

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Kilińskiego 29
08-110 Siedlce

Pismo: leki/270/2019/4

Siedlce dnia: 2019-07-04

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego, na:

dostawy leków, materiałów opatrunkowych oraz szwów chirurgicznych do SP ZOZ Siedlce,

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

1. Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w zadaniu nr 1, pozycja nr 52 (Etomidate inj 20mg/10ml x 10amp), preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsmol/l, który podczas iniekcji wywołuje u pacjentów udokumentowany w pracach klinicznych dużo mniejszy miejscowy efekt bólowy a tym samym nie wymaga wczesnej premedykacji z lignokainy w miejscu podania ?

Odpowiedź: Preparat zgodny z zapisami SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1, pozycja nr 88 preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego Lignocainum 2% 20ml w bezpiecznych i prostych w obsłudze, nie narażonych na rozbicie, plastikowych ampułkach, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 9, pozycja nr 4, 5, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji-RTU Amikacinum inj. doż. 2,5mg/ml a 100ml oraz Amikacinum inj. doż. 5mg/ml a 100ml, w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, którą wykonuje tylko farmaceuta, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga obecności farmaceuty), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź: Tak.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 9, pozycja nr 12, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji-RTU Gentamicin inj. Doż 80mg/80ml, w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii–Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, którą wykonuje tylko farmaceuta, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga obecności farmaceuty), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź: Tak.

5. Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 9, pozycja nr 4, 5, 12, w/w preparaty które nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu i piroosiarczynu sodu (znane konserwanty spożywcze), które mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a szczególnie u dzieci ?.

Odpowiedź: Preparaty zgodne z zapisami SIWZ.

6. Konkurencyjność ofert w przetargu przynosi wymierny efekt ekonomiczny dla Zamawiającego, mając powyższe na uwadze, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 26 pozycja nr 9 i utworzenie nowego pakietu (Paracetamol 10mg/ml roztwór do infuzji 100ml, 10fl.) celem złożenia oferty handlowej na w/w preparat Paracetamolu od co najmniej 3 oferentów?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzą istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 31, pozycja 17, 18 , należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforującym składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: Preparaty zgodne z zapisami SIWZ.

8. Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w pakiecie nr 34, pozycja nr 1, 2, 3, 4 należy zaoferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

Odpowiedź: Preparaty zgodne z zapisami SIWZ.

9. Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie nr 34, pozycja nr 3, 4 (Potassium chloride 0,15%+ Glucose 5% roztwór do infuzji 500 ml, Potassium chloride 0,3%+ Glucose 5% roztwór do infuzji 500 ml), zastosowania w/w preparatach, glukozy jednowodnej jako rozpuszczalnika, która posiada lepszy stopień uwodnienia, a tym samym powodują lepszą dostępność farmakologiczną substancji aktywnej?.

Odpowiedź: Preparaty zgodne z zapisami SIWZ.

10. Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 28, pozycja nr 33 preparat hydroksyetyloskrobi, który posiada osmolalność zbliżoną do osmolalności osocza , oraz aby zapobiec kwasicy z rozcieńczenia (np. stosując roztwory na bazie tylko 0,9% NaCl), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, w pełni zbilansowany- czyli dostosowany do składu elektrolitowego osocza, zawierający w odpowiednim stężeniu jony: Na, Cl ,K, Ca ,Mg?.

Odpowiedź: Preparaty zgodne z zapisami SIWZ.

11. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 46, pozycje: 1, 2, 3): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź: Katalog wymaganych dokumentów określa SIWZ.

12. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 46, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Zastosowanie w pieluchomajtkach minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Mamy informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego.

Odpowiedź: Nie wymaga ale dopuszcza.

13. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 46, pozycje: 1, 2, 3) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Mamy informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach: brak ściągacza taliowego, obniżony poziom chłonności oraz brak warstwy chłonnej kierującej wilgoć do środka i utrzymującej z dala od skóry. Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach opieki długoterminowej. Niedopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej dwóch producentów (TZMO - Seni, Essity - TENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy - gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

14. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 46, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry lub EDS), który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższych wymogów oraz niedopuszczenie produktów niespełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP; ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim (Essity - TENA, TZMO - Seni) posiada takie rozwiązania technologiczne.

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

15. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 46, pozycja: 1): pieluchomajtek dla dorosłych o chłonności co najmniej 2750g?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

16. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 46, pozycja: 2): pieluchomajtek dla dorosłych o chłonności, co najmniej 2400g?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

17. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 46, pozycja: 3): pieluchomajtek dla dorosłych o chłonności co najmniej 1750g?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

18. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 46, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych pakowane a'30, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Tak.

19. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 46, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym minimalnym obwodzie 56cm i maksymalnym 96cm?

Odpowiedź: Tak.

20. Czy Zamawiający w zadaniu 1 w pozycji 87 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: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

21. Czy Zamawiający w zadaniu 1 w pozycji 88 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź: Tak.

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 2 produktu leczniczego Metamizole inj 2,5g/5ml w opakowaniu po 10 ampułek?

Odpowiedź: Tak.

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 20 produktu leczniczego Ceftriaxone 1;0g w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Tak.

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 21 produktu leczniczego Cefuroxime w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Tak.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 22 produktu leczniczego Ciprofloxacin inj, 200mg/100ml w opakowaniu 20 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 26 pozycji 2 produktu leczniczego Flumazenil 0,1 mg/ml roztwór do wstrzykiwań w opakowaniu 5 ml x 5 ampułek?

Odpowiedź: Tak.

27. Czy w zadaniu 26 pozycja 5-7 Zamawiający miał na myśli ampułki wykonane z polietylenu, pasujące do wszystkich rodzajów strzykawek, umożliwiające przygotowywanie produktu leczniczego

w systemie bezigłowym, zwiększające bezpieczeństwo i zmniejszające ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 26 pozycji 9 produktu leczniczego Paracetamol 10mg/ml roztwór do infuzji 100ml x 10 fiolek?

Odpowiedź: Tak.

29. Czy w zadaniu 26 pozycja poz. 10 Zamawiający miał na myśli Propofol 1% zawierający emulsję MCT/LCT co zmniejsza ból podczas iniekcji i redukuje ilość podawanych lipidów?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 27 pozycji 1 produktu leczniczego Ceftazidime 1,0g inj. w opakowaniu po 10 fiolek?

Odpowiedź: Tak.

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 27 pozycji 4 produktu leczniczego Levofloxacin inj 0,5g/100ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 27 pozycji 5 produktu leczniczego Linezolid inj 0,6g/300ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 27 pozycji 9 produktu leczniczego Imipenem, 500mg+500mg; 20ml w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Tak.

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 27 pozycji 10, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 3 produktu w opakowaniu zbiorczym 4 sztuki po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Tak.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 13, 15, 22 diet w opakowaniu worek zabezpieczony samozasklepiającą się membraną? Opisane diety nie występują w opakowaniu flakon.

Odpowiedź: Tak.

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 17 produktu w opakowaniu worek z dwoma portami w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Tak.

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 18 produktu - 10% emulsja tłuszczowa a 500ml-typu Intralipid w opakowaniu worek?

Odpowiedź: Tak.

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 23,24,26,27,28 produktu w opakowaniu zbiorczym 4 sztuki po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Tak.

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 25 produktu w opakowaniu zbiorczym 6 sztuk po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Tak.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 28 pozycji 33 produktów w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 31 pozycji 1 produktu w opakowaniu zbiorczym 40 sztuk po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Tak.

43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 31 pozycji 12 produktu Metronidazol w opakowaniu zbiorczym 40 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 34 pozycji 1-4 produktu w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk po odpowiednim przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Tak.

45. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu 31 w pozycjach 2, 3, 4, 8, 9, 13,14,15,16,19,20,23 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów w workach typu Viaflo; nie wyraża, natomiast, zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

46. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 31 w pozycjach 10 i 11 preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarzkiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów. W przypadku wydzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

47. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 31 w pozycjach 18 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg²⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku wydzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

48. Dotyczy zadania nr 39

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie powierzonymi środkami publicznymi i zasadę zachowania wolnej konkurencji, dokona podziału przedmiotu zamówienia na dwa osobne pod pakiety 39a – Płyyny do ciągłych terapii nerkozastępczych – poz. 4,5,6 oraz 39b – Materiały eksploatacyjne do urządzenia Multifiltrate – poz. 1 – 3 oraz 7 -11, co pozwoli na zaoferowanie wyrobu medycznego w pełni kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem Multifiltrate, używanym przez wiele stacji dializ i ośrodków klinicznych na terenie całego kraju, a dla Zamawiającego takie rozwiązanie będzie korzystne ze względów ekonomicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

49. Zadanie nr 40 poz. 8 Proszę Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

50. Czy zamawiający wymaga, aby Bupivacainum hydrochloricum z zadania 1 pozycja 23 zgodnie z CHPL był szczególnie zalecany w przypadku, gdy użycie adrenaliny jest przeciwwskazane?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

51. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do zadania 1 pozycja 105, Oxytocin 5IU/ml - pakowane po 10 amp. po 1 ml., która wg ChPI nie wymaga przechowywania w lodówce (temp. 2-8 stopni Celsjusza)?

Odpowiedź: Tak.

52. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do zadania nr 2 pozycja 1 Metamizolum natrium monohydricum inj. 2,5g/5ml pakowane po 10 amp/op, które wg ChPI posiadają rejestrację przeciwbólową i przeciwgorączkową u dzieci powyżej 3 miesiąca życia oraz według punktu 4.6 CHPL - mogą być stosowane w I oraz II trymestrze ciąży? Zamawiający dopuszczając innego producenta ma możliwość wyboru dla szpitala oferty najkorzystniejszej finansowo.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

53. Czy Zamawiający zgodzi się dopuścić w zadaniu 8, pozycja 11 Morphini hydrochloridum inj. (10mg/ml x 10 amp)? 1 % roztwór do wstrzykiwań Morphini hydrochloridum, nie zawiera w przeciwieństwie do Morphini sulfas konserwantu E 223, który wg CHPL może być przyczyną reakcji alergicznych.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

54. Czy Zamawiający zgodzi się dopuścić w zadaniu 8, pozycja 12 Morphini hydrochloridum inj. (20mg/ml x 10amp) ?2% roztwór do wstrzykiwań Morphini hydrochloridum nie zawiera w przeciwieństwie do Morphini sulfas konserwantu E 223, który wg CHPL może być przyczyną reakcji alergicznych oraz wg ChPI może być podawany zewnątrzoponowo (nadtwardówkowo).

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

55. Czy Zamawiający w par. 3.5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. §3 ust. 5 przewiduje możliwość odstąpienia przez Wykonawcę od umowy w części dotyczącej produktów zamiennych.

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 24 poz. 6 insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

Odpowiedź: Tak.

57. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu 24 poz. 1-5 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie nakłada takiego obowiązku.

58. Zadanie nr 15 Pozycja 69

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ? sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml

Opakowania zbiorcze - karton x 20 butelek LZ - w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Odpowiedź: Tak.

59. zadanie 39 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z zadania 39 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

60. zadanie 39 pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach: dla pozycji 1 - 15 cm dla pozycji 2 - 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2 z zadania 39 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

61. zadanie 15 pozycje 199, 200 termin składania ofert: 15.07.2019

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi? 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości? 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 199, 200 z zadania 15 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

62. pytanie dot. pakietu 12 poz. 168

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 12 poz. 168 produktu leczniczego wraz z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ. Katalog wymaganych dokumentów określony jest w SIWZ.

63. pytanie dot. pakietu 12 poz. 168

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 poz. 168 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ

64. dotyczy zadania nr 3, poz. 2

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 3 poniższej pozycji i utworzenie nowego pakietu:

- Aciclovir 250 mg inj x 55 fiole (pozycja nr 2).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

65. dotyczy zadania nr 3, pozycja nr 9

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 3 poniższej pozycji i utworzenie nowego pakietu:

- Ibandronic acid onj 3 mg/3ml x 1 amp. (pozycja nr 9).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

66. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1, poz. 23 (Bupivacainum hydrochloricum 5mg/ml, amp 4ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

67. Czy zamawiający dopuści w pak. 15 poz. 135, 136, 137 Nebbud 0,125mg/ml, Nebbud 0,25mg/ml a 2ml, Nebbud 0,5mg/ml a 2ml, aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: W pozycji nr 135 należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ. W pozycjach 136 i 137 zamawiający dopuszcza ampułki.

68. Czy zamawiający dopuści w pak. 15 poz. 135, 136, 137 Nebbud 0,125mg/ml, Nebbud 0,25mg/ml a 2ml, Nebbud 0,5mg/ml a 2ml, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: W pozycji nr 135 należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ. W pozycjach 136 i 137 zamawiający dopuszcza wnioskowane preparaty i ich gramaturę.

69. Zadanie nr 49 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po 10 szt. w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Tak.

70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 1 pozycji nr 2,6,11,12,14,15,18,22-24,26,27,30-32,39,46-48,51-54,64,65,67,84-89,91-93,97-99,103,104,110, 113-115, 117-119,122, 124,142,147-149 i utworzenie oddzielnego pakietu? Wyrażenie zgody na powyższe pytanie umożliwi złożenie oferentom konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

71. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

72. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj. wycenę: zamiast tabletek - tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

73. 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; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czy należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.

74. Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Odpowiedź: Tak.

75. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 15 poz. 47 wycenę 52,09 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: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ. Wnioskowany preparat znacząco odbiega składem chemicznym od preparatu określonego przez zamawiającego w SIWZ.

76. Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 15 poz. 81 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ

77. Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 15 poz. 81 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ

78. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 15 poz. 125 wycenę 1,25 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: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ. Wnioskowany preparat znacząco odbiega składem chemicznym od preparatu określonego przez zamawiającego w SIWZ.

79. Czy Zamawiający, ze względu na brak dostępności smoczków lateksowych, dopuszcza w zadaniu nr 30 poz. 2, 6 i 8 wycenę smoczków z elastomeru termoplastycznego?

Odpowiedź: Tak.

80. Zadanie 30 poz. 3 - W związku ze zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Babilon HMF ProExp. prosz, 2,2g x 50sasz.

Odpowiedź: Tak.

81. Zadanie 30 poz. 9 - W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o wykreślenie lub dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 1 LGG 400g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Nutramigen 1 LGG 400g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

82. Do § 1 ust. 2, § 3 ust. 7 - 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 § 1 ust. 2, § 3 ust. 7 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

83. Do § 2 ust. 3 - Ze względu na niejasny zapis prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem "znaczącej zmiany" cen urzędowych i stawek podatku.

Odpowiedź: Znacząca zmiana - duża, istotna, ważna, wyróżniająca się czymś.

84. Do § 3 ust. 4 i 5 - Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. §3 ust. 5 przewiduje możliwość odstąpienia przez Wykonawcę od umowy w części dotyczącej produktów zamiennych. Nie wiąże się to z karami umownymi.

85. Pakiet 29 poz. 1 Czy Zamawiający ma na myśli dietę wspomagającą leczenie odleżyn i ran, kompletną, bezresztkową, hiperkaloryczną (1,24 kcal/ml) ,bezglutenową, zawierającą argininę (1,5g/100ml), opakowanie 4 x 200 ml (z zaokrągleniem wymaganych ilości w górę)? Arginina jest to aminokwas warunkowo niezbędny w sytuacji stresu metabolicznego i urazu, wspomaga proces gojenia ran i odleżyn, dlatego jej podaż na odpowiednim poziomie ma znaczenie terapeutyczne.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

86. Pakiet 29 poz. 6 Czy w związku z profilem Pacjenta z zaburzeniami glikemii, Zamawiający oczekuje diety która pozbawiona jest cukrów prostych (w tym klinicznie wolna od laktozy), a energia z węglowodanów nie przekracza 32%? Wysoka zawartość węglowodanów -w szczególności cukrów prostych, powoduje szybki wzrost glikemii, a co za tym idzie jest niekorzystne u Pacjentów z zaburzeniami glikemii. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

87. Pakiet 29 poz. 9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety w opakowaniu typu butelka. Dieta o podanych parametrach nie występuje w opakowaniu typu pack. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Tak.

88. Czy zamawiający w Pakiecie 29 pozycja 4, 5, 6, 8 zgodzi się na sukcesywną wymianę ,podczas trwania umowy opakowań diet z typu worka na opakowania typu butelka? Jest to związane ze stopniowym wycofywaniem diet w dotychczasowych opakowaniach (workach) i zastępowaniem ich dietami w butelkach o takich samych objętościach, wartościach odżywczych oraz kompatybilnych z takimi samymi systemami żywienia dojelitowego.

Odpowiedź: Tak.

89. Dotyczy Zadanie 44, poz. 5

Prosimy Zamawiającego do dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej z poliestru o grubości 0,025mm w rozmiarze całkowitym 38cm x 41cm, rozmiar części przylepnej 28cm x 41cm, ponieważ folia w rozmiarze 38cm x 25cm nie jest już produkowana przez producenta.

Odpowiedź: Tak.

90. Dotyczy Zadania nr 11

Zamawiający w Zadaniu nr 11. wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej Risperidone inj. w trzech różnych dawkach.

Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: Rispolept Consta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum).

Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydon palmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu.

Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Zarówno lek Xeplion (paliperydon palmitate) jak i Rispolept Consta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperydon palmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu.

W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaoferowania dwóch produktów leczniczych i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. zadania nr 11 o pozycje dopuszczające możliwość zaoferowania paliperidone palmitate, w trzech różnych dawkach: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

91.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 87 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

92. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 87 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

93. Szanowni Państwo Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu Nr 13 poz.200 ("Ticagrelor" 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy. Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. 200 pakietu nr 13 jest Brilique (ticagrelor) - 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników. Pakiet nr 13 obejmuje aktualnie 200 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym "Ticagrelor" 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania nr 13 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) - 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) - 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwości zakupu tego produktu w AstraZeneca. Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) - 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński; Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych). Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) - 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

94. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 2 ust. 10 poprzez zamianę słów "odsetki ustawowe" na "odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych"?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

95. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1.W razie wystąpienia zwłoki w dostawie towaru, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 0,2 % wartości netto niezrealizowanego w terminie zamówienia jednostkowego lub jego części, za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, oraz 5 % wartości netto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

96. Zadanie nr 64 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezszwowe urządzenie do kontrolowanego zamykania ran ze spiralnie ułożonymi kotwicami i pętlowym chwytem, barwiony, wchłaniany, monofilamentowy, zbudowany z polidoksanonu, dodatkowo pokryty antybakteryjnym środkiem (najczystsza postaci. triklosanu IRGACARE MP) o szerokim spektrum działania. Czas całkowitego wchłaniania 182 - 238 dni. Zdolność podtrzymywania tkankowego: po 14 dniach 80%, po 28 dniach 70%, po 48 dniach 60% pierwotnej wytrzymałości. Ig.a 26 mm, 1/2 koła, okrągła, długość szwu 15 cm.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

97. Zadanie 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji pętlę laparoskopową z aplikatorem monofilamentową zbudowaną z polipropylenu, syntetyczną, niewchłaniającą rozmiar 2/0, długość szwu 53 cm, kolor niebieski, posiadający kontrolowane rozciąganie zapobiegające nieumyślnemu zerwaniu szwu oraz plastyczne odkształcanie węzła zapobiegające jego rozwiązaniu?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

98. Czy zamawiający w Zadaniu 69 dopuści w formularzu cenowym w przypadku braku kodu EAN, w miejsce "Kod EAN/Producent", wpisanie "Nr katalogowy/Producent"? 2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zgodnie z Ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001 r. lub zezwolenia na obrót hurtowy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów grupy I-R wydane przez Ministra właściwego do spraw zdrowia zgodnie z ustawą z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii? Przedmiot zamówienia uwzględniony w pakietach nr 63, 64, 65, 69 jest wyrobem medycznym i jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami, tj. zgodnie z wymaganiami zasadniczymi zawartymi w Dyrektywie 93/42/EWG oraz z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz 876). 3. Czy na potwierdzenie spełniania warunku zawartego w sekcji "Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów" Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia o tym, że zaoferowany przedmiot zamówienia nie podlega konieczności posiadania zezwolenia na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej?

Odpowiedź: Tak.

99. 2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zgodnie z Ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001 r. lub zezwolenia na obrót hurtowy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów grupy I-R wydane przez Ministra właściwego do spraw zdrowia zgodnie z ustawą z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii? Przedmiot zamówienia uwzględniony w pakietach nr 63, 64, 65, 69 jest wyrobem medycznym i jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami, tj. zgodnie z wymaganiami zasadniczymi zawartymi w Dyrektywie 93/42/EWG oraz z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz 876).

Odpowiedź: Wymieniony dokument jest bezpośrednio powiązany ze spełnianiem warunku określonego w rozdziale 6 pkt. 3 SIWZ. Jeżeli wykonawca nie jest zobowiązany do spełniania wymienionego warunku to także, automatycznie, nie jest zobligowany do przedkładania dokumentów potwierdzających spełnianie w/w warunku.

100. Czy na potwierdzenie spełniania warunku zawartego w sekcji "Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów" Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia o tym, że zaoferowany przedmiot zamówienia nie podlega konieczności posiadania zezwolenia na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej?

Odpowiedź: Tak.

101. Dotyczy Zadania nr 66

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści w w/w pakiecie materiał szewny bez powleczenia antybakteryjnego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

102. Zadanie nr 40 poz. 4, 13, 24, 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie powyższej pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

103. Zadanie nr 40 poz. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra w rozmiarze 8x5,8cm?

Odpowiedź: Tak.

104. Zadanie nr 40 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra w rozmiarze 15x8cm?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

105. Zadanie nr 40 poz. 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca w rozmiarze 5mx2,5cm z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź: Tak.

106. Zadanie nr 40 poz. 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu w rozmiarze 34x9cm w op. a`10 szt z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź: Tak.

107. Zadanie nr 45 poz. 1:

Czy Zamawiający potwierdza, że dla pieluchomajtek w rozm. 3kg - 6kg nie wymaga wycięcia na pępek?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

108. Zadanie nr 52 poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety w kolorze białym? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

109. Zadanie nr 52 poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tupferów wykonanych z gazy 17 nitkowej, w kształcie rożka, pakowanych w torebkę papierowo-foliową? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

110. Zadanie nr 52 poz. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tupferów z wykonanych z gazy 17 nitkowej? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

111. Zadanie nr 52 poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tupferów wykonanych z gazy 17 nitkowej, w rozmiarze 30x30cm? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

112. Zadanie nr 52 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tupferów wykonanych z gazy 17 nitkowej, w rozmiarze 30x30cm? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

113. Zadanie nr 52 poz. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tupferów wykonanych z gazy 17 nitkowej w rozmiarze 50x50cm? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

114. Zadanie nr 52 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie powyższej pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

115. Zadanie nr 53 poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie powyższej pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

116. Zadanie nr 53 poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu serwet uniwersalnych materiału obłożenia spełnia wymogi normy EN 13 795 (1-3); każdy zestaw posiada informacje o dacie ważności i numerze serii w postaci naklejki do umieszczenia w karcie pacjenta? Materiał o gramaturze min. 56 g/m² na całej powierzchni wykonany z laminatu dwuwarstwowego (włókniny polipropylenowej i folii polipropylenowo-polietylenowej, serwety z łatami chłonnymi w części wzmocnionej gramatura wynosi min. 110 g/m² i odporności na penetrację płynów min 450 cm H₂O. Całość pakowana w opakowanie typu blister, zestawy do transportu pakowane w karton zabezpieczający. Łata chłonna w wymiarach - 37,5x70cm. Skład zestawu:

Serweta na stół instrumentarium (owinięcie zestawu)	190x150cm	1
Serweta (głowa) z łatą chłonną i przylepcem 5x60cm	240x150cm	1
Serweta(stopa) z łatą chłonną i przylepcem 5x60cm	200x170cm	1
Serweta (boki) z łatą chłonną i przylepcem 5x90cm	90x75cm	2
Taśma medyczna mocująca z włókniny BP	9x50cm	1
Ręczniczki włókninowe 40G 4W10x20cm		2
Pokrowiec na stolik Mayo	145x80cm	1

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

117. Zadanie nr 55 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do cięcia cesarskiego o składzie:

1 x serweta wzmocniona na stolik Mayo 145x80cm

2 x ręcznik do rąk włókninowy 20x40cm

1 x podkład chłonny typu Seni Soft Basic 90x60cm

1 x serweta na instrumentarium wzmocniona 190x150cm

1 x serweta z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 56g/m² 320x180cm z otworem 35x32cm, workiem do przechwytywania płynów i folią chirurgiczną

Odporność na rozerwanie na mokro i na sucho min. 150 kPa, odporność na penetrację płynów (chłonność) min. 250cm H₂O. Zestaw zgodny z normą 13795. Na opakowaniu etykieta trójdzielna typu TAG z dwoma odcinkami do wklejenia do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź: Tak.

118. Zadanie nr 57 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o składzie:

1 x serweta na instrumentarium wzmocniona 90x150cm wykonana z laminatu i włókniny w części środkowej serwety o gramaturze min. 82g/m²

1 x serweta 90x75cm dwuwarstwowa o gramaturze min. 56g/m², z otworem przylepnym 8x6cm w centralnej części serwety, odporność na przenikanie cieczy min. 250 cm H₂O, wytrzymałość na rozerwanie min. 150 kPa,

1 x nerka tekturowa

10 x kompres gazowy 10x10cm

5 x tufier gazowy 30x30cm

Zestaw owinięty w dodatkową serwetę foliowo-celulozową.

Każdy zestaw posiada informację o dacie ważności i nr serii w postaci 2 naklejek typu TAG do wklejenia w karcie pacjenta. Produkt jest bezpiecznie pakowany do transportu i magazynowania w torebkę papierowo-foliową.

Odpowiedź: Tak.

119. Pakiet nr 53 poz. 2 i 9: Czy zamawiający dopuści zestawy zgodne z SIWZ, z tą różnicą, iż gramatura wzmocnień ma min. 109,5 g/m²?

Odpowiedź: Tak.

120. Pakiet nr 53 poz. 4: Czy zamawiający dopuści zestawy zgodne z SIWZ, z tą różnicą, iż spływ cieczy cieczy wynosi min. 75% (według ISO 9073-11)?

Odpowiedź: Tak.

121. Pakiet nr 53 poz. 7: Czy zamawiający dopuści zestawy zgodne z SIWZ, z tą różnicą, iż spływ cieczy cieczy wynosi min. 46% (według ISO 9073-11)?

Odpowiedź: Tak.

122. Pakiet nr 53 poz. 8: Czy zamawiający dopuści zestawy zgodne z SIWZ, z tą różnicą, iż samoprzylepny rzep w rozm. 2,5 x 20/24 cm, spływ cieczy cieczy wynosi min. 75% (według ISO 9073-11)?

Odpowiedź: Tak.

123. Pakiet nr 55 poz. 1: Czy zamawiający dopuści sterylny zestaw do cięcia cesarskiego o następującym składzie:

a) 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

b) 4 ręczniki 30 cm x 40 cm

c) 1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

d) 1 serweta dla noworodka 90 cm x 100 cm z miękkiej włókniny oddychającej, absorbującej płyny

e) 1 serweta do cesarskiego cięcia 260/200 cm x 335 cm do zabiegów w pozycji z nogami prostymi, z otworem 27 cm x 33 cm w okolicy jamy brzusznej otoczonym folią operacyjną, okno 14 cm x 20 cm. Serweta posiada zintegrowaną torbę na płyny w rozmiarze 80 cm x 84 cm z usztywnieniem na całym obwodzie z lejkiem odprowadzającym płyny. Serweta posiada również zintegrowane osłony podpórek kończyn górnych. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa.

Gramatura laminatu 57,5 g/m². Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Odporność na rozerwanie na mokro > 273 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho > 249 kPa.

Odporność na przenikanie cieczy > 120 cm H₂O. Zestaw posiada 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Odpowiedź: Tak.

124. Pakiet nr 56 poz. 2: Czy zamawiający dopuści ręczniki o wyższej gramaturze niż wymaga zamawiający?

Odpowiedź: Tak.

125. Pakiet nr 56 poz. 4: Czy zamawiający dopuści zestaw zgodny z SIWZ, w którym ręczniki mają wyższą gramaturze niż wymaga zamawiający?

Odpowiedź: Tak.

126. Dotyczy Zadanie 55

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cięcia cesarskiego o poniższym składzie?

" Sterylny, jednorazowego użytku

" Materiał trzywarstwowy, chłonny na całej powierzchni

" Osłona Mayo ze wzmocnieniem

" Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier

" Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie

" Gramatura 83g/m²

" Zgodność z normą PN-EN 13795

Skład

" 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190cm;

" 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145cm;

" 1 serweta do owinięcia noworodka 80 x 80cm;

" 4 ręczniki 30 x 40cm;

" 1 serweta główna 180 x 320cm z otworem 30 x 25cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowany prostokątny zbiornik do przechwytywania płynów wyposażony kształtki (szybywnik), 2 zawory odpływowe z możliwością podłączenia do ssaka

" 3 zintegrowane z serwetą organizatory przewodów w formie rzepów

Odpowiedź: Tak.

127. Dotyczy Zadanie 62 poz.1,2,4

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje zaoferowania 350 op. a' 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 350 szt. Ilość 350 opakowań a 10 sztuk jest błędem redakcyjnym zamawiającego.

128. Dotyczy Zadanie 62 poz.3

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje zaoferowania 150 op. a' 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 150 szt. Ilość 150 opakowań a 5 sztuk jest błędem redakcyjnym zamawiającego.

129. Dotyczy Zadanie 44, 55, 62

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na Zadania nr 44, 55 i 62 - czyli wyroby, który są wyrobami medycznymi, a nie lekami, nie będzie wymagał od Wykonawcy złożenia koncesji.

Odpowiedź: Wymieniony dokument jest bezpośrednio powiązany ze spełnianiem warunku określonego w rozdziale 6 pkt. 3 SIWZ. Jeżeli wykonawca nie jest zobowiązany do spełniania wymienionego warunku to także, automatycznie, nie jest zobligowany do przedkładania dokumentów potwierdzających spełnianie w/w warunku

130. Zadanie 40, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści przylepiec o długości 9,14m?

Odpowiedź: Tak.

131. Zadanie 40, pozycja 14

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby opaska pokryta była powłoką lateksową?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

132. Zadanie 57

Czy Zamawiający dopuści zestaw z wzmocnioną serwetą na stół instrumentalny o wymiarach 100 cm x 150 cm, wykonaną z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m², pozostałe składowe zestawu bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

133. Zadanie 58 poz. 4

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie i reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie ii a reg.7.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

134. Zadanie 40 poz. 22

Prosimy zamawiającego o wydzielenie pozycji 22 z pakietu 40. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

135. Zadanie 40 poz. 16-21

Prosimy zamawiającego o wydzielenie pozycji 16-21 z pakietu 40. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

136. Zadanie 40 poz. 1-3

Prosimy zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-3 z pakietu 40. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania.

137. Zadanie 41 poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie i reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie ii a reg.7.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

138. Zadanie 40 poz. 4-5

Prosimy zamawiającego o wydzielenie pozycji 4-5 z pakietu 33. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych

pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

139. Zadanie 40 poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. W blistrze x 25 blistrów, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

140. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 1 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

141. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 1 pozycja 117 i 118 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

142. Czy Zamawiający, w pakiecie 7 pozycja 16, 17, 18, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

143. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 pozycja 10 Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz.dożylnych ?

Odpowiedź: Tak.

144. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 8 pozycji nr 6 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

145. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 pozycja 23 Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.?

Odpowiedź: Tak.

146. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1, pozycja 24, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

147. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 86,87,88 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

148. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 27 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

149. Czy Zamawiający w pakiecie 22 pozycje 1 wymaga ciprofloksacyny w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

150. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 12 poz. 111 na zaoferowanie leku Espumisan 40mg x 100 kaps? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Tak.

151. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 13 poz. 130 i 131 na zaproponowanie leku Siofor w postaci tabletek powlekanych? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Tak.

152. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 15 poz. 94 na zaoferowanie leku Lioton 1000* 30g żel? Jak przeliczyć ilość opakowań? Czy zaoferować ilość w przeliczeniu 1:1 czyli 80 op? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat, mimo wyższej dawki i większego opakowania.

Odpowiedź: Tak.

153. Zadanie 12 poz. 168. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

154. Zadanie 12 poz. 168. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

155. Zadanie 12 poz. 168. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

156. Zadanie 12 poz. 168. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: białka mleka krowiego, sacharozy, laktozy oraz glutenu?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

157. Zadanie 12 poz. 124 i 177. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

158. Zadanie 12 poz. 124 i 177. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

159. Zadanie 12 poz. 124 i 177. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

160. Zadanie 12 poz. 124 i 177. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: białka mleka krowiego, sacharozy, laktozy oraz glutenu?
Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

161. Zadanie 12 poz. 108. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek
Odpowiedź: Należy zaoferować produkty zgodne z zapisami SIWZ.

162. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 pozycja 125 wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne - np. stłuczenie)? Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne), niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego, jakim jest Sevofluran
Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

163. Czy w zadaniu 1 poz.125 Zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań, pod warunkiem zachowania ogólnej ilości przedmiotu zamówienia? Jeżeli nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości produktów leczniczych i wyrobu medycznego, określonych przez Zamawiającego z powodu konfekcjonowania przez Wykonawcę, czy Zamawiający dopuszcza modyfikację tych ilości przy zastosowaniu zasad zaokrąglania w górę do pełnego opakowania
Odpowiedź: Tak.

164. Czy Zamawiający w Zadaniu 1, poz.125. wymaga możliwości zamówienia u Oferenta pojedynczych opakowań/sztuk tego leku? Takie rozwiązanie daje możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi poprzez zmniejszenie zapasów w aptece szpitalnej.
Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

165. Czy Zamawiający w zadaniu 1 poz.125 wymaga, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu Leczniczego działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki oraz migotanie komór u dorosłych? Uzasadnienie: Zakres treści Charakterystyki Produktu Leczniczego jest normowany przepisem art. 11 ustawy Prawo farmaceutyczne. Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dokumentem zatwierdzonym przez organ uprawniony do wydania decyzji o dopuszczeniu leku do obrotu oraz jest dokumentem o określonej strukturze treści. Lekarz działając zgodnie z aktualną wiedzą medyczną, ma prawo i obowiązek uwzględniać działania niepożądane leków, wybierając ten spośród nich, który ma wskazanych najmniej działań niepożądanych. Z uwagi na obowiązek dochowania należytej staranności, a więc podjęcia działań, które będą zmierzały do minimalizacji ryzyka, lekarz ma prawo dokonania świadomego wyboru produktu, który charakteryzuje się minimalną liczbą działań niepożądanych. Należy wskazać, że zgodnie z art. 23 ust. 2 ustawy Prawo farmaceutyczne "Wydanie pozwolenia jest równoznaczne z zatwierdzeniem Charakterystyki Produktu Leczniczego, ulotki oraz opakowań produktu leczniczego, w tym jego oznakowania, wymagań jakościowych i metod badań jakościowych produktu leczniczego oraz wymogów jakościowych dotyczących ich opakowań"
Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Zamawiający

[Podpis]
Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Siedlcach