



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama - Kościalkowskiego**

15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel: (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922



Białystok, dnia 18 października 2024 r.

DZP.2344.47.2024

Wszyscy Wykonawcy

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościalkowskiego, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Dz.U. 2023 poz. 1605), informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pytanie nr 1. – Pakiet nr 32

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 32 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 72 op)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań (tj. 72 op.)

Pytanie nr 2. – Pakiet nr 32

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 32 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3. – dot. SWZ

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji o aktualnym braku produkcji z wpisaniem ostatniej ceny. W przypadku dostępności leku równoważnego w innej hurtowni, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu interwencyjnego (zamówienie zastępcze), a różnicę kosztów wynikającą z ceny przetargowej i ceny nabycia u innego dostawcy, obciąży Wykonawcę.

Pytanie nr 4. – dot. SWZ

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 5. – dot. SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leku: tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki (różne kombinacje), za wyjątkiem zmiany na tabletki musujące i tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 6. – dot. SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: W przypadku zmiany fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie Zamawiający może dopuścić zamianę form proponowanych leków po złożeniu przez Wykonawcę wniosku o wyjaśnienie treści SWZ do pozycji asortymentowej, której dotyczy zamiana i określenie rodzaju zamiany.

Pytanie nr 7. – dot. SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 8. – dot. SWZ

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)?

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 9. – dot. SWZ

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale w tym przypadku, gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie nr 10. – Pakiet nr 25 poz. 40

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11. – Pakiet nr 2 poz. 56

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz.56 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12. – Pakiet nr 2 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13. – Pakiet nr 2 poz. 56

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 2 poz. 56 stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14. – Pakiet nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 1100 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem, jt. 110 opakowań.

Pytanie nr 15. – Pakiet nr 12 poz. 9

Czy Zamawiający, w związku z brakiem produkcji leku „Ospamox 500 mg tabl.powl.x 20 szt.” wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu z pakietu lub zaoferowanie preparatu „Ospamox 500 mg/5 ml, proszek do zaw. (12 g/60 ml)”, „Ospamox 500mg/5ml prosz.do zaw.20g/100ml” w liczbie 2 opakowań lub preparatu „Ospamox 1000 mg tabl.powl.x 20 szt.” w opakowaniach zawierających po tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 1 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji o aktualnym braku produkcji z wpisaniem ostatniej ceny. W przypadku dostępności leku równoważnego w innej hurtowni, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu interwencyjnego (zamówienie zastępcze), a różnicę kosztów wynikającą z ceny przetargowej i ceny nabycia u innego dostawcy, obciążą Wykonawcę.

Pytanie nr 16. – Pakiet nr 12 poz. 12

Czy Zamawiający, w związku z brakiem produkcji leku „Altacet a 6 tabl.” wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu z pakietu lub zaoferowanie preparatu „Altacet żel. 1 % 75 g” w liczbie 130 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji o aktualnym braku produkcji z wpisaniem ostatniej ceny. W przypadku dostępności leku równoważnego w innej hurtowni, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu interwencyjnego (zamówienie zastępcze), a różnicę kosztów wynikającą z ceny przetargowej i ceny nabycia u innego dostawcy, obciążą Wykonawcę.

Pytanie nr 17. – Pakiet nr 12 poz. 27

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 47 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18. – Pakiet nr 12 poz. 28

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 30 tabletek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 94 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19. – Pakiet nr 12 poz. 30

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 szt. z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 500 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20. – Pakiet nr 12 poz. 31

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 10 fiol. z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 3 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21. – Pakiet nr 39 poz. 1, 2

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga pełnych, tj. poniższych wskazań Vancomycin, tj.:

- powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich (ang. complicated skin and soft tissue infections, cSSTI);
- zakażenia kości i stawów;
- pozaszpitalne zapalenie płuc (ang. community acquired pneumonia, CAP);
- szpitalne zapalenie płuc (ang. hospital acquired pneumonia, HAP), w tym respiratorowe zapalenie płuc (ang. ventilator-associated pneumonia, VAP);
- zakaźne zapalenie wsierdza;
- ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych;
- bakteremia występująca w skojarzeniu z którymkolwiek, potwierdzonym lub podejrzanym, z wyżej wymienionych stan
- u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w okołoperacyjnej profilaktyce bakteryjnego zapalenia wsierdza u pacjentów z wysokim ryzykiem bakteryjnego zapalenia wsierdza w razie poważnej operacji
- podanie doustne, do stosowania u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w leczeniu zakażeń spowodowanych przez *clostridium difficile*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 22. – Pakiet nr 24

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym-kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23. – dot. projektu umowy

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 8:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie nr 24. – Pakiet nr 60 poz. 6

Czy wyrażają Państwo zgodę na zmianę wielkości opakowań leku z pakietu 60 poz. 6. Amiodarone 50mg/1ml x 6 amp. à 3ml z 6 amp. na 5 amp. w opakowaniu, przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 25. – dot. SWZ

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 zamieszczona 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 zgodnie z zasadą matematyczną)?

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 26. – dot. SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę postaci leku: tabletki na tabletki powlekane, na kapsułki, na drażetki (różne kombinacje) za wyjątkiem zmiany na tabletki musujące oraz tabletki o przedłużonym działaniu.

Pytanie nr 27. – dot. SWZ

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawek zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: W przypadku zmiany fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie Zamawiający może dopuścić zamianę form proponowanych leków po złożeniu przez Wykonawcę wniosku o wyjaśnienie treści SWZ do pozycji asortymentowej, której dotyczy zamiana i określenie rodzaju zamiany.

Pytanie nr 28. – Pakiet nr 1 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 26 (Ropinirol 1 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych, o wielkości opakowania 21 szt w ilości 1 op, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29. – Pakiet nr 8 poz. 1

Czy w pakiecie nr 8 poz. 1 Zamawiający dopuści derizomaltozę żelazową w celu konkurencyjności cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30. – Pakiet nr 9 poz. 25

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 9 poz. 25 (Diltiazem 60 mg)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 31. – Pakiet nr 9 poz. 28

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 9 poz. 28 (Doxazosin 4 mg)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32. – Pakiet nr 9 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 poz. 41 (Isosorbide mononitrate 40 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat w podanej przez Zamawiającego dawce nie występuje w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33. – Pakiet nr 9 poz. 99

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 pos. 99 (Pyridoxine 50 mg/ 1 ml amp) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia , ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku, gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie nr 34. – Pakiet nr 9 poz. 116

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 pos. 99 (Thiamine 502 mg/1 ml amp) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia , ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: W przypadku pytania dot. pakietu nr 9 poz. 116: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku, gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie nr 35. – Pakiet nr 22

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?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 36. – Pakiet nr 22

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 37. – Pakiet nr 25 poz. 15

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 25 poz. 15 (Drotaverine amp) spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38. – Pakiet nr 25 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 pos. 30 (Glyceryl trinitrate amp) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia , ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku, gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie nr 39. – Pakiet nr 25 poz. 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 25 poz. 59 (Terlipressin amp) na wycenę preparatu w dawce 0,12mg/ml;8,5ml,inj,5amp w ilości 3 op?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 40. – Pakiet nr 25 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 60 (Theophylline 200 mg) wycenę preparatu w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41. – Pakiet nr 25 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 25 poz. 61 (Theophylline 300 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42. – Pakiet nr 25 poz. 63

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 25 poz. 63 (Thrombin 400 j.)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie.

Pytanie nr 43. – Pakiet nr 44 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 44 pos. 3 (Colistin fiol) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia , ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku, gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie nr 44. – Pakiet nr 44 poz. 10

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 44 poz. 10 (Cefoperazone + Sulbactam)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 45. – Pakiet nr 57 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 46. – Pakiet nr 57 poz. 1, 2

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 47. – Pakiet nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 10 produktu leczniczego zawierającego dobutaminę w opakowaniach po 5 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48. – Pakiet nr 57 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 57 poz. 1 Norepinephrine bitartrate 1mg/1ml à 4 ml w opakowaniach po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 49. – Pakiet nr 5

Czy w pakiecie nr 5 Zamawiający dopuści Sevoflurane pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50. – Pakiet nr 5

Czy w pakiecie nr 5 Zamawiający dopuści użyczenie parowników kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego? Prosimy o podanie liczby wymaganych parowników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza użyczenie parowników kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego w ilości 5 szt., tylko pod warunkiem wyłącznie fabrycznie zamontowanych adapterów z zaworem zwrotnym, nie wymagających rozszczelnienia butelki.

Pytanie nr 51. – Pakiet nr 5

Czy w pakiecie nr 5 Zamawiający dopuści Sevoflurane 250ml x 6 sz. w butelce bez zintegrowanego zaworu razem z adapterami wielorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wyłącznie fabrycznie zamontowany adapter z zaworem zwrotnym nie wymagający rozszczelnienia butelki.

Pytanie nr 52. – Pakiet nr 5

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną we wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazana w opisie przedmiotu zamówienia z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem do pełnych opakowań.

Pytanie nr 53. – Pakiet nr 23

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23 - Bacillus Calmette- Guerin - wymaga produktu leczniczego BCG w systemie zamkniętym , który jest dostępny w obrocie na terytorium RP (tj. możliwe jest jego faktyczne nabycie w celu zrealizowania zamówienia) na dzień otwarcia ofert i na który składa się : szklana fiolka z proszkiem , z gumowym korkiem , zawierająca żywe prątki BCG w zakresie 2×10^8 do 3×10^9 , systemem do rekonstytucji i podawania w postaci worka z PCV z rozpuszczalnikiem 50 ml oraz łącznikami do fiolki i cewnika , cewnik i łącznik stożkowy do Luer- Lock (zgodnie z CHPL), gwarantującym hermetycznie , bez kontaktu z otoczeniem rekonstytucję i przygotowanie jałowego wlewu dopęcherzowego, tym samym unika zanieczyszczeń biologicznych z otoczenia oraz zanieczyszczeń opiłkami szkła, powstających z opiłowywanych i łamanych szklanych ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga systemu zamkniętego do rekonstrukcji leku, który zawiera rozpuszczalnik pozwalający na przygotowanie wlewki. Zamawiający wymaga dostępności systemu

zamkniętego na czas trwania umowy przetargowej. Pozostałe parametry Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 54. – Pakiet nr 9 poz. 50

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym DZP.2344.47.2024, Pakiet 9, poz. 50 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus helveticus, 60 kaps., wymagany produkt leczniczy” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55. – Pakiet nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Paracetamol 100 ml, który jest konfekcjonowany w fiolkach tj. opak. x 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56. – Pakiet nr 23

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z dwóch elementów?

1) leku Onko BCG100 1 fiołka lub 1 ampułka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiołka lub 1 ampułka Onko BCG 100 zawiera od $3,0 \times 10^8$ do $12,0 \times 10^8$ żywych prątków BCG,

oraz

2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstytucji leku, który zawiera rozpuszczalnik pozwalający na przygotowanie wlewki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57. – Pakiet nr 20 poz. 8, 13, 14

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58. – Pakiet nr 20 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59. – Pakiet nr 20 poz. 15, 16

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 20 poz. 15, 16.

Pytanie nr 60. – Pakiet nr 20 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61. – Pakiet nr 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Zino Dr zasyпка 100g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62. – Pakiet nr 25 poz. 4, 32, 33, 41, 50, 51, 52, 56, 64, 74

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63. – Pakiet nr 25 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniach *10 SZT *150 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64. – Pakiet nr 25 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniach * 10 szt * 3 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65. – Pakiet nr 25 poz. 46, 47

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniach * 28 szt w przeliczeniu do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66. – Pakiet nr 25 poz. 48, 49

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniach * 8 szt w przeliczeniu do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67. – Pakiet nr 25 poz. 59

Czy Zamawiający dopuści Terlipressini acetat EVER Pharma 1mg*5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68. – Pakiet nr 25 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69. – Pakiet nr 25 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70. – Pakiet nr 25 poz. 86

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniach * 50 szt * 6 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71. – Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniach * 5 szt * 120 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72. – Pakiet nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniach * 40 szt * 18 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73. – dot. projektu umowy

Do §1 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 2 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 2 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie nr 74. – dot. projektu umowy

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 6 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 6 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie nr 75. – dot. projektu umowy

Do §8 ust. 1 lit. a oraz lit. b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §8 ust. 1 lit a oraz lit. b wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto NIEDOSTARCZONEGO LUB WADLIWEGO asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie nr 76. – dot. projektu umowy

Do §9 ust. 7 pkt 2 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie nr 77. – dot. projektu umowy

Do §9 ust. 7 pkt 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §14 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie nr 78. – Pakiet nr 32

Czy zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych przez renomowanych producentów pochlaniaczy czyli 4,5 kg / 5L. Wapno oferowane w większych pojemnościach (5kg) cechuje się złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego upakowania oraz nie ma przełożenia na większa pochłaniałość CO2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 79. – Pakiet nr 32

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna niedopuszczone przez Farmakopee, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg w zależności od użytkowania, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz których stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna, co pogarsza jego właściwości pochłaniania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym. Zamawiający wymaga dokumentów potwierdzających, że zaoferowane produkt jest wapnem medycznym.

Pytanie nr 80. – Pakiet nr 32, dot. SWZ

Czy w zakresie pakietu 32 Zamawiający dopuści aby oferowany przedmiot zamówienia był wyrobem medycznym i był dopuszczony do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81. – Pakiet nr 32, dot. SWZ

Czy dla pakietu 31 Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej? Produkt oferowany w pakiecie 32 jest wyrobem medycznym, nie zaś lekiem i do jego dystrybucji nie jest wymagane posiadanie w/w zezwolenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 82. – Pakiet nr 32, dot. SWZ

Czy dla pakietu 32 Zamawiający zrezygnuje z dostaw leków ratujących życie i z dostaw na cito? Wapno medyczne nie jest lekiem ratującym życie, ani lekiem w ogóle. Zapotrzebowanie na wapno można przewidzieć z dłuższym wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 83. – Pakiet nr 32, dot. projektu umowy

Czy dla pakietu 32 Zamawiający wyrazi zgodę aby kary umowne wynikające z zapisów §8 ust. 1a) i 1b) wzoru umowy liczone były za każdy dzień zwłoki a nie za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie nr 84. – Pakiet nr 32, dot. projektu umowy

Czy dla pakietu 32 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z zapisów §8 ust. 1a) i 1b) wzoru umowy z 1% na 0,5%?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie nr 85. – Pakiet nr 17

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 17 żel do znieczuleń miejscowych zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86. – Pakiet nr 24

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 24 gaziki do dezynfekcji zarejestrowane jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87. – dot. SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania wyrobów medycznych Zamawiający nie będzie wymagał od Wykonawcy posiadania koncesji / zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i zezwolenia na obrót hurtowy środkami odurzającymi

Odpowiedź: W przypadku zaoferowania nier refundowanych wyrobów medycznych Zamawiający nie będzie wymagał od Wykonawcy posiadania koncesji/zezwolenia na posiadania hurtowni farmaceutycznej i zezwolenia na obrót środkami odurzającymi.

Pytanie nr 88. – Pakiet nr 24

Zwracam się z prośbą o dopuszczeniu gazików w rozmiarze 6 cm x 3 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89. – Pakiet nr 24

Zwracam się z prośbą o dopuszczeniu gazików w rozmiarze 6 cm x 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90. – Pakiet nr 31 poz. 1

W związku z wycofaniem z rynku opakowania o pojemności 30 ml - antybakteryjnego i przeciwwgrzybicznego płynu myjącego, zawierającego w składzie octenidynę, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 91. – Pakiet nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści błękit metylenowy 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 92. – Pakiet nr 31 poz. 1

W związku z zakończeniem produkcji preparatu, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie octenisan emulsji myjącej przeznaczonej do ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi

wykazujący działanie dekontaminujące (również dla pacjentów z MDRO). Oferowany produkt zawiera w składzie octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, nie zawiera substancji zapachowych i barwiących. Posiada pH neutralne dla skóry. Gotowy do użycia. Kosmetyk, opakowanie 500 ml po odpowiednim przeliczeniu opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 93. – Pakiet nr 31 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w poz. 2 wymaga preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk, a w poz. 4 i 8 zarejestrowanego jako wyrób medyczny zgodnie z przeznaczeniem.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 94. – dot. SWZ

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

Odpowiedź: Zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 95. – Pakiet nr 36 poz. 2

Czy w pakiecie 36 poz. 2, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt, zgodnie z zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego po rozcieńczeniu posiadał 24-godzinną stabilność, co pozwoli na bezpieczne i skuteczne wykonanie wymaganej infuzji dożylniej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 96. – Pakiet nr 41 poz. 1, 2

Czy w pakiecie 41 poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 97. – Pakiet nr 57 poz. 1, 2

Czy w pakiecie 57 poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenalina posiadał na podstawie ChPL możliwość podania poza dostępem dożylnym ze wskazanym miejscem alternatywnego podania w sytuacji gdy dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 98. – Pakiet nr 3 poz. 2, 3 i 5

Pakiet 3 poz. 2, 4 i 5 – czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy, który do podażu leku nie wymaga systemu bezigłowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99. – Pakiet nr 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 dopuści Prothrombin complex concentrate PCC zawierającym czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C i ATIII., 500j.m. Zgodnie z dostępną literaturą zawartość ATIII w PCC zabezpiecza przed powikłaniami zakrzepowo-zatorowymi:

a) C.M.Samama „Prothrombin complex concentrates: a brief review”; European Journal of Anaesthesiology 2008; 25: 784-789

b) P.Hellstern at all. „Prothrombin complex concentrates: Indications, Contraindications and Risks: A Task Force Summary” ; Thrombosis Research 95 (1999) S3-S6

Ponadto informujemy, iż Białko S w kaskadzie krzepnięcia pełni funkcję kofaktora białka C i nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert wnosimy dopuszczenie możliwości zaoferowania preparatu zawierającego czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C oraz ATIII, tj. Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + system do rekonstrukcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100. – Pakiet nr 46

Czy Zamawiający w Pakiecie 46 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu albuminy w opakowaniu typu worek zamiast flakon; pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 101. – dot. SWZ

Czy Zamawiający zmieni termin dostaw „na ratunek” dla Pakietu 6 i Pakietu 46 z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin).

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza następujące zmiany do § 3 pkt 3 projektu umowy:

„3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar:

- a) na podstawie zamówienia w ciągu 2 dni roboczych od złożenia danego zamówienia w Magazynie Apteki Szpitalnej Zamawiającego w Białymstoku przy ul. Fabrycznej 27, w godzinach 7.30 – 14:00. Jeżeli termin dostawy wypada w dniu ustawowo wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
- b) na podstawie zamówienia „NA CITO” w ciągu maksymalnie 24 (włącznie) godzin od otrzymania danego zamówienia. Zamówienia w trybie „NA CITO” stanowią wyjątek od reguły i składane będą przez Zamawiającego jedynie w wypadkach wystąpienia okoliczności związanych z niecierpiącą zwłoki sytuacją warunkowaną obiektywnymi przesłankami natury terapeutycznej np.

na ratunek życia lub poważnego zagrożenia zdrowia. W przypadku dostaw „NA CITO” realizacja zamówienia w dniu ustawowo wolnym od pracy lub w sobotę oraz po godzinach pracy Apteki, nastąpi bezpośrednio na oddział szpitalny. W takiej sytuacji, hurtownia farmaceutyczna otrzyma dane kontaktowe pracownika oddziału upoważnionego do odbioru leków.”

Pytanie nr 102. – Pakiet nr 2 poz. 22

Pakiet 2, Pozycja 22, Bupivacaine 0,5% 5mg/1ml x 5 fiol. à 20ml: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 103. – Pakiet nr 2 poz. 45

Pakiet 2, Pozycja 45, 46Fentanylum Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 104. – Pakiet nr 2 poz. 59, 60, 61, 62

Pakiet 2, Pozycja 59, 60,61,62 Lidocaini hydrochloridum Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 105. – Pakiet nr 2 poz. 70

Pakiet 2, Pozycja 70, Midazolamum 5mg/1ml x 10 amp.- roztwór do wstrzyk. i.m. , i.v.: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 106. – Pakiet nr 2 poz. 109

Pakiet 2, Pozycja 109, Hydrocortisone 100mg x 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortisone 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 107. – Pakiet nr 12 poz. 31

Pakiet 12, Pozycja 31, Omeprazole 40mg - proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań x 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 108. – Pakiet nr 36 poz. 1

Pakiet 36, Pozycja 1, Ciprofloxacyn 200mg/100ml inj. x 1but.: Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109. – Pakiet nr 50 poz. 1

Pakiet 50, Pozycja 1, Midazolamum 50mg/10ml x 5 amp.- roztwór do wstrzyk. i.m , i.v.: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 110. – Pakiet nr 50 poz. 3

Pakiet 50, Pozycja 3, Cefazolin 1,0g inj. x 1szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 111. – Pakiet nr 54 poz. 1

Pakiet 54, Pozycja 1, Cefuroxime 1,5g inj. x 1szt. Do sporządzania roztworu do wstrzykiwań: Czy Zamawiający wymaga leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 112. – Pakiet nr 54 poz. 5

Pakiet 54, Pozycja 5, Ceftazidime 1,0g inj. x 1szt. Do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 113. – Pakiet nr 59 poz. 1

Pakiet 59, Pozycja 1, Pantoprazole 40mg - proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań x 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu,

która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga z zaznaczeniem, iż Pakiet nr 59 poz. 1 dotyczy pantoprazole.

Pytanie nr 114. – Pakiet nr 60 poz. 2, 3

Pakiet 60, Pozycja 2, 3 Tramadol 50mg/1ml x 5 amp.-do podawania podskórnego, domięśniowego i dożylnego: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.