weryfikowane w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 93: Dotyczy zadania nr 9 (Paracetamol) . Czy Zamawiający rozważy potrzebę zaferowania leku w butelkach z polietylenu, w miejsce opakowań szklanych. Opakowania szklane generują znacznie odpadów medycznych o ok. 40%. Waga pustego opakowania szklanego wynosi ok. 0,1 g, natomiast waga opakowania z polietylenu wynosi ok. 0,04 g. W przypadku Państwa zamówienia 7500 szt. ( przy szacunku ok 7 zł/1 kg odpadów ) koszty utylizacji wynosiłyby następująco : - dla opakowań szklanych : 750 kg – ok. 5250 zł, - dla opakowań z polietylenu 300 kg - ok 2100 zł

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 94: Dotyczy zadania nr 60

- Poz. nr 4 – bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu w opakowaniu 10ml x 5 amp. W ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu Zamawiającego t.j. 8 opak x 5 amp. ?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza
- Poz. Nr 7 - bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu multiwitaminowego Viantan, zawierającego witaminy rozpuszczalne w wodzie oraz wszystkie witaminy rozpuszczalne w tłuszczach  
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ
- Poz. nr 12 - bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu równoważnego o nazwie Lipoflex peri w poj. 1875 ml zawierającego znacznie większą ilość aminokwasów (60 g), 10,2 g azotu, 120 g glukozy, 75 g emulsji tłuszczowej MCT/LCT o wartości

Zamawiający modyfikuje zapisy projektu umowy:

Zmiana zapisów Par. 4 pkt 3

„Faktury elektroniczne bądź faktury w wersji elektronicznej:

- 1) Faktury elektroniczne bądź faktury w wersji elektronicznej będą przesyłane na adres: [faktury@szpitalsochaczew.pl](mailto:faktury@szpitalsochaczew.pl)
- 2) Faktury w wersji elektronicznej w celu automatycznego zaczytania do systemu aptecznego będą przesyłane na adres [apteka@szpitalsochaczew.pl](mailto:apteka@szpitalsochaczew.pl)
- 3) Termin płatności określany jest według daty wpływu faktury na adres [faktury@szpitalsochaczew.pl](mailto:faktury@szpitalsochaczew.pl)
- 4) Dostawca oświadcza, że treść faktur przesyłana w różnych formatach jest identyczna.”

- Zmiana numeracji Par. 4 pkt. 4

„Koszty obsługi bankowej powstałe w banku Zamawiającego pokrywa Zamawiający, koszty obsługi bankowej powstałe poza bankiem Zamawiającego pokrywa Wykonawca”

- Zmiana numeracji Par. 4 pkt. 5

„Płatności będą realizowane w PLN”

Z poważaniem