



BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
49-301 BRZEG, ul. MOSSORA 1
tel. 77 444 65 75, sekretariat 77 444 65 36,
e-mail: zamowienia.publiczne@bcmbrzeg.pl
REGON: 000 313 437 NIP: 747 15 71 941

PN/2/2023

Brzeg, 18.05.2023 r.

**Do wszystkich
Wykonawców, którzy pobrali
Specyfikację Warunków Zamówienia**

II. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ .

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy
Prawo zamówień publicznych pn. „Dostawa leków dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu –
PN/2/2023.

Zamawiający - Brzeskie Centrum Medyczne w Brzegu, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2022r., poz. 1710 ze zm. – dalej jako ustawa Pzp.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły w dniach od **15.05.2023 r. do 18.05.2023 r.** do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 73 wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 75 i 77 dopuści opakowanie typu ampułka wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpieczną i bardziej wygodną alternatywę dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 76 i 78 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z wymaganiami określonymi w SWZ dla tych pozycji asortymentowych.

Pytanie nr 4

Czy w pakiecie 5 poz. 79 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania KabiPac?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 107 wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 110-111 wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7

Czy **w pakiecie 11 poz. 418** Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 1% MCT/LCT Fresenius, 5 ampułek x 20ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający **w pakiecie 16 poz. 2-6, 12**, ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jakości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zgodnie z opisem zawartym w SWZ dla tych pozycji asortymentowych.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający **w pakiecie 16 poz. 9, 11** wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań stojących typu KabiClear?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10

Prosimy o dopisanie do §1 ust.2 lit. a) wzoru 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 wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umownych.

Pytanie nr 11

Do §1 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leków „na ratunek” do 9 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu na dostawę leków „na ratunek” do 9 godzin, to nie jest żaden „ratunek”.

Pytanie nr 12

Do treści §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie umowy w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umownych.

Pytanie nr 13

Do treści §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy lub reklamacji/gwarancji w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umownych.

Pytanie nr 14

Do § 9 ust.2 pkt 3) i 4) wzoru umowy. Prosimy o rezygnację ze zobowiązania Wykonawcy do informowania Zamawiającego o zmianach cen wynikających ze zmiany stawek celnych czy w kontekście zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług, ponieważ zmiany te dokonywane są na mocy powszechnie obowiązujących przepisów prawa, a następnie publikowane w ogólnodostępnych źródłach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na rezygnację ze zobowiązania Wykonawcy do informowania Zamawiającego o zmianach cen wynikających ze zmiany stawek celnych czy w kontekście zmiany obowiązującej stawki podatku od towarów i usług.

Pytanie nr 15

Do §9 ust.2 pkt 6) wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z opisanego w §9 ust.2 pkt 6) wzoru umowy sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia i zastąpienie go automatyczną indeksacją wynagrodzenia opartą o konkretną obiektywną wartość, taką jak skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, poprzedni miesiąc = 100). Wyjaśniamy, że zgodnie z powszechnie przyjętym poglądem „podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją robót budowlanych lub usług w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Tym samym prosimy o zmianę podstawy ustalania poziomu zmiany cen materiałów lub kosztów uzasadniających waloryzację na częściej aktualizowane wskaźniki miesięczne (w miejsce rocznego). Prosimy również o taką zmianę zapisu, aby pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpiła po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia umowy, zgodnie z art. 439 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.). W związku z tym wnosimy o określenie:

- sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia: w oparciu o skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, poprzedni miesiąc = 100);
- poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniającego do dokonania waloryzacji: kiedy wyżej opisane obliczenie (suma sześciu miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS) wyniesie 5% lub więcej;
- okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy: pierwsza zmiana po upływie 6 miesięcy, każda kolejna po 3 miesiącach;
- maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o ww. zasadach wprowadzania zmian: 15% wysokości pierwotnego wynagrodzenia umownego. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust.2 pkt 6) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak 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 dokładnie przeanalizował możliwe zmiany w zakresie zawartej umowy i dostosował je obowiązujących przepisów prawa. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umownych.

Pytanie nr 16

Czy w Pakiecie nr 11 poz.521 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza tylko pod warunkiem, że preparat EnteroDr. jest zarejestrowany jako lek, w przypadku innej rejestracji – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Czy w Pakiecie nr 11 poz. 541 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18

Pytanie nr 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie **w pakiecie 18 pozycji 1** sterylnej wody jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500ml, z dołączonym łącznikiem do dozownika tlenu

mikrobiologicznie czystym lub sterylnym, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości min. 350 cm H₂O (5 psi). Potwierdzona badaniami klinicznymi lub oświadczeniem producenta możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18

Pytanie nr 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie **w pakiecie 18 pozycji 1** sterylnej wody jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, z dołączonym łącznikiem do dozownika tlenu mikrobiologicznie czystym lub sterylnym, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości min. 350 cm H₂O (5psi). Potwierdzona badaniami klinicznymi lub oświadczeniem producenta możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN i napisami w języku polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 18

Pytanie nr 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie **w pakiecie 18 pozycji 2** Sterylnej wody jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, z dołączonym łącznikiem do dozownika tlenu sterylnym lub mikrobiologicznie czystym, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości min. 350 cm H₂O (5 psi). Potwierdzona badaniami klinicznymi lub oświadczeniem producenta możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN i napisami w języku polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Dotyczy **pakietu nr 9 poz. 21**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 126**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt **Imipenem Cilastatin** posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt **Imipenem Cilastatin** posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 24

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 321**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat **Meropenem** posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 526**. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii ,

którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 26

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 90**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 27

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 525**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr **11 poz. 234**.

(1.) 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?

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający, zgodnie z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej, wymaga preparat Fortrans 79 g x 48, saszetki do przygotowania do kolonoskopii.

Pytanie nr 29

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 52**. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 397**. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 356, 357, 358, 359, 360**. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji asortymentowej do osobnego pakietu.

Pytanie nr 32

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 92**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu zgodnego z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 33

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 232**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej i w ilości określonej w tej pozycji.

Pytanie nr 34

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 262**. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Produkt Uman Big proszę zaoferować w poz. 261, zgodnie z opisem. W poz. 262 Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu w dawce 200 j.m./1 ml.

Pytanie nr 35

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 478**. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny parafiny zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.

Pytanie nr 36

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 322**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 37

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 173**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga preparatu z Dimeticonem.

Pytanie nr 38

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 233**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 2 opakowań?

Odpowiedź:

Proszę zaoferować preparat w postaci kapsułek do inhalacji, zgodnie z opisem w SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 39

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 524**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 40

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 119**. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji asortymentowej do osobnego pakietu.

Pytanie nr 41

Dotyczy **pakietu nr 12 poz. 11**. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 42

Dotyczy **pakietu nr 13 poz. 3, 4, 7, 9, 11, 13**. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści każdą „postać” opakowania, w tym butelki.

Pytanie nr 43

Czy w pakiecie 11 w poz.73 można wycenić SkinScabin, płyn, 120 ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 44

Czy w pakiecie 5 w poz.5, 6 można wycenić lek w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź:

Tak właśnie jest w opisie przedmiotu zamówienia dla wskazanych wyżej pozycji asortymentowych.

Pytanie nr 45

Czy w pakiecie 5 w poz.59, 60 można wycenić leki w postaci kaps. twardych?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 46

Czy w pakiecie 24 w poz.4 można wycenić żel w opakowaniu 5g odpowiednio przeliczając ilość opak.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 47

Preparat podany w pakiecie 11 w poz.210 Fenoterolum 0,025mg/1ml x 5 jest lekiem na import docelowy, czas realizacji ok.1 m-ca – proszę o wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i jest świadomy dostawy leku z importu docelowego, co potwierdza zapis w punkcie 4 pod specyfikacją asortymentowo-cenową w Pakiecie 11

„4. Termin dostawy w przypadku leków z poz. 210, 332 wynosi 21 dni z uwagi na obowiązujące procedury importu docelowego”

Pytanie nr 48

Czy w pakiecie 11 w poz.286 można wycenić LactoDr. A, krople doustne, 5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 49

Preparat podany w pakiecie 11 w poz.332 Methylergonovini maleas 0,2mg/ml x 5 jest lekiem na import docelowy, czas realizacji ok.2tyg. – proszę o wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 47.

Pytanie nr 50

Czy w pakiecie 11 w poz.386 można wycenić np.HepaDr A., tabl., 40 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 51

Czy w pakiecie 11 w poz.397 można wycenić np. Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 52

Czy w pakiecie 11 w poz.424 ze względu na zakończoną produkcję leku można wycenić np. Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10amp, lek na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53

Czy w pakiecie 11 w poz.487 można wycenić np. Lactosum monohydricum, 100 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54

Czy w pakiecie 11 w poz.531 można wycenić np. Intersorb Plus, wapno sodowane, 5 l, przy tej samej ilości opakowań?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 55

Czy w pakiecie 11 w poz.541 można wycenić Sudocrem Expert, krem, barierowy, 250 g, ponieważ teraz taki jest dostępny w sprzedaży na rynku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 56

Czy w pakiecie 11 w poz.541 można wycenić ZinoDr.A,krem,barier-ochron.,o dział.piel-reg,250g, ponieważ teraz taki jest dostępny w sprzedaży na rynku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 57

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 527**. Czy Zamawiający dopuści wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

W poz. 527 Zamawiający oczekuje zaoferowania *Scutellariae extractum 15g żel do stosowania w jamie ustnej – 1 opak.*

Pytanie nr 58

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 367**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema, roztw. doodbytn., 150 ml ? Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztw.doodbytn.,150 ml jest obecnie nie produkowany i nie znany jest termin powrotu dystrybucji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59

Dotyczy **pakietu nr 11 poz. 249**. Czy można wycenić Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g?

Odpowiedź:

Dokładnie tak.

Pytanie nr 60

Proszę o wydzielenie z **pakietu 8 poz.1**, umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61

Czy w pakiecie 11 w poz.21 można wycenić Alfacalcidol, 0,25 mcg, kaps.miękkie, 10x10szt (Zg.MZ)?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 62

Czy w pakiecie 11 w poz.24 można wycenić Atenolol Sopharma, 50 mg, tabl.powl., 30 szt,bl(3x10)(ZgMZ)?

Odpowiedź:

W poz. 24 należy wycenić *Allantoinum + Dexpanthenolum (20mg + 50 mg)/g – 35 krem 5 opak.*

Pytanie nr 63

Czy w pakiecie 11 w poz.85 można wycenić Flegamina Classic sm.mięt.b/cuk(Flegamina),4mg/5ml,syr,120ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 64

Czy w pakiecie 11 w poz.107 można wycenić Carbo Activ Aflofarm, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl(2x10), przy tej samej ilości opakowań, ponieważ w dawce 250mg nie jest dostępny na rynku?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu z węglem leczniczym w tabletkach, nie w kapsułkach.

Pytanie nr 65

Czy w pakiecie 11 w poz.111 można wycenić gran.d/sp.zaw.doustn.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 66

Czy w pakiecie 11 w poz.241 można wycenić Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp, przeliczając ilość na 5 opak.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 67

Czy w pakiecie 11 w poz.366 ze względu na zakończona produkcje leku w postaci kremu, czy można wycenić maść?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 68

Czy w pakiecie 11 w poz.17 można wycenić lek w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

W tej konkretnej pozycji asortymentowej – Tak.

Pytanie nr 69

Proszę o wydzielenie z pakietu 7 poz.4, umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70

Czy w pakiecie 7 w poz.3 można wycenić Albumina ludzka 20% 50ml? Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę to proszę o podanie ilości opakowań?

Odpowiedź:

Albumina ludzka 20% o poj.50 ml jest opisana w poz. 1.

W poz. 3 Zamawiający oczekuje objętości 10 ml, zgodnie z opisem SWZ dla tej pozycji asortymentowej.

Pytanie nr 71

Czy w pakiecie 11 w poz.93 można wycenić Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy,4ml, roztw.do wstrz.,5 amp?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 539 : Sucha masa bezbiałkowego dializatu z krwi cieląt (4,15mg/g) - 20g. Czy w kolumnie „Postać” powinno być: „żel na skórę”, ponieważ opis dawki wskazuje na postać leku w żelu a nie maści?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje zarówno lek w postaci żelu na skórę jak i maści.

Pytanie nr 73

Czy w pakiecie 11 w poz.208 Fenoteroli+Ipratropii bromidum (50µg+20µg)/dawkę inhal. - 200 dawek - 10ml, powinna być dawka (50µg+21µg)/dawkę, ponieważ tak jest lek zarejestrowany?

Odpowiedź:

Tak, ponieważ 21 mikrogramów ipratropiowego bromku jednowodnego (Ipratropii bromidum) odpowiada 20 mikrogramom ipratropiowego bromku bezwodnego.

Pytanie nr 74

Czy w pakiecie 11 w poz.276 można wycenić Kalium Effervescens bezcukrowy,3g,gran.mus,20sasaz?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 332. Czy w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia /Nazwa leku” powinna być nazwa międzynarodowa: „Methylergometrini maleas”?

Odpowiedź:

To są synonimy methylergonovinum=methylergometrinum.

Pytanie nr 76

Czy w pakiecie 11 w poz.459, 460 można wycenić kapsułki skrobiowe pakowane po 250 sztuk?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 77

Pakiet 5, Pozycja 26, Cefazolinum 1g fiol.: 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, ale nie wymaga.

Pytanie nr 78

Pakiet 5, Pozycja 27, 28, Ceftazydym proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 79

Pakiet 5, Pozycja 32, Cefuroksym 1500mg (i.v./i.m.) proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg 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, ale nie wymaga.

Pytanie nr 80

Pakiet 5, Pozycja 57, 58, Fentanyl: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 81

Pakiet 5, Pozycja 83, 84, Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Zamawiający informuje, iż w przypadku oferowania przez Wykonawców asortymentu o parametrach dopuszczonych przez Zamawiającego na podstawie udzielonych odpowiedzi na pytania i wyjaśnień treści SWZ, wymaga aby Wykonawca zawarł w Zał. Nr 2.1 -2.24 do SWZ – tj. w formularzach asortymentowo-cenowych, dopuszczony opis przedmiotu zamówienia dla oferowanego produktu wraz z nr pytania, na który udzielono odpowiedzi dopuszczającej.

Wykonawca przygotowując ofertę na przedmiotowe zamówienie powinien brać pod uwagę powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje, jako **stanowiące integralną część SWZ**.

Zgodnie z art. 135 ust. 6 oraz 137 ust. 2 ustawy Pzp stanowisko Zamawiającego zostało przekazane do wszystkich wykonawców biorących udział w postępowaniu poprzez zamieszczenie na stronie internetowej Zamawiającego

.....
Kierownik Zamawiającego