



WSS/KG/ 616 /DOPKiZP/JNJ/ 180 /15

Tychy, 31.03.2015r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego
na dostawę leków i materiałów aptecznych (nr sprawy: 4/15/ZP/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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 pozycji nr 5 z powodu zakazu wprowadzania do obrotu tego leku Decyzją nr 40/ZW/2013 z dnia 31.10.2013 r. Głównego Inspektora Farmaceutycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w/w pozycji.

Pytanie nr 2 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i zmianę zapisu rozdziału XV SIWZ pkt. 5 na: „*Maksymalny czas dostawy wynosi 48 godzin w dni robocze id złożenia Zamówienia.*”. Proponowany zapis jest zgodny zapisem załącznika nr 2 do SIWZ pkt. 2. Dodatkowo we wzorze umowy zamawiający określił termin dostaw NA RTUNEK na 24 godziny w dni robocze.

Odpowiedź:

Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską i dokonuje zmiany zapisu rozdziału XV SIWZ pkt. 5 „*Maksymalny czas dostawy wynosi 48 godzin w dni robocze od złożenia zamówienia.*” Termin 24 godziny dotyczy tylko leków na ratunek.

Pytanie nr 3 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w załączniku nr 2 do SIWZ jedynie pakietów w których wykonawca składa ofertę i usunięcie pozostałych? Pozwoli to na znaczne zmniejszenie objętości oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 15 648 850,00 zł - w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł

Pytanie nr 4 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2a) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia jednostkowego, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy częściowej”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji zapisów wzoru umowy.

Pytanie nr 5 Dotyczy SIWZ oraz 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 zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji zapisów wzoru umowy.

Pytanie nr 6 Dotyczy SIWZ oraz 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:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji zapisów wzoru umowy.

Pytanie nr 7 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2e) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy, w przypadku niezrealizowania w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do podjęcia działania”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji zapisów wzoru umowy.

Pytanie nr 8 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu §4 ust. 4 wzoru umowy poprzez dodanie zdania o następującym brzmieniu „z zastrzeżeniem, że ograniczenie zamówień asortymentu będącego przedmiotem niniejszej umowy nie będzie większe niż 20% wartości/ ilości asortymentu wskazanego w niniejszej umowie.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza modyfikacji zapisów wzoru umowy w wyżej określony sposób.

Pytanie nr 9 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie zapisów §9 ust. 3 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje wykreślenia zapisów §9 ust. 3 wzoru umowy.

Pytanie nr 10 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji zapisów wzoru umowy w wyżej określony sposób.

Pytanie nr 11 Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie §4 ust. 9 wzoru umowy w zakresie pakietu 20. Asortyment będący przedmiotem zamówienia pakiecie 20 nie jest lekiem i nie jest niezbędny do ratowania życia, ponadto posiada wskaźnik poziomu zużycia w związku z czym możliwe jest wcześniejsze przewidzenie potrzeby jego zamówienia.

Odpowiedź:

W §4 ust. 9 na etapie sporządzania umowy zostanie dopisane „dotyczy leków”.

Pytanie nr 12 dotyczy załącznik nr 1 formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 41 pozycja 1:

Z uwagi na zmianę opakowania wprowadzoną przez producenta prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie 4% cytrynianu sodu w workach o objętości 1500 ml z jednoczesnym przeliczeniem ogólnie zapotrzebowanej ilości roztworu (200 l) na proponowaną objętość roztworu w worku, czyli 134 sztuki po 1500 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na objętość 1500 ml bez przeliczania. Pozostaje ilość – 200 opakowań bez zmian.

Pytanie nr 13 dotyczy załącznik nr 1 formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 41 pozycja 2:

W związku z dostępnością na rynku zarówno bezwapniowego dializatu nie zawierającego fosforanów jak i z fizjologiczną zawartością fosforanów 1,25 mmol/l, czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania w ww. pozycji obu typów bezwapniowego dializatu dostarczanego w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego? Dostęp do dializatu z fizjologiczną zawartością fosforanów pozwoli w znaczący sposób ograniczyć koszt terapii pacjenta dzięki uniknięciu konieczności wtórnej substytucji preparatu fosforanowego.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania w ww. pozycji obu typów bezwapniowego dializatu dostarczanego w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 24 pozycji nr 20(Zyvoxid 600mg/ 300 ml x 10 worków) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.

Oferent chciałby zaproponować opakowanie Lizenolidu x 1 worek w przeciwieństwie do preparatu dostępnego obecnie na rynku pakowanego x 10 worków, co umożliwi lepsze dostosowanie oraz wykorzystanie przedmiotu zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z zapotrzebowaniem poszczególnych oddziałów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów w ilości 1500 opakowań, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski, ale zgodnie z instrukcją zawartą w SIWZ tzn. Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski były kompatybilne z glukometrami stosowanymi w szpitalu.

Pytanie nr 16

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 17

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga funkcji autokodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesz pracę personelu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 18

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 19

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska” ? Funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu personel nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 20

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający dopuści do udziału w postępowania paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie **nie zawierają** zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 21

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 22

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obarczony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. **Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 23

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 4-40°C ? W rzeczywistości taki parametr spełnia produkt tylko jednego producenta, w związku z tym taki opis **ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta** i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa wymaganego zakresu temperatury przechowywania pasków.

Pytanie nr 24

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 25

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający dopuści aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych

krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 26

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 27

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający będzie wymagał pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 28

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga minimalnej próbki krwi 0,5 μ ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5 μ , wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa minimalnej próbki krwi.

Pytanie nr 29

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia ? W/w parametr wyraźnie eliminuje konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 30

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ?

Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił w SIWZ wymogu refundacji wyrobu przez NFZ.

Pytanie nr 31

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 32

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 33

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski **posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń**, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami ?

Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto

producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 35

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 3 miesiące ? Wymóg dłuższego terminu ważności dla Szpitala nie jest niczym uzasadniony, bowiem zużycie pasków w warunkach szpitalnych kształtuje się na poziomie kilku opakowań dziennie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 36

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga, aby zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jbył przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 37

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry, które mimo dopuszczenia do użytkowania w szpitalu, nie posiadają w instrukcji wytycznych do dezynfekcji, co w warunkach klinicznych jest niezbędne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 38

Czy w przypadku dopuszczenie produktu równoważnego Zamawiający wymaga zakresu pomiarowego 20-600 mg/dl ? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej podanym opisie, parametrach, funkcjach, ale mają być kompatybilne z glukometrami używanymi w szpitalu.

Pytanie nr 39 dotyczy Pakietu nr 11

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty w pozycji 7 i w innych wielkościach opakowań tj. w opakowaniach 60 tabl zamiast 30 tabl

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie 60 tabl.

Pytanie nr 40 dotyczy Pakietu nr 11

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Odpowiedź:

Przeliczając prosimy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 41

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych glukometrów, będących zastrzeżonymi znakami towarowymi określonych producentów, do których Zamawiający oczekuje dostarczenia kompatybilnych pasków testowych, informujemy że paski danej marki są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tej samej marki – taki opis przedmiotu zamówienia ograniczałby więc konkurencję asortymentowo-cenową, nadając konkretnym producentom wyłączność na kształtowanie ceny oferty w poszczególnych pozycjach pakietu. Czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp i uwzględniając potencjalne oszczędności finansowe w efekcie zaoferowania ofert konkurencyjnych, dopuszcza w w/w pakietach nr 34 i 35 w przedmiotowym postępowaniu zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – jako nieodpłatne użyczenie na okres umowy, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków) charakteryzujących się wymienionymi poniżej następującymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
- b) Funkcja bezkontaktowego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;
- c) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- d) Enzym dehydrogenaza glukozy dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi;
- e) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- f) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;
- g) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru – umożliwiające pobieranie krwi włośniczkowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST;
- h) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;

i) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego; W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny, bezpłatny serwis sprzętu obejmujący wymianę zużytych glukometrów na nowe oraz przeszkolenie personelu Zamawiającego w zakresie obsługi i konserwacji zaofiarowanego sprzętu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ przy stężeniu glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy $> 100\text{ mg/dl}$, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ przy stężeniu glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy $> 100\text{ mg/dl}$.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, zapewniającym minimalizację zafałszowań pomiaru niezależnie od stężenia tlenu we krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy, zapewniającym minimalizację zafałszowań pomiaru niezależnie od stężenia tlenu we krwi.

Pytanie nr 44

Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaofiarowany sprzęt normy ISO15197:2013? Norma ta zacznie obowiązywać w trakcie umowy przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaofiarowany sprzęt normy ISO15197:2013.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski refundowane.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w postępowaniu był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zabezpieczy dostawę i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby oferentem w postępowaniu był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktów bezpiecznych.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość sprawdzania poprawności uzyskania wyników.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuści paski testowe nie posiadające funkcji automatycznego odrzucania zbyt małej ilości krwi pobranej przez pasek? Przy każdym pomiarze paski tego rodzaju wymagają od użytkownika dokładnego obserwowania czy pole testowe paska zostało idealnie wypełnione?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski testowe nie posiadające funkcji automatycznego odrzucania zbyt małej ilości krwi pobranej przez pasek.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści ofertę złożoną przez wykonawcę, który nie posiada własnej strony internetowej z udostępnionym kontaktem telefonicznym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ofertę złożoną przez Wykonawcę, który nie posiada własnej strony internetowej z udostępnionym kontaktem telefonicznym.

Pytanie nr 51

Jak należy postąpić w przypadku braku produkcji: Czy Zamawiający wydzieli wymienione poniżej pozycje z pakietów, czy należy danych pozycji nie wyceniać:

7 pozycja 13

8 pozycja 5

8 pozycja 17

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji. Pozycje należy wykreślić nie wyceniać.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycja 26 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampułkach zawierającego emulsję MCT/LCT?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na w/w produkt.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający w zadaniu 34 i 35 dopuści glukometry i paski równoważne do podanych w specyfikacji, w których do badania potrzebne jest 0,7 µl krwi oraz czas pomiaru wynosi ok. 7 sekund, posiadające funkcje wyrzutu paska po badaniu oraz funkcję tzw. auto kodowania? Proponowane przez nas paski mogą być przechowywane w temperaturze od 4 do 40°C, posiadają powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania), zaś wykorzystany enzym na paskach w postaci Oksydazy Glukozy (GOD) zapewnia maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami. Nasze paski i glukometry są znane i polecane na rynku od wielu lat, a na rynku szpitalnym jesteśmy obecni w 50% szpitali w Polsce. Dopuszczenie naszego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo, a Zamawiającemu na rozstrzygnięcie przetargu w ogóle przy zachowaniu zasad PZP szczególnie zgodnie z artykułem 29 ust. 3. Obecny zapis SIWZ do tego pakietu wskazuje tylko na jednego producenta i jeden rodzaj pasków dostępnych na rynku, a zatem nie może być tu mowy o działaniu Zamawiającego zgodnie z prawem. Jeżeli tak, prosimy o podanie zapotrzebowania na glukometry, które będą potrzebne Zamawiającemu, a dostarczone w ramach pakietu na paski. Gwarantujemy również szkolenie personelu w zakresie obsługi tychże glukometrów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 54 Dotyczy § 4 ustęp 9 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień „na ratunek” składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień „na ratunek” składanych telefonicznie.

Pytanie nr 55 Dotyczy § 5 ust. 2 umowy

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, zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu oraz o uwzględnienie zmian w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający w §5 ust. 2 na etapie sporządzania umowy wprowadzi niżej podany zapis: „Zamawiający akceptuje dostawy z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu do żywienia dojelitowego”.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie § 4 ust. 8 umowy o zwrot "jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”.

Odpowiedź:

Zamawiający w §4 ust. 8 na etapie sporządzenia umowy uzupełni ją o wyżej podany zapis.

Pytanie nr 57

Dotyczy § 7 ustęp 2 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części pakietu? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części pakietu, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptecę (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

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

- **Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2.** Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptecę w sposób

gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź:

Zamawiający na etapie sporządzania umowy wprowadzi do §2 ust. 8 zapis: „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru”.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający zrezygnuje ze wskazanego w par. 4.10 obowiązku telefonicznego powiadomienia o terminie dostawy? Zakłada się, że dostawy będą realizowane terminowo, zatem dodatkowe wskazywanie konkretnej daty dostawy nie jest kluczowe. Tym bardziej, że w par. 4.13 podaje się terminy 20dniowe oraz 24-godzinne, co powoduje, że ‘pole manewru’ jest w praktyce zerowe.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje ze wskazanego w §4 ust. 10 obowiązku telefonicznego powiadomienia o terminie dostawy.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.11? Zakłada się, że dostawy będą realizowane terminowo, zatem dodatkowe wskazywanie konkretnej daty dostawy nie jest kluczowe. Tym bardziej, że w par. 4.13 podaje się terminy 20dniowe oraz 24-godzinne, co powoduje, że ‘pole manewru’ jest w praktyce zerowe.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśli na etapie sporządzania umowy §4 ust. 11.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający doprecyzuje w par. 5.3, że przedstawiciel Wykonawcy (kurier) nie musi być obecny podczas odbioru ilościowo-jakościowego? Taki obowiązek opóźni wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień.

Odpowiedź:

Zamawiający nie doprecyzuje zapisów §5 ust. 3.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji wskazany w par. 5.3 z 3 do 5 dni roboczych? Załatwienie reklamacji w terminie krótszym jest w praktyce niemożliwe, z uwagi na konieczność analizy dokumentów przez firmę kurierską oraz służby magazynu farmaceutycznego. W par. 5.6 Zamawiający dopuszcza termin 5 dni roboczych na załatwienie reklamacji, jeśli wady ujawniły się później, niż w trakcie odbioru.

Odpowiedź:

Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji wskazany §5 ust. 3 z 3 do 5 dni roboczych.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający określi termin zapłaty w par. 6.1 na 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji wzoru umowy w wyżej określony sposób.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.2.c) z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji wzoru umowy w wyżej określony sposób.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 7.2.e) z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji wzoru umowy w wyżej określony sposób.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający dopisze w par. 10.1.d) frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji wzoru umowy w wyżej określony sposób.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz.1 leku *adenocor* w postaci **fiolki**?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na lek *adenocor* w postaci fiolki.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 28, 29, 30 insulin w postaci wstrzykiwaczy **SoloSTAR** ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 28, 29, 30 insulin w postaci wstrzykiwaczy **SoloSTAR**.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 3 poz. 41 leku *ranitydyna* do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 41 z Pakietu nr 3.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 194 z pakietu nr 1 i utworzy odrębny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 194 z pakietu nr 1.

Pytanie nr 71

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 18 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 100ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 72

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 19 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 250ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 73

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 20 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 74

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 3 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 17 G35E 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 75

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 4 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 17 G35E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 76

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 24 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Aminomel Nephro, 500 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 77

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 23 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N6-900E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 78

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 21 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 79

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 22 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N4-550E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie 80

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 34 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Peri N4E, 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 81

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 35 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Peri N4E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 82

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 32 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 83

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 30 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9, 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 84

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 33 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 85

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 36 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 2000ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 86

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 40 i 44 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy

rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie i utworzenie jednej pozycji w osobnym pakiecie.

Ponadto zaferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 87

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 37 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 100ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 88

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 38 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 250ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 89

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 39 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinoleic 20%, 500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w Pakiecie nr 21 dwóch pierwszych pozycji, tym samym nie będzie ograniczał złożenia oferty konkurencyjnej cenowo i utworzy nowy pakiet, stwarzając sobie możliwość najlepszego preparatu. Zamawiający wyrazi tym samym zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Flebogamma DIF 5% w której co najmniej 97% stanowi IgG, a zawartość frakcji IgA jest znacznie poniżej 50 mikrogramów/ml w dawkach 2,5g;5g; Powyższe parametry klasyfikują Flebogammę DIF 5% w grupie immunoglobulin wysokooczyszczonych o najwyższej jakości oraz kluczowych parametrach dla skutecznej i bezpiecznej terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie dwóch pierwszych pozycji z pakietu nr 21.

PREZES ZARZĄDU
Mariola Szulc

WICEPREZES ZARZĄDU
Krzysztof Leki