



WSS/KG/ 689 /DZP/JNJ/ 146 /17

Tychy, 13.04.2017r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę leków, produktów diagnostycznych i materiałów aptecznych (nr sprawy: 5/17/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 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1, 2, 3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pasków kompatybilnych z glukometrami opisanymi w SIWZ.

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 Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 17 953 850,00 zł- w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł



Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1, 2,3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

- brak klucza kodującego lub czipa
- brak przycisku kodującego
- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na folce pasków testowych)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione cechy.

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1, 2,3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie, ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197:2015 sprawi, że zamawiający (szpital) zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał najpóźniej w maju 2017 ogłaszać nowe postępowanie co wiąże się z dużym i niepotrzebnym dodatkowym wysiłkiem pracy, dlatego dopytujemy: Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający w niniejszym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1, 2,3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga pasków podlegających refundacji.

Pytanie nr 5 pakietu nr 23 poz. 1, 2,3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?

Odpowiedź:

Zamawiający w niniejszym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1, 2,3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający w niniejszym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1, 2,3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w/w kapilarę zasysającą.

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1, 2, 3, 4 oraz pakietu nr 24 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający w niniejszym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 12 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 12 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 28 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 1000 ml z przeliczeniem zamawianej ilości (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na+ 1352 – Citrate3- 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylnej i wolnej od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 28 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w pozycjach 2 dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Predylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 28 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 12 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 12 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 26 z Pakietu nr 12 i stworzy osobny pakiet? Wdzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 16

Czy w pakiecie Nr 22 poz. 28 i 29 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2ml x 20 amp) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 28 i 29 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2ml x 20 amp) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa czasu przechowywania po otwarciu pojemnika.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 28 i 29 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2ml x 20 amp) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa wymogów dotyczących mieszania produktów z poz. 28 i 29.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 28 i 29 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2ml x 20 amp) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza różnych producentów.

Pytanie nr 20

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10sztuk?

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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 21

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 17 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 22

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%, 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 23

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%, 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 24

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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 25

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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 26

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 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 27

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, 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 28

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 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 29

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, 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 30

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 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 31

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, 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 32

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 31 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 33

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 29 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 34

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, 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 35

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 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 w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 36

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 39 i 43 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, glukozy 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 zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 37 dotyczy par. 4 ust. 10 umowy

Wykonawca prosi o potwierdzenie, że obowiązek dostaw NA RATUNEK w ciągu 24 godzin od zgłoszenia zamówienia nie dotyczy pakietu 23, ponieważ paski do glukometrów i płyny kontrolne nie są produktami dostarczanymi na ratunek.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza: dostawa „na ratunek” nie dotyczy pakietu nr 23 i 24 i taki zapis ostatecznie wprowadzony do umowy.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 5/17/ZP/PN, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 1, w pozycji 225 dotyczącej „Lacidofil x 60 kps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie nr 1 wyraża zgodę na odpowiedniki leków zgodnie z informacją pod pakietem nr 1 w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 5/17/ZP/PN, w pakiecie (zadaniu) Pakiet Nr 1, w pozycji 443 dotyczącej „Trilac krople 5 ml” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie nr 1 wyraża zgodę na odpowiedniki leków zgodnie z informacją pod pakietem nr 1 w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający w par. 4.9 wpisze 3-dniowy termin dostawy (dni robocze)? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi proponowaną zmianę.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający w par. 5.2 wpisze 12-miesięczny termin przydatności? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi proponowaną zmianę.

Pytanie nr 42

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 wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 43 dotyczy pakietu 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu 24, zapisu projektu umowy - dotyczącego terminu dostaw „na ratunek” z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 37.

Pytanie nr 44 dotyczy pakietu 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla pakietu 24 wykreślić zapis projektu umowy dotyczący rozładunku przedmiotu umowy?

Uzasadnienie: Wykonawcy korzystają przy dostawach z usług firm kurierskich, które nie mają prawa rozładowywać i przenosić dostaw do pomieszczeń magazynowych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsca.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45 dotyczy pakietu 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę dla pakietu 24 zapisu projektu umowy §4 ust. 5 na: Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości dostaw częściowych oraz do niezłożenia zamówienia na pełen zakres asortymentu z zastrzeżeniem, że możliwość zmiany ilości zamawianego przedmiotu umowy w nie przekroczy 20 %”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 46 dotyczy pakietu 24

Wykonawca prosi Zamawiającego o wykreślenie dla pakietu 24 zapisu projektu umowy §2 ust. 8 dotyczącego zwrotu towaru „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w Aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”, gdyż u większości Wykonawców brak jest prowadzenia takich praktyk?

Odpowiedź:

Zamawiający umieści w §2 ust. 8 umowy zapis: nie dotyczy pakietu nr 23 i 24.

Pytanie nr 47 dotyczy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, w pozycji nr 140 preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan)** w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espucon)50 mg?

W ilości podanej przez zamawiającego.

Wskazania do stosowania zaproponowanego leku Espumisan:

„...Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo jelitowych, związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przypadku przygotowania pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii...”

Natomiast wskazania do stosowania esputicon/Dimeticon:

„...wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych..”

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie nr 1 wyraża zgodę **na odpowiedniki leków** (nie na preparaty równoważne) zgodnie z informacją pod pakietem nr 1 w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 48

Czy zamawiający w Pakiecie nr 1, w pozycji 237 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum 25 000 , której skład to:

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Pangrol 25000, 25 000 j. Ph. Eur., kapsułki

2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49

Czy zamawiający w Pakiecie nr 1, w pozycji nr 277, wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum 10 000 , której skład to:

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

Pangrol 10 000, 10 000 j. Ph. Eur., kapsułki

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsułka

Kapsułki zawierające minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 34 poz nr 3 (Fraxiparine 2850 jm/0,3 ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 51

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 34 poz nr 3, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 350 opakowań Fraxiparine 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 22 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml + igła 25G x100 (w ilości 22 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 220 szt)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 52 dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53 dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54 dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę pozycji i umieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Pytanie nr 55 dotyczy Pakietu nr1 poz. 4, 13, 26, 28, 29, 44, 46, 47, 60, 61, 78, 79, 81-87, 100, 103, 111, 118, 139, 194, 195, 197, 200-203, 217, 218, 221, 222, 231, 232, 234, 262, 264, 268, 269, 275, 286-288, 297, 321, 341, 356-358, 362, 367, 368, 385, 386, 393, 394, 404, 406, 409, 410, 421, 430-432, 436, 444, 451, 470-473, 476-479, 481, 482.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 41, 42, 407.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek dojelitowych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 69.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat zarejestrowany jako suplement diety? Inna rejestracja nie występuje na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści suplement diety i prosi o umieszczenie informacji pod pakietem.

Pytanie nr 58 dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1 poz. 80 wycenę 3 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:

Zamawiający w pakiecie nr 1 wyraża zgodę na odpowiedniki leków zgodnie z informacją pod pakietem nr 1 w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 59 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 102.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 110, 122, 206, 207, 256, 322, 374-376.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 114, 115, 142, 156, 157, 236.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 127, 262.

Prosimy o doprecyzowanie ilu tabletek w opakowaniu wymaga Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 w poz. 127 - 20 tabletek w opakowaniu a w poz. 262 – 30 tabletek w opakowaniu.

Pytanie nr 63 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 161, 280, 281, 284, 320, 369-371, 408, 416.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek twardych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 167, 168.

Czy Zamawiający w w/w pozycjach miał na myśli dawkę 1000j/10ml? Dawka 100j/10ml nie występuje.

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli 100 j. m/ml fiołka a 10 ml.

Pytanie nr 65 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 209 .

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 219.

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu w/w pozycję? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 67 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 237, 267, 278, 289, 296, 391, 425, 456, 461, 462, 484.

Czy w związku z zakończeniem lub brakiem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wykreśli pozycję lub wyrazi zgodę na umieszczenie pod pakietem adnotacji o końcu lub braku produkcji oraz wycenę po ostatniej cenie?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę pozycji i umieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Pytanie nr 68 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 252.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek dojelitowych twardych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 253, 459, .

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **drażetek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 276, 324.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **fiolek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 277.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek dojelitowych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 304.

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli Nutrison Advanced Cubison(Cubison), płyn, odżyw, 1000ml, pack? Tylko taki preparat jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 73 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 305.

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli Nutrison Advanced Diason, płyn, 1000 ml, worek? Tylko taki preparat jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 74 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 310.

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli Nutrison Advanced Peptisorb, płyn, 1000 ml, worek? Tylko taki preparat jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 75 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 312.

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli Nutrison Advanced Protison, płyn, 500 ml, worek? Tylko taki preparat jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 76 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 317.

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli krem o pojemności 25g?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 77 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 354.

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli preparat konfekcjonowany po 2 fiołki?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 78 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 365, 366.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli tabletki powlekane czy tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa postaci.

Pytanie nr 79 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 396.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 397.

Czy Zamawiający dopuści jedyny dostępny obecnie na rynku produkt czyli Novoscabin, płyn, do stosow. na skórę, 120 ml o stawce VAT 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający taką pozycję umieścił w SIWZ.

Pytanie nr 81 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 402, 445.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 418.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 419, 420.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 443.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji TrilacPlus krople? Krople Trilac nie są dłużej dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 448.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Monover, 100 mgFe³⁺/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz., 5 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie nr 1 wyraża zgodę na odpowiedniki leków zgodnie z informacją pod pakietem nr 1 w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 86 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 457.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Vitamine B1 Sterop, 100 mg/2 ml, roztw.do wstrzyk.,100amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87 dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek twardych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 88 dotyczy pakietu nr 4 poz. 4, 19.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89 dotyczy pakietu nr 4 poz. 7.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampułek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90 dotyczy pakietu nr 4 poz. 12-14

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek twardych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91 dotyczy pakietu nr 4 poz. 15.

Czy w związku z zakończeniem lub brakiem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wykreśli pozycję lub wyrazi zgodę na umieszczenie pod pakietem adnotacji o końcu lub braku produkcji oraz wycenę po ostatniej cenie?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę pozycji i umieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Pytanie nr 92 dotyczy pakietu nr 5 poz. 6-8, 12, 13, 20-22, 26-28, 35, 36, 38, 50, 59, 63-65, 68.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93 dotyczy pakietu nr 5 poz. 32, 33.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek dojelitowych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94 dotyczy pakietu nr 5 poz. 34, 53.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95 dotyczy pakietu nr 5 poz. 56.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96 dotyczy pakietu nr 6 – numeracja.

Zwracamy się z prośbą o poprawienie numeracji w zakresie pakietu nr 6 – brak pozycji nr 8.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje poprawy.

Pytanie nr 97 dotyczy pakietu nr 6 poz. 29.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98 dotyczy pakietu nr 6 poz. 30-32

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99 dotyczy pakietu nr 12 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100 dotyczy pakietu nr 12 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampułek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 101 dotyczy pakietu nr 12 poz. 27, 46.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **fiolki**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102 dotyczy pakietu nr 12 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **drażetek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Poz. 52 dotyczy ampułek.

Pytanie nr 103 dotyczy pakietu nr 18 poz. 3, 18, 19.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104 dotyczy pakietu nr 18 poz. 16, 17

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105 dotyczy pakietu nr 18 poz. 22, 31.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106 dotyczy pakietu nr 18 poz. 46.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 107 dotyczy pakietu nr 18 poz. 53, 54.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek**?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108 dotyczy pakietu nr 19 poz. 3, 12, 20, 29,

Czy w związku z zakończeniem lub brakiem produkcji produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wykreśli pozycję lub wyrazi zgodę na umieszczenie pod pakietem adnotacji o końcu lub braku produkcji oraz wycenę po ostatniej cenie?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę pozycji i umieszczenie odpowiedniej informacji pod pakietem.

Pytanie nr 109 dotyczy pakietu nr 19 poz. 18, 19.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek dojelitowych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110 dotyczy pakietu nr 19 poz. 25, 26.

Czy Zamawiający w/w pozycjach dopuści preparat Piperacillin/Tazobactam Kabi z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza odpowiedniki zgodnie z informacją pod pakietem.

Pytanie nr 111 dotyczy pakietu nr 19 poz. 31.

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 1 opakowania? Opakowanie po 1 sztuce nie występuje na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający wymaga 5 szt.

Pytanie nr 112 dotyczy pakietu nr 19 poz. 35.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 113 dotyczy pakietu nr 22 poz. 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek dojelitowych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114 dotyczy pakietu nr 22 poz. 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampułek**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. 2 i 3 wymaga preparatu w postaci tabletek.

Pytanie nr 115 dotyczy pakietu nr 22 poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek dojelitowych twardych**? Tylko taka postać występuje obecnie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116 dotyczy pakietu nr 22 poz. 28, 29.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **pojemników**?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117 dotyczy pakietu nr 22 poz. 30, 31

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%(średni poziom 99,5%), rozkład podklas IgG (wartości średnie): IgG1 62,1 %; IgG2 34,8 %; IgG3 2,5 %; IgG4 0,6 %; IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności, zespole Guillain-Barre oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej. Dostępne dawki 1g/10ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 119 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 i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

Pytanie nr 120 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 na proponowaną zmianę.

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Karolina Filipowska