



ISO 9001

Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 700 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 11.12.2017 r.

DZPZ-530- Zp/72/PN-67/17

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Dostawy produktów farmaceutycznych, płynów infuzyjnych, rękawic, materiałów opatrunkowych, leków, mleka i diet” - Zp/72/PN-67/17

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 90 poz 2,3 wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

Odpowiedź: Zamawiający W pakiecie 90 poz. 2 zamawiający dopuszcza produkt ze wskazaniem u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani. W pakiecie 90 poz. 3 zamawiający nie wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 90 poz 1,2 dopuści budesonide które posiada rejestrację w astmie oskrzelowej oraz w Pseudokrup, bardzo ciężkie zapalenie krtani.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy zamawiający w pakiecie 90 poz 2,3 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, kromoglikanu sodowego, bromku ipratropiowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 4

Czy zamawiający w zadaniu 90 poz 1 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

d

Gi

Pytanie 5

Czy Zamawiający w zadaniu w pakiecie 90 poz 1,2,3 wymaga aby Budesonid był w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie 90 poz 1,2,3 wymaga aby budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pak nr 167 poz 1 (Tenofovir 245mg x 30 tab.) wymaga preparatu w butelce, który zgodnie z CHPL posiada 60 dni okresu ważności od pierwszego otwarcia? Ma to istotne znaczenie u pacjentów z chorobami nerek gdzie lek dawkuje się co drugi dzień.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Zp/72/PN-67/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 176 Leki i inne, w pozycji 345 dotyczącej „Sudocrem” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza – zamawiający wymaga kremu barierowo-ochronnego.

Pytanie 9

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Zp/72/PN-67/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 176 Leki i inne, w pozycji 126 dotyczącej „Dicoflor krople” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Zp/72/PN-67/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 176 Leki i inne, w pozycjach 125 i 127 oraz w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 195 Leki, w pozycji 1 dotyczących „Dicoflor 30/Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: W pakiecie nr 176 poz. 125 zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną dawkę (stężenie) zawartą w kapsułce.

W pakiecie nr 176 poz. 127 zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną postać oraz dawkę (stężenie).

W pakiecie nr 195 poz. 1 zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład, dawkę (stężenie) i klasyfikację produktu.

Pytanie 11

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Zp/72/PN-67/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 104 Leki, w pozycjach 90 oraz 91 dotyczących „Enterol kaps./sasz.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

D
AS

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmiennie wskazania i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 167 wymaga preparatu, który posiada opakowanie w formie blistra jednodawkowego, którego stabilność równa się okresowi ważności leku, czyli do 2 lat? Stabilność preparatu w blistrze pozwala na maksymalne wykorzystanie terminu ważności leku, m.in. u pacjentów cierpiących na zaburzenie czynności nerek, którzy przyjmują jedną tabletkę preparatu na 1 do 4 dni, u pacjentów poddawanych hemodializie, którzy mogą przyjmować jedną tabletkę preparatu co 7 dni. Blistry zapewnią Zamawiającemu ekonomiczną pracę na oddziale i poza nim, ponadto chronią tabletki przed ocieraniem się o siebie, co w konsekwencji mogłoby prowadzić do ich wykruszania i ryzyka podania nieodpowiedniej dawki preparatu. Jednocześnie zapewniają sterylność podczas dzielenia opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 13

Czy masz powiązane dokumenty dostępne w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie dysponuje wersją angielską dokumentacji przetargowej.

Pytanie 14

Jesteśmy w stanie dostarczyć pakiet 49. Widzę, że wspomniano o liczbie 500 jednostek. Czy to 500 jednostek "cefepime 1g" i 500 "cefepime 2g" lub 250 jednostek?

Odpowiedź: Pakiet 49 zawiera Cefepime 1g (gram) w ilości 10 fiolek oraz Cefepime 2g (gram) w ilości 15 fiolek.

Pytanie 15

Czy potrzebujesz podaży obu produktów, aby ubiegać się o ofertę?

Odpowiedź: Zamawiający potrzebuje podaży obu produktów, aby ubiegać się o ofertę

Pytanie 16

Czy wspomniana cena 20,00 PLN jest ceną jednostkową?

Odpowiedź: Nie, jest to kwota wadium.

Pytanie 17

Widzę, że wspomniano "6 miesięcy". Czy to jest czas trwania umowy?

Odpowiedź: Tak, umowa zawarta zostanie na okres 6-ciu miesięcy.

Pytanie 18

Czy z przyjemnością otrzymasz produkt zarejestrowany w Wielkiej Brytanii?

Odpowiedź: Oferowany produkt musi posiadać pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia – zgodnie z Ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., Nr 2142)

Pytanie 19

Czy ofertę należy składać w języku polskim?

Odpowiedź: Oferty należy składać wyłącznie w języku polskim.

Pytanie 20

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 145 pozycji nr 6 co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie oferentów na wydzieloną pozycję.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji nr 6 z pakietu 145.

d
B

Pytanie 21**Pakiet 79 poz. 1-2**

W związku z faktem, że na rynku obecne są preparaty ondansetronu inj. różniące się zgodnie z ich CHPL drogami podania, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu, którego drogi podania to: wstrzyknięcie dożylnie lub infuzja dożylna, czy również powinien posiadać zgodnie z CHPL możliwość podania w formie wstrzyknięcia domięśniowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu z możliwością drogi podania: wstrzyknięcie dożylnie, infuzja dożylna.

Pytanie 22**Pakiet 118 poz. 1-6**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu pakowanego w saszetki, tj. każda kapsułka pakowana w osobną saszetkę, opakowanie zbiorcze 5 saszetek? Uzasadnienie: opakowanie tego typu pozwala na bezpieczniejsze (niż w przypadku opakowania – butelka) dystrybuowanie leku, zwłaszcza w przypadku przyjmowania leku przez pacjenta w warunkach domowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 23**Pakiet Nr 10**

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 6 cm x 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pytanie 24**Pakiet Nr 10**

Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 10 cm x 14 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pytanie 25

Pakiet 144 – Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w formie koncentratu do dezynfekcji oraz dekalcyfikacji urządzeń do hemodializy oraz stacji uzdatniania wody bazie aktywnego tlenu. Oferowany produkt zawiera w składzie: kwas nadoctowy oraz nadtlenek wodoru. Jest skuteczny wobec: B, F, Tbc, V w czasie do 10 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 5 L z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.

Pytanie 26

Pytania-zał. nr 3:

Do §3 ust.4 projektu 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: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.

Pytanie 27

Do treści §3 ust.4 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia kary przez Zamawiającego dodatkowej kary za opóźnienie w dostawie, gdyż wcześniejsza część tego zapisu przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.

D
Ks

Pytanie 28

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.4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie 29

Do treści §6 ust.2 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek dłuższego niż jeden rok okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §6 ust.2 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie 30

Do §8 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w części dotyczącej kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie "na ratunek" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie 31

Do §10 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zakazu sprzedaży i cesji wierzytelności przez dodanie słów "... bez zgody Zamawiającego, wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić." ?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie 38

Pakiet 13 pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice sekcyjne o rozciągliwości przed starzeniem min 820%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet 9 pozycja 18-23 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji od 18 do 23 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców, co pozwoli Państwu na lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 40

Pakiet 9 pozycja 18-19 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany pojedynczo w zbiorczym opakowaniu a'30szt z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet 9 pozycja 22 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany pojedynczo w zbiorczym opakowaniu a'100szt z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

d
ki

Pytanie 42

Pakiet 10 pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6cm x 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pytanie 43

Pakiet 10 pozycja 4- Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,7cm x 1,6cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pytanie 44

Pakiet 10 pozycja 4- Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 7,6cm x 1,9cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pytanie 45

Pakiet 10 pozycja 4- Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany pojedynczo w zbiorczym opakowaniu a'500szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie 46

Nr 5, Poz. 4-6 – Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, niejałowe, bezpydrowe w opakowaniu a'150 szt. Z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty przetargowej, oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty przetargowej, oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej.

Pytanie 48

Pakiet 10 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycja 1 sterylnego, poliuretanowego opatrunka do mocowania kaniul obwodowych z wycięciem w rozmiarze 7 x 8,5 cm z metką i 2 paskami włókninowymi. Wzmocnienie włókniną w części obejmującej kaniulę. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony równomiernie. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany opatrunek jeżeli jest on przezroczysty w odpowiednim stopniu umożliwiającym obserwację miejsca wkłucia.

Pytanie 49

Pakiet 10 poz. 2 - „Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie 10 pozycja 2 sterylnego, poliuretanowego opatrunku do mocowania cewników centralnych. Rozmiar 10 x 12 cm z ramką i metką. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony równomiernie. Wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia-folia. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany opatrunek jeżeli jest on przezroczysty w odpowiednim stopniu umożliwiającym obserwację miejsca wkłucia.

Pytanie 50

Pakiet 10 poz. 3 - Czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie 10 pozycja 3 poliuretanowego opatrunku wyspowego, z klejem akrylowym, przezroczystego z centralnie umieszczoną wkładką chłonną, wodoodpornego, oddychającego, z ramką do aseptycznej aplikacji, sterylnego; rozmiar wkładki: 4,5x10cm; rozmiar opatrunku: 9x15cm, z wodoodpornym klejem akrylowym, równomiernie naniesionym na całej powierzchni, bez lateksu, kauczuku i tlenku cynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany opatrunek.

Pytanie 51

Pakiet 10 poz. 4 - Przyłepiec z opatrunkiem wodoodporny 50-72 mm x 19-25 mm x 1 szt.

„Czy zamawiający wydzieli pozycję 4 z pakietu 10?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 52

Pakiet 10 poz. 5, 6, 7 - „Czy zamawiający w pakiecie 10 pozycja 5,6,7 oczekuje zaferowania samoprzylepnych pasków do zamykania ran z akrylowym klejem wrażliwym na siłę nacisku, o równej szerokości na całej długości, dokładnie przybliżające brzegi rany, z mikroporowatej włókniny poliestrowej wzmocnionej włóknami sztucznego jedwabiu, nie klejące się do rękawiczek?. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane paski jeżeli posiadają wymiary zgodne z SIWZ.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 11-13 zaferowania produktu leczniczego spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie 2 poz. 11-13 płynu fizjologicznego, wieloelektrolitowego, izotonicznego tj. zawierającego między innymi jony: Na+ 141-141,51 mmol/l, K+ 5-5,1 mmol/l, Ca+2 1,8-2 mmol/l, Mg+2 0,985-1 mmol/l, Cl- 109-109,05 mmol/l oraz o osmolarności 295-301 mOsm/l.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 31 pozycji 1 diety Fresubin Energy Drink 200ml różne smaki - dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bezreszkowa, zawierająca białko mleka(kazeina, serwatka) (5,6g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy) (5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstyny, cukier trzcinowy)(18,8g/100ml) o osmolarności 390-405 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 44 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 48 produktu leczniczego w opakowaniu po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 49 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 50 produktu leczniczego w opakowaniu po 10fiolkach z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 50 produktu leczniczego o trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu w temp. 15°-25°C/6 godzin?

Odpowiedź: W pakiecie 50 w pozycji 2 Zamawiający wyraża zgodę. W pakiecie 50 w pozycji 1 Zamawiający nie wyraża zgody – Zamawiający wymaga aby okres trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 3 godziny w temp. do 25°C oraz 24 godziny w temp. 2°-8° C.

Pytanie 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 55 produktu leczniczego w opakowaniu po 10fiolkach z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 57 produktu leczniczego w opakowaniu po 10fiolkach z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 92 produktu leczniczego w opakowaniu po 10flakonów z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 94 pozycja 3 produktu leczniczego w opakowaniu po 10flakonów z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wydzielenie z pakietu nr 94 poz. 3 i utworzenie oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 98 poz. 7,8, pozwoli to na przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 66

Czy Zamawiający w pakiecie 131 pozycja 1-3 miał na myśli produkty w opakowaniu butelka? Wymagane produkty nie występują w fiolce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 131 poz. 1-3 produkty w opakowaniu butelka.

Pytanie 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 190 produktu leczniczego w opakowaniu ampulka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 68

Dotyczy zadania 190. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 69

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat w pakiecie NR 190 produkt leczniczy PROPOFOL zawierał w swoim składzie emulsję tłuszczową LCT/MCT, która nie powoduje bolesności w miejscu podania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 70

Dotyczy zadania 192. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 71

Dotyczy zadania 192. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 194 produktu leczniczego w opakowaniu po 50 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 73

Dotyczy zadania 194. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt został zaoferowany w w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 74

Dotyczy §6 ustęp 5,6 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem reklamacji składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu, o który wnosimy pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie 75

W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfikacji produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie 76

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne: Zwracamy się z prośbą o dodatnie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.

Pytanie 77

Dotyczy § 2 ustęp 5 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie Kart Charakterystyki Produktu Leczniczego po uprzednim wezwaniu Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.

Pytanie 78

Dotyczy § 3 ustęp 8 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.

Pytanie 79

Pakiet 5 poz. 4,5,6

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane A'100szt.? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie 80

Pytanie dot. projektu umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Za dni robocze w rozumieniu umowy będą uważane dni od poniedziałku do soboty za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie 81

Zważywszy na treść § 4 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego

określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie dokładniej określić minimalnej wielkości zamówienia. Ilość towaru podana w SIWZ została określona na podstawie retrospektywnej analizy potrzeb.

Pytanie 82

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy wykreślić słowo „, szczególnie”? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie – o jakie konkretnie przypadki nienależytego wykonania postanowień umowy chodzi w § 5 ust. 3 wzoru umowy (poza przypadkami wymienionymi w tym przepisie po wyrażeniu „szczególnie w zakresie”)?

Aktualna treść § 5 ust. 3 wzoru umowy nie precyzuje wystarczająco przesłanek rozwiązania umowy i dlatego wymaga doprecyzowania. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym np. w wyroku z dnia 25 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1123/10 oraz w wyroku z dnia 31 sierpnia 2011 r. KIO 1758/11 „...możliwość odstąpienia od umowy musi być bardzo precyzyjnie określona i nie można grozić zastosowaniem tej sankcji bez względu na okoliczność zawinienia czy przyczynienia się do powstania strat przez wykonawcę.”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.

Pytanie 83

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.

Pytanie 84

Pakiet nr 5, poz. 4-6 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek nitrylowych, niejałowych, bezpydrowych, w rozm. S, M, J pakowanych a³100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 85

Czy Zamawiający w pakiecie 197 poz. 1 dopuszcza wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

d
Pi

Pytanie 86

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 195 poz. 1 produkt Probio Dr, który jest zarejestrowany jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 87

Czy Zamawiający w pakiecie 195 poz. 1 wymaga wyceny produktu zarejestrowanego jako lek?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 195 poz. 1 wymaga produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 88

Czy Zamawiający w pakiecie 176 poz. 308 dopuszcza wycenę preparatu RANITIDINUM 0,05 G, ampułki o pojemności 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89

Czy Zamawiający w pakiecie 174 poz.2 dopuszcza wycenę preparatu w dawce 20 mg/1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną dawkę.

Pytanie 90

Czy Zamawiający w pakiecie 160 dopuszcza wycenę leku Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Czy Zamawiający w pakiecie 151 dopuszcza wycenę preparatu CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, stężenie, możliwe drogi podania i dopuszczalne dawki dobowe.

Pytanie 92

Czy w pakiecie 104 poz. 90 i 91 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Entero Dr x 20 kaps. będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienne wskazania i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 93

Czy Zamawiający w pakiecie 104 poz. 41 (Carbo medicinalis) dopuszcza wycenę preparatu w dawce 200mg x 20 kaps. Tw.?

Odpowiedź: W pakiecie 104 poz. 41 Carbo medicinalis 300 mg x 20 tabl. w ilości 56 opakowań Zamawiający dopuszcza zamiennie z przeliczeniem ilości ze względu na dawkę produkt w dawce 200 mg x 20 kaps. w ilości 84 opakowań.

Pytanie 94

Czy Zamawiający w Pakiecie 104 poz. 109 dopuszcza wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać.

Pytanie 95

Czy w pakiecie 104 poz. 155 Zamawiający dopuszcza wycenę suplementu diety o nazwie Potazek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

(Handwritten marks)

Pytanie 96

Czy Zamawiający w Pakiecie 104 poz. 82 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Simeticonum 40mg/100 kaps, co pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty. Preparat Simeticonum posiada takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum wymienionym w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienną substancję czynną.

Pytanie 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 i 8 z pakietu 100?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 98

Czy Zamawiający w pakiecie 61 poz. 1 dopuszcza wycenę preparatu Vincristin Richter, 1mg, inj, 10fiol prosz+10amp rozp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Czy w Pakiet 81 poz. 25 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu, którego 1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Czy Zamawiający w pakiecie 90 poz. 10 dopuszcza wycenę preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml; 4ml, inj., 5amp o działaniu znieczulającym pojawiającym się po 5-8 minutach?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie 90 poz. 10 aby zaoferowany produkt leczniczy był roztworem hiperbarycznym.

Pytanie 101

Czy Zamawiający w pakiecie 90 poz. 6 dopuszcza wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5mg/ml; 10ml, rozt.d/wstrz, 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną postać.

Pytanie 102

Czy w pakiecie 90 poz. 9,8 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną dawkę.

Pytanie 103

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku:

- a) Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie
- b) Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie
- c) Kapsułkę na kapsułką twardą i odwrotnie
- d) Tabletkę na drażetkę i odwrotnie
- e) Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie
- f) Ampułkę na fiolkę i odwrotnie
- g) Ampułkę na ampułko-strzykawkę i odwrotnie
- h) Fiolkę na ampułko- strzykawkę i odwrotnie
- i) Fiolkę/Ampułkę na butelkę i odwrotnie

d
Gp

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do połykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej.

Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie.

Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanych uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

Pytanie 104

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 105

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 106

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę [produktu zarejestrowanego jako kosmetyk w poniższych pozycjach:

- pakiet 104 poz. 5 - Alantoin
- pakiet 104 poz. 23 - Benzyl benzoate

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107

Czy Zamawiający w poniższych pozycjach dopuszcza wycenę suplementu?

- pakiet 82 poz. 4 - Ascorbic acid **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**
- pakiet 82 poz. 5 - Ascorbic acid **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**
- pakiet 82 poz. 10 - Calcium lactate gluconate **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
- pakiet 82 poz. 28 - Ornithine aspartate **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
- pakiet 104 poz. 7 - Alanerv **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
- pakiet 104 poz. 38 - Calcium acetate **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
- pakiet 104 poz. 40 - Calcium gluconate **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**
- pakiet 104 poz. 304 - Vibovit Junior **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 108

Czy zamawiający w poniższych pozycjach dopuszcza wycenę preparatu zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

- pakiet 176 poz. 125 - Dicoflor 30 **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę równoważnego odpowiednika zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego jeżeli posiada on ten sam skład, postać oraz dawkę/stężenie.**

d
Ks

pakiet 176 poz. 126 - Dicoflor 30 Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę równoważnego odpowiednika zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego jeżeli posiada on ten sam skład, postać oraz dawkę/stężenie.

pakiet 176 poz. 184 - Innofer baby Odp. Zamawiający w pakiecie 176 poz. 183-184 dopuszcza wycenę równoważnego odpowiednika zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego jeżeli posiada on ten sam skład, postać oraz dawkę/stężenie.

pakiet 176 poz. 285 - Phytomenadione Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę równoważnego odpowiednika zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego jeżeli posiada on ten sam skład, postać oraz dawkę/stężenie.

Pytanie 109

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek jest tymczasowym brakiem produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? Dotyczy pozycji wymienionych poniżej:

- pakiet 56 poz. 4 - Cloxacillin
- pakiet 80 poz. 64 - Phytomenadione
- pakiet 81 poz. 2 - Atecortin
- pakiet 81 poz. 36 - Suxamethonium chloride
- pakiet 82 poz. 3 - Ascorbic acid
- pakiet 82 poz. 24 - Hydroxyzine hydrochloride
- pakiet 82 poz. 25 - Neostigmine mythylsulphate
- pakiet 82 poz. 29 - Ornithine aspartate
- pakiet 104 poz. 48 - Chloran
- pakiet 134 poz. 1 - Boceprevir*
- pakiet 136 poz. 1 - Bosentanum*
- pakiet 162 poz. 1 - Amantadine
- pakiet 176 poz. 75 - Cefadroxil
- pakiet 176 poz. 136 - Diprophos
- pakiet 176 poz. 197 - Lamotrigine
- pakiet 176 poz. 272 - Parapasta
- pakiet 176 poz. 345 - Sudocrem
- pakiet 176 poz. 348 - Tafluprostum
- pakiet 176 poz. 354 - Tetracyclini hydrochloridum
- pakiet 176 poz. 373 - Trimebutine

Odpowiedź: Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie 110

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? Dotyczy pozycji wymienionych poniżej:

- pakiet 32 poz. 9 - Preparat sojowy, wolny od białek mleka krowiego i laktozy, przeznaczony dla niemowląt powyżej 6 miesiąca życia.
- pakiet 34 poz. 1 - Somatostatin
- pakiet 35 poz. 9 - Isomil
- pakiet 35 poz. 10 - Isomil
- pakiet 38 poz. 4 - Gąbka hemostatyczna, jałowa, wchłanialna, z żelatyny
- pakiet 70 poz. 1 - Dacarbazine*
- pakiet 70 poz. 2 - Dacarbazine*
- pakiet 80 poz. 49 - Lignocainum 5% Grave
- pakiet 80 poz. 72 - Rhinophenazol

d
of

pakiet 82 poz. 22 - Glyceryl trinitrate
pakiet 82 poz. 31 - Pyridoxine
pakiet 82 poz. 36 - Thiamine
pakiet 86 poz. 4 - Amoxicillin
pakiet 99 poz. 1 - Doripenem
pakiet 100 poz. 8 - Tetanus immunoglobulin
pakiet 101 poz. 2 - Aminophyllinum
pakiet 104 poz. 10 - Aluminium hydroxide
pakiet 104 poz. 230 - Policresulen
pakiet 104 poz. 279 - Thiamine
pakiet 162 poz. 5 - Cefamandol
pakiet 176 poz. 13 - Adacel
pakiet 176 poz. 267 - Oxymetazoline hydrochloride
pakiet 176 poz. 269 - Oxymetazoline hydrochloride
pakiet 176 poz. 381 - Vecuronium bromide
pakiet 176 poz. 382 - Vecuronium bromide
pakiet 176 poz. 391 - Ziprasidone
pakiet 176 poz. 392 - Ziprasidone

Odpowiedź: Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie 111

Czy Zamawiający w niżej wymienionych pozycjach dopuszcza wycenę leku w postaci dojelitowej?

pakiet 83 poz. 27 - Omeprazole **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 104 poz. 88 - Duloxetine **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 104 poz. 89 - Duloxetine **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 176 poz. 7 - Acetylosalicylic acid **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 176 poz. 215 - Mesalazine **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 176 poz. 216 - Mesalazine **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 176 poz. 270 - Pantoprazole **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 176 poz. 271 - Pantoprazole **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 112

Czy Zamawiający w Zadaniu 82 poz. 27 dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 28 ml, ponieważ producent zmienił pojemność opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 28 ml z zachowaniem ilości 140 opakowań ze względu na ograniczony okres trwałości produktu po rekonstytucji.

Pytanie 113

Czy Zamawiający w pakiecie 83 poz. 18 - Indapamide dopuszcza wycenę leku w postaci o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje postaci bez przedłużonego uwalniania.

Pytanie 114

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu 50, poz 1 i 2, okres trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 3 godziny w temp. do 25°C oraz 24 godziny w temp. 2°-8° C i był zapisany w CHPL?

Odpowiedź: W pakiecie 50 pozycja 1 Zamawiający wymaga aby okres trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 3 godziny w temp. do 25°C oraz 24 godziny w temp. 2°-8° C i był zapisany w CHPL. W pakiecie 50 pozycja 2 Zamawiający nie wymaga.

Handwritten marks:
A large handwritten letter 'd' is visible on the left side of the page.
Below it, there are some illegible handwritten scribbles.

Pytanie 115

Czy w pozycjach wymienionych poniżej można wycenić lek w postaci ampułki
pakiet 34 poz. 2 – Somatostatin **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
pakiet 107 poz. 2 - Octreotide* **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 116

Czy dopuszcza w pakiet 100 poz. 8 – Tetanus immunoglobulin wycenę leku w postaci ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 117

Czy Zamawiający w pakiecie 168 poz. 1 dopuszcza wycenę preparatu Monover, 100mgFe³⁺/ml; 1ml, rozt.d/wstrz, infuz, 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, stężenie, dane kliniczne i dopuszczalne dawki maksymalne.

Pytanie 118

Czy Zamawiający w pakiecie 168 poz. 2 dopuszcza wycenę preparatu Monover, 100mgFe³⁺/ml; 5ml, roztw.d/wstrz, infuz, 5fiol?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, stężenie, dane kliniczne i dopuszczalne dawki maksymalne.

Zastępca Dyrektora
dz. Administracyjno-Ekspertyznych
mgr inż. Andrzej Staszka