



WSS/KG/ 616 /ZZP/MW/ 75 /13

Tychy, dn. 18.04.2013r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę leków i materiałów aptecznych (nr sprawy: 7/13/ZZP/PN)

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie nr 1

Dotyczy pakiet nr 22 poz. nr 1 i 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 22 poz. 1 i 2 i utworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakiet nr 7 poz. nr 25 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 25 preparatu w opakowaniu worków? Wymagany przez Zamawiającego produkt nie występuje w opakowaniu flakon.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 3

Dotyczy pakiet nr 7 poz. nr 1-16; 20-24 – Czy Zamawiający w pakiecie 7 (pozycje 1-16, 20-24) wymaga zaoferowania stojącego opakowania płynów infuzyjnych wyposażonego w dwa różnej wielkości porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający określił w SIWZ opakowanie – flakon (możliwość postawienia)..

Pytanie nr 4

Dotyczy pakiet nr 8 poz. 3-4, 26-33 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 3,4, 26-33 preparatów w opakowaniu worków? Wymagane przez Zamawiającego produkty nie występują w opakowaniu flakon.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 5

Dotyczy pakiet nr 8 poz. 10-11; 24; 39 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 10,11,24,39 preparatów w opakowaniu EasyBag? Wymagane przez Zamawiającego produkty nie występują w opakowaniu flakon.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę .

MEGREZ Sp. z o.o.

Pytanie nr 6

Dotyczy pakiet nr 8 poz. 13-14 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 13,14 preparatów w opakowaniu worków? Wymagane przez Zamawiającego produkty nie występują w opakowaniu flakon.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 7

Dotyczy pakiet nr 8 poz. 20 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 20 preparatu w opakowaniu worków? Wymagany przez Zamawiającego produkt nie występuje w opakowaniu flakon.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 8

Dotyczy pakiet nr 8 poz. 23 – Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycja 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampulkach zawierającego emulsję MCT/LCT?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na ampulki.

Pytanie nr 9

Dotyczy pakiet nr 16 poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 2 preparatu w opakowaniu fiolka?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na fiolki lub ampulki.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakiet nr 16 poz. 3, 4, 6 – Czy Zamawiający w pakiecie 16 pozycja 3,4,6 wymaga opakowania w postaci butelki stojącej z dwoma portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź:

Zamawiający określił w SIWZ opakowanie – flakon (możliwość postawienia), dopuszcza postać z dwoma portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

Pytanie nr 11

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „PILNE” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi na podobne zapytanie w „odpowiedziach na zapytania z dnia 09.04.2043r. pyt: nr 6, 17 do SIWZ . (Zamawiający wydłużył termin do 24 godzin).

Pytanie nr 12

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

Odpowiedź:

Zamawiający akceptuje dostawy z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności.

Pytanie nr 13

Dotyczy pakiet nr 21 – Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w zakresie Pakietu nr 21 należy podać cenę jednostkową netto za 1 kg czy za 1 opakowanie 4,5 kg przy przeliczeniu ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Należy podać cenę netto za 1 kg.

Pytanie nr 14

Dotyczy §4 ust.9 wzoru umowy – Prosimy o wykreślenie §4 ust. 9 dla pakietu nr 21 lub o wydłużenie terminu dostaw NA RATUNEK dla tego Pakietu do 48 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający wydłużył termin dostaw do 24 godzin.

Pytanie nr 15

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw częściowych do 4 dni roboczych.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostaw częściowych.

Pytanie nr 16

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu w §5 ust. 3 do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu.

Pytanie nr 17

Dotyczy §7 ust. 2a wzoru umowy – Prosimy o modyfikację §7 ust. 2a) wzoru umowy w następujący sposób:

„w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostawy częściowej”

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.

Pytanie nr 18

Dotyczy §7 ust. 2b wzoru umowy – Prosimy o modyfikację §7 ust. 2b) wzoru umowy w następujący sposób:

„w wysokości 0,1% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji”

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.

Pytanie nr 19

Dotyczy §7 ust. 2c wzoru umowy – Prosimy o modyfikację §7 ust. 2c) wzoru umowy w następujący sposób:

„w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części danego pakietu, w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet, bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.

Pytanie nr 20

Dotyczy §7 ust. 2e wzoru umowy – Prosimy o modyfikację §7 ust. 2e) wzoru umowy w następujący sposób:

„w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy, w przypadku niezrealizowania w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do podjęcia działania”

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.

Pytanie nr 21

Dotyczy pakiet nr 1 oraz pakiet nr 6 – Czy w związku z zakończoną produkcją, brakiem produkcji wyraża Państwo zgodę na wykreślenie:
z pakietu nr 1 pozycje: 13, 194, 256, 277, 278, 353, 399, 426, 427,
z pakietu nr 6 poz. 11

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w/w pozycji w związku z zakończeniem produkcji.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę leków w innych niż wymienione w SIWZ opakowaniach (korzystnych pod względem ekonomicznym dla Zamawiającego) po przeliczeniu ilości podanych w specyfikacji? Jeśli tak, proszę o informację jak należy przeliczyć ilości opakowań: zaokrąglając do pełnych opakowań w górę czy też pozostawiając np. 2 miejsca po przecinku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści wycenę leków w innych opakowaniach po przeliczeniu zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku z:

- tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie
- drażetek na tabletki powlekane i odwrotnie
- tabletek na drażetki i odwrotnie
- fiolki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci leku.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach – dotyczy tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, saszetek.

Pytanie nr 25

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pyt. nr 25, proszę o informację, czy jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, czy Zamawiający dopuszcza:

- wycenę preparatów uwzględniając przeliczenia ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadami matematycznymi ?

Tzn. jeśli: wyjdzie ilość np 1,222 op to należy wycenić ilość 1,22 op

Lub jeśli wyjdzie 1,225 op to czy należy wycenić ilość 1,23 op?

- czy też wycenę ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 26

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast kapsulek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu:

- nr 5 poz. 17 Euclamin – ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 6 poz. 3 Atecortin – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 6 poz. 11 Corhydron 250mg – ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 6 poz. 24 Lorinden A – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 6 poz. 27 Metronidazol 1% krem – ze względu na wycofanie z oferty producenta oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 6 poz. 31 Oxcort A – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 6 poz. 32 Oxcort – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 15 poz. 55 Prednisolon 0,5% - ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

Odpowiedź:

- nr 5 poz. 17 – Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu ze względu na zakończenie produkcji,

- nr 6 poz. 3 – Nie, Zamawiający nie wyraża zgody,

- nr 6 poz. 11 – Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu ze względu na zakończenie produkcji,

- nr 6 poz. 24 – Nie, Zamawiający nie wyraża zgody,

- nr 6 poz. 27 – Nie, Zamawiający nie wyraża zgody,

- nr 6 poz. 31 – Nie, Zamawiający nie wyraża zgody,

- nr 6 poz. 32 – Nie, Zamawiający nie wyraża zgody,

- nr 15 poz. 55 - Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu ze względu na zakończenie produkcji.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakiet nr 23 poz. 3 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 poz. 3 Doltard 10 mg x 10 tabl. i poz. 4 Doltard 60mg x 10 tabl., w związku z brakiem opakowań x 10 tabletek, dopuszcza wycenę opakowań zawierających 20 tabletek o przedłużonym uwalnianiu, gdyż tylko taka postać jest dostępna ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie 20 tabletek.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakiet nr 23 poz. 3 - W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pyt. nr 30, prosimy Zamawiającego o informację czy ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę, czy do dwóch miejsc po przecinku ?

Odpowiedź:

Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 166, 182, 183 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 166, 182; 183 preparat Immunoglobuliny ludzkiej o nazwie handlowej Ig VENA, o stężeniu 50g/l, o składzie : IgG_≥ 95%, IgA_≤ 0,05 mg/ml (średni poziom- 4,3μg/ml), rozkładzie podklas Ig:

IgG1 zakres dla IgVena – 24,3-37,2 mg/ml

IgG2 zakres dla IgVena – 12,4-22,1 mg/ml

IgG3 zakres dla IgVena – 0,9-1,5 mg/ml

IgG4 zakres dla IgVena – 0,1-0,5 mg/ml

ze stabilizatorem maltozą i zestawem do infuzji w opakowaniu jednostkowym?

Chcielibyśmy nadmienić, iż jednostki szpitalne w Polsce z powodzeniem stosują preparat Ig VENA jako zamiennik preparatu podanego w opisie pakietu, gdyż faktyczny poziom IgA w preparacie wynosi 0,0043 mg/ml i jest porównywalny z wymaganiami SIWZ. Ponadto istotną zaletą preparatu Ig VENA jest występowanie w postaci gotowego roztworu do stosowania dożylnego, wraz z zestawem do infuzji w opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem jak w SIWZ.

Pytanie nr 32

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 166, 182, 183 - Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 1 poz. 166; 182; 183, i utworzy nowe zadanie?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

Pytanie nr 33

Dotyczy pakiet nr 22 poz. 1, 2, 3 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 22 poz. 1, 2, 3 preparat o nazwie handlowej Ig VENA, o stężeniu 50g/l, składzie : IgG_≥ 95%, IgA_≤ 0,05 mg/ml (średni poziom- 4,3μg/ml), rozkładzie podklas Ig:

IgG1 zakres dla IgVena – 24,3-37,2 mg/ml

IgG2 zakres dla IgVena – 12,4-22,1 mg/ml

IgG3 zakres dla IgVena – 0,9-1,5 mg/ml

IgG4 zakres dla IgVena – 0,1-0,5 mg/ml

ze stabilizatorem maltozą i zestawem do infuzji w opakowaniu jednostkowym?

Należy nadmienić, iż poziom IgA w preparacie Ig VENA, koresponduje z postulatami Grupy Roboczej PNO (zrzeszającej czołowych immunologów w Polsce), popartymi licznymi publikacjami naukowymi wnoszącymi, iż wysoki poziom IgA w znacznym stopniu może przyczyniać się do pojawienia działań niepożądanych.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem jak w SIWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy pakiet nr 22 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 22 poz. 1, 2 i utworzy nowe zadanie?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

Pytanie nr 35

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 166, 182, 183 oraz pakiet nr 22 poz. 1, 2, 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 1 poz. 166; 182; 183 i Pakiecie nr 22 poz. 1, 2, 3 immunoglobulina ludzka, posiadała zawartość frakcji IgA poniżej 0,05 mg/ml, powodując tym samym lepszą tolerancję i mniej skutków ubocznych u pacjentów?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 36

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 166, 182, 183 oraz pakiet nr 22 poz. 1, 2, 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 1 poz. 166, 182, 183 i Pakiecie nr 22 poz. 1, 2, 3 immunoglobulina ludzka zawierała obojętny stabilizator bez zawartości alkoholu? Co ma duże znaczenie podczas stosowania u małych dzieci.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 166, 182, 183 oraz pakiet nr 22 poz. 1, 2, 3 - Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny w Pakiecie nr 1 poz. 166; 182; 183 i Pakiecie nr 22 poz. 1; 2; 3 posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership,? tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 38

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 166, 182, 183 oraz pakiet nr 22 poz. 1, 2, 3 - Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 1 poz. 166; 182; 183 i Pakiecie nr 22 poz. 1, 2, 3, aby termin ważności immunoglobuliny wynosił co najmniej 6-mcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga terminu ważności jak w SIWZ.

Pytanie nr 39

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 181 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 181 złożenie oferty na immunoglobulinę Gamma anty HBS o nazwie handlowej Uman Big 180 j.m./ml producenta Kedrion S.p.A. w ilości 20 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem jak w SIWZ.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 181 - Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 1 poz. 181 i utworzy nowe zadanie

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 181 - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt w Pakiecie nr 1 poz. 181 posiadał termin ważności min. 24 miesięcy od daty produkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga terminu ważności jak w SIWZ.

Pytanie nr 42

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 181 - Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny, w Pakiecie nr 1 poz. 181 posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 43

Dotyczy pakiet nr 7 poz. 1, 2, 3, 4, 8, 9, 11, 14, 15, 18, 19, 21, 22 - Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najkorzystniejszej oferty cenowej w Pakiecie nr 7 pozycje nr 1, 2, 3, 4, 8, 9, 11, 14, 15, 18, 19, 21, 22, dopuści opakowanie typu worków z dwoma niezależnymi portami?

Zastosowanie opakowań typu worków może w znaczny sposób wpłynąć na redukcję zakażeń związanych z linią naczyniową, bo w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania. Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów. Ponadto worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją. Koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza opakowań typu worków.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakiet nr 7 poz. 18,19 - W związku z obecnością na rynku Mannitolu w stężeniach 15% i 20% czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w pozycji nr 18 Mannitolu o stężeniu 15% w worku o pojemności 100ml i w pozycji nr 19 Mannitolu o stężeniu 15% w worku o pojemności 250ml? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Uzasadnienie:

Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15% mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.

Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem jak w SIWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakiet nr 7 poz. 27 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7, pozycja nr 27 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym: Plasmavolume HES 6% 130/0,42 w roztworze Ringera z octanem w opakowaniu typu worków?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem jak w SIWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakiet nr 7 poz. 24 - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, pozycja 24 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worków?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem jak w SIWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakiet nr 32 poz.5 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 32, poz. 5 (Meronem 0,5g x 10 fioł) wymaga, aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła powyżej 1 godziny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lek o trwałości roztworu po przygotowaniu powyżej 1 godziny.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakiet nr 15 poz.11 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 15, poz. 11 (Bupivacaine Spinal 0,5% Heavy x 5 fioł) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakiet nr 32 poz. 7 i 8 - Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 32, poz. 7 i 8 (Pulmicort zaw.0,125 mg i 0,250mg/ml x 2 ml x 20 amp.) posiadał zarejestrowane wskazanie – ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza posiadanie zarejestrowania w/w wskazaniach.

Pytanie nr 50

Dotyczy pakiet nr 39 poz. 1 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 39, poz. 1 (Meronem 1g x 10 fioł) wymaga, aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła powyżej 1 godziny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła powyżej 1 godziny.

Pytanie nr 51

Dotyczy pakiet nr 10 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 Albuminy ludzkiej 20% w opakowaniu typu worek o pojemności 50ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52

Dotyczy pakiet nr 10 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 10 pozycji 2 i utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 53

Dotyczy wzoru umowy §7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kar za opóźnienia w dostawie towarów tak, aby kara ta naliczana była od wartości niedostarczonej partii towarów, a nie od wartości całego pakietu?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę sposobu naliczania kar.

Pytanie nr 54

Dotyczy pakiet nr 36 poz.1,2 oraz pakiet nr 37 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 36 pozycja 1 i 2, oraz zadanie 37 pozycja 1 Paski, które nie potrzebują kodowania, metoda pomiaru biosensoryczna, objętość krwi wynosi 0,7µl, kalibrowany do osocza, zakres pomiaru 20-600 mg/dl, funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia),

część paska testowego na zewnątrz, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa

(GOD) minimalizacja zafałszowań pomiaru , spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Enzym wykorzystywany nie wchodzi w reakcje krzyżowe z innymi cukrami.

Wysoka dokładność T1

(1) bardzo wysoka dokładność $\pm 15\%$ $>75\text{mg/dL}$ (100% wyników)

(2) bardzo wysoka dokładność $\pm 11.25\text{ mg/dl}$ $<75\text{mg/dL}$ (100% wyników)

Zakres hematokrytu 20% do 60%. Czas pomiaru 6s.

Baterie Typu AAA ogólnie dostępne, gwarancja dożywotnia w tym przegląd kalibracja oraz szkolenie personelu.

Bezpłatne glukometry wraz z pierwszą dostawą pasków. W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o zapotrzebowanie na ilość glukometrów.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem jak w SIWZ.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakiet nr 34 - Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie pakietu nr 34 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu załączenia do oferty oświadczenia że oferowany lek jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski i że na każde wezwanie zobowiązujemy się dostarczyć taki dokument do Szpitala?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 56

Dotyczy pakiet nr 34 - Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie pakietu nr 34 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia przedmiotu umowy który będzie posiadał oznakowanie, datę ważności, ulotki w języku polskim?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PREZES ZARZĄDU
Mariola Szulc

WICEPREZES ZARZĄDU
Krzysztof Leki