

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Sp. z o.o.

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00

E – mail: sekretariat@[pcmg.pl](mailto:sekretariat@pcmg.pl)

Fax. +48 48 664 21 81

www.pcmg.pl

Grójec 09.10.2017r.

PCMG/P/8/2017

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:
zakup i dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków kontrastowych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Sp. z o.o.

W związku z wpływaniem pytań dotyczących SIWZ w/w postępowania udzielamy następujących odpowiedzi:

Pytanie 1 Dotyczy: części 31, poz. 8

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 60 zawierające wyłącznie mikroenkapsulowany szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) i dostarczeniu odpowiedniej jego ilości w przeliczeniu na opakowania zawierające 20 kapsułek ?

Argumentem, który mógłby skłonić Państwa do wyrażenia zgody jest fakt, iż *Lactobacillus rhamnosus* GG jest najlepiej poznanym szczepem probiotycznym na świecie, ukazało się na jego temat ponad 900 badań i publikacji. Posiada zerowy potencjał przenoszenia plazmidów, co oznacza że *L. rhamnosus* GG może być podawany razem z antybiotykiem. Jest on rekomendowany w zapobieganiu biegunkom związanym z antybiotykoterpią przez Europejskie Stowarzyszenie Gastroenterologii, Hepatologii i Żywienia w Pediatrii. Diflos może być stosowany przez noworodki, niemowlęta, dzieci, dorosłych oraz kobiety w ciąży.

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie w wyniku zastosowania tej technologii efektywniej kolonizują jelito, ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie czynników zewnętrznych (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji, jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia danego produktu.

Jedna kapsułka Diflos 60 zawiera 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii, co odpowiada 6 mld bakterii liofilizowanych.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga leku, a nie żywności specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pytanie 2 Dotyczy: części 31, poz. 14

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos krople (5ml) o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w jednej kropli 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie w wyniku zastosowania tej technologii efektywniej kolonizują jelito, ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie czynników zewnętrznych (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji, jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia danego produktu.

Dawkowanie standardowe, jak w innych produktach tego typu (np. Floractin krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zmodyfikował zapis w opisie przedmiotu zamówienia w zadaniu 31 poz. 14. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 3

Czy zamawiający w Część 31 poz. 5 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Simeticonum krople, pod nazwą Espumisan 40 mg/1ml krople, posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum krople?

Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan krople:

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

- Wspomagająco w niemowlęcych kolkach jelitowych u niemowląt.

- Wspomagająco w przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastrokopii.

- Jako środek zmniejszający pienienie treści przewodu pokarmowego w zatruciach środkami powierzchniowo czynnymi”.

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Dimeticonum krople:

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

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody – zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

W jaki sposób przeliczyć ilość opakowań? Espumisan krople jest w opakowaniach x 30ml.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie 1:1 ?

W SIWZ Zamawiający wykazuje zapotrzebowanie na Esputicon* 5g 40 opakowań.

Bardzo prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie 40 opakowań Espumisana *30 ml.

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny mimo zaproponowania tej samej ilości większych opakowań.

Odpowiedź

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pangrol 25000 *20 kaps , której skład to:

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.?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź

Pytanie dotyczy Pakietu nr 31 poz.19 – zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w zadaniu nr 31 poz.19 z „50 t.j. „na „25 t.j.”. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 6

Czy w części Nr 37 poz. 19, 20 i 21 (BUDESONIDUM 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml amp. -2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź

Zamawiający określił produkty lecznicze, które mają leczyć i poprawiać stan kliniczny pacjenta.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w części Nr 37 poz. 19, 20 i 21 (BUDESONIDUM 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml amp. -2ml) 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 postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w części Nr 37 poz. 19, 20 i 21 (BUDESONIDUM 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml amp. -2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 9

Czy w części Nr 37 poz. 19, 20 i 21 (BUDESONIDUM 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml amp. -2ml) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w części Nr 37 poz. 19, 20 i 21 (BUDESONIDUM 0,125; 0,250 i 0,500 mg/ml amp. -2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 11

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 45 pozycji nr 1 - Johexalum 350-35 g jodu/100 ml i utworzenie dwóch samodzielnych pakietów. Prośbę swą motywujemy faktem, że na rynku polskim jest tylko jedna firma, tj. PGF Urtica, która ma wyłączność na jego dystrybucję.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml 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), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Dotyczy Części 31 poz. 7 i 8

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *Lactobacillus acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcji oryginalnym), w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane

kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga leku, a nie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pytanie 14 Dotyczy Części 31 poz. 7 i 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga leku, a nie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pytanie 15 Dotyczy Części 31 poz. 14

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta (co ograniczałoby konkurencję wyłącznie do wyrobu konkretnego producenta), uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu LactoDr. krople, z takim samym statusem rejestracyjnym, zawierającego taki sam szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kroplę, występującego w tej samej postaci w opakowaniach tej samej wielkości.

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapis w opisie przedmiotu zamówienia w zadaniu 31 przez usunięcie poz. 14. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 16 Dotyczy Części 31 poz. 14

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że produkty w postaci zawiesiny na podłożu oliwy z oliwek wymagające po otwarciu przechowywania w temperaturze poniżej 15⁰ C ulegają w niskiej temperaturze zbrylaniu, tak że niemożliwe jest ponowne przywrócenie postaci zawiesiny bez uprzedniego worteksowania. Konieczność użycia worteksu po każdorazowym wyjęciu fiolki produktu z lodówki istotnie utrudni i wydłuży pracę personelu Zamawiającego. Czy z uwagi na powyższe Zamawiający dopuści i będzie wymagał zaoferowanie produktu, który po otwarciu fiolki może być przechowywany w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 9, 10 aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 26 pozycja 1 leku Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że każda ampułka będzie zapakowana oddzielnie w jałowym opakowaniu.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 19 pozycja 2 i 3 leku Ciprofloxacinum w postaci monowodzianu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga podanej postaci leku.

Pytanie 20 Część 5, ilość pozycji 10, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści produkt **Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml)** stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu - plastikowy film, brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Części nr 5 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 27 poz. 5, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 7,3 g i energia niebiałkowa 1040 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 144 .

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 27 poz. 9 oraz poz.10, preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej ampułce Cernevit 0,75g w ilości 500 szt.?

Preparat Cernevit jest zestawem dziennego zapotrzebowania witamin dla pacjentów, pozwala na jedną suplementację do worków żywieniowych, zarówno do zawierających, jak i nie zawierających tłuszczu. Ponadto preparat zestawu witamin koncesjonowanych w jednej ampułce jest tańszy niż preparaty witamin koncesjonowane osobno .

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Czy w przypadku pozytywnych odpowiedzi na powyższe pytania (pyt. 22,23 – zapis Zamawiającego), Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części 27 poz. 5,9,10 i 11 oraz czy Zamawiający wyrazi zgodę na utworzenie z ww. pozycjami osobnej Części np. 27A?

Wydzielenie ww. pozycji nie uniemożliwi złożenia ofert różnym wykonawcą, co w obecnym kształcie pakietu jest niemożliwe, więc tym samym obecny kształt pakietu nie pozwala na uzyskanie przez Zamawiającego jak najlepszej oferty cenowej .

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym PCMG/P/8/2017, w pakiecie (części) Część 31, w pozycjach 16 oraz 7 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus amp./Lactobacillus acidophi. + Lacidophilus rham. kaps.” 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.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga leku, a nie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pytanie 26 Pakiet 22 poz. 15 (Propofolum)

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu i określenie wielkości wadium, co pozwoli nam oraz innym oferentom na przedstawienie atrakcyjnej oferty na tenże produkt leczniczy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27 Pakiet 4 poz. 10 (Ceftazidim 2g)

Prosimy o możliwość zaoferowania produktu pakowanego w opakowaniu x 10 butelek. Zgoda Państwa pozwoli na przedstawienie atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę. Prosimy o przeliczenie na odpowiednią ilość sztuk, zgodnie z ilością podaną w SIWZ. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 28

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2, 3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.1 ppkt 1.1. projektu umowy)?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Do treści §11 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru kupującemu."

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź

Pytanie nie związane z procedurą przetargową.

Pytanie 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Czy w Pakiecie nr 31 poz. 11 Macrogolum 100g proszek x 1 zestaw, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu Moviprep x 4 saszetki w ilości 300 op.?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia na następujący: Makrogol 100g + sodu siarczan bezwodny 7,5g + sodu chlorek 2,691 + potasu chlorek 1,015g + kwas askorbinowy 4,7g +sodu askorbinian 5,9g (zestaw = 4 saszetki). Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 34 Dotyczy SIWZ roz. 6 pkt 6.1.2.a

Prosimy o potwierdzenie, że w pakiecie nr 24 – wapno (które nie jest lekiem, lecz wyrobem medycznym) Wykonawca nie ma obowiązku posiadać zezwolenia zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 35 Dotyczy projektu umowy Par. 2 ust. 4

Prosimy o dopisanie – „jeśli dotyczy”

Odpowiedź

Zamawiający modyfikuje zapis na następujący :

Wykonawca zapewni ważność zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do końca okresu obowiązywania umowy – jeśli dotyczy.

Pytanie 36 Dotyczy projektu umowy Par. 3 ust. 3

W przypadku pakietu nr 24 – wapno, prosimy o odstąpienie od dostaw „na cito”, gdyż wapno nie jest lekiem produktem ratującym życie.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 6 w pozycji 6 produktu leczniczego Piperacillin+ Tazobaktam 4g+0,5g x 10 fiolek?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określa wielkości opakowań.

Pytanie 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 6 w pozycjach 8 oraz 9 produktu leczniczego Klindamycinum w opakowaniu ampułka x 5 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych. Prosimy o przeliczenie na odpowiednią ilość sztuk, zgodnie z ilością podaną w SIWZ.

Pytanie 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 7 w pozycji 1 produktu leczniczego Imipenem+Cilastatin 0,5g+ 0,5g/ 20ml x 10 fiolek?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych. Prosimy o przeliczenie na odpowiednią ilość sztuk, zgodnie z ilością podaną w SIWZ.

Pytanie 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 7 w pozycji 2 produktu leczniczego Meropenem 1g x 10 fiolek?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych. Prosimy o przeliczenie na odpowiednią ilość sztuk, zgodnie z ilością podaną w SIWZ.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w Części 19 w pozycjach 2 oraz 3 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie Z Części 19 pozycji 2 oraz 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 22 w pozycji 15 produktu leczniczego Propofol 1% MCT/LCT Fresenius 20 ml x 5 ampulek?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 44

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 26 w pozycji 8 produktu leczniczego Rocuronium brom.100mg/10ml w opakowaniu fiolka x 10 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych. Prosimy o przeliczenie na odpowiednią ilość sztuk, zgodnie z ilością podaną w SIWZ.

Pytanie 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 28 produktu leczniczego Paracetamol 50/100ml w opakowaniu fiolka x 10 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych. Prosimy o przeliczenie na odpowiednią ilość sztuk, zgodnie z ilością podaną w SIWZ.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 37 pozycja 10 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 37 pozycja 11 preparatu Kalium chloratum 15% 10ml w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 49

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 37 pozycja 15 preparatu Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie Z Części 37 pozycji 10 oraz 11, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 41 produktu leczniczego Ondansetron w opakowaniu ampułka x 5 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 47 produktu leczniczego Furosemid w opakowaniu ampułka x 5 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 pozycja 1 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 pozycja 2 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyki-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,0g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Części 11 pozycja 3 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 pozycja 4 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 pozycja 5 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 pozycja 6 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany(maltodekstryny)(14,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokrystaliczna) o osmolarności 345 mosmol/l z odpowiednim przeliczeniem na litry?

Odpowiedź
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 pozycja 7 diety Supportan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatoresztkowa, stosowana w chorobie nowotworowej zawierająca białko (wysoka zawartość): mleko (kazeina, hydrolizat serwatki)(10,0g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość, bogaty w EPA z oleju rybiego): olej szałwianowy, olej słonecznikowy, olej rybi (EPA,DHA), MCT(6,7g/100ml), węglowodany (niska zawartość): maltodekstryny, cukier trzcinowy(11,8g/100ml), błonnik: inulina (prebiotyk), dekstryny pszenicy(1,2g/100ml) o osmolarności 340 mOsm/l?

Odpowiedź
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 pozycja 8 diety Diben 1,5 kcal HP w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), przeznaczona do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, bogata w białko 7,5g/100ml (20 en%) oraz jednonienasycone kwasy tłuszczowe (MUFA 4,6/100ml). Zawiera błonnik (2,3 g/100 ml), MCT oraz EPA i DHA 0,23g/100ml pochodzące z oleju rybnego. Zmodyfikowana pod względem zawartości węglowodanów w celu lepszej kontroli poziomu glukozy we krwi. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, o niskiej zawartości sodu oraz cholesterolu.

Odpowiedź
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61

Czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr 46 poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 1100 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 69 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 69 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 690 szt.)

Odpowiedź
Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę leku na postać wielodawkową tego leku.

Pytanie 62

Czy Zamawiający w par. 3.2 wpisze 3-dniowy termin dostawy? 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
Zapis w umowie jest uzależniony od zapisu zaoferowanego w Formularzu Oferty przez wybranego Wykonawcę i nie podlega uzgodnieniom.

Pytanie 63

Czy Zamawiający w par. 7.1 wpisze 30-dniowy termin płatności faktury? 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
Zapis w umowie jest uzależniony od zapisu zaoferowanego w Formularzu Oferty przez wybranego Wykonawcę i nie podlega uzgodnieniom.

Pytanie 64

Czy Zamawiający w par. 8.3 wpisze 6-miesięczny okres gwarancji?

Odpowiedź

Zapis w umowie jest uzależniony od zapisu zaoficerowanego w Formularzu Oferty przez wybranego Wykonawcę.

Pytanie 65

Czy Zamawiający w par. 9.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis na następujący:

1. W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad - w terminie 3 dni roboczych od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego.

Pytanie 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoficerowanie w Części 20 poz. 7 leku w postaci fiołki?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 67

Czy Zamawiający w Części 20 poz. 17 wymaga zaoficerowania chlorowodoru sewelameru czy węgla sewelameru?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 68

Czy Zamawiający wydzieli z:

- Części nr 5 poz. 4
- Części nr 12 poz. 2 i 3
- Części nr 23 poz. 4
- Części nr 29 poz. 51-53
- Części nr 33 poz. 26

do oddzielnej części co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69

Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi dotyczącej wydzielenia z Części 33 poz. 26 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoficerowanie insuliny w postaci wstrzykiwacza SoloStar?

Odpowiedź

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 68.

Pytanie 70 Część 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający o pojemności 5ml?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 71 Część 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający o pojemności 10ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza. Opis przedmiotu zgodnie z SIWZ.

Pytanie 72 Część 21, pozycja 3

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź

Zamawiający nie określił zasad sterylizacji.

Pytanie 73 Część 21, pozycja 3

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydydy?

Odpowiedź

Zamawiający nie oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność w części 21 poz. 3.

Pytanie 74 Dotyczy części 6, pozycje nr 11 oraz 12

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum posiadał zarejestrowaną możliwość podania doustnego?

- Vancomycinum 0,5g x 1 fiol. (pozycja nr 11)

- Vancomycinum 01g x 1 fiol. (pozycja nr 12)

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 75 Dotyczy części 7, pozycja nr 6

Czy Zamawiający wymaga aby poniższy preparat posiadał po rozpuszczeniu trwałość fizykochemiczną przez minimum 24 godziny?

- Piperacillin+ Tazobaktam 4g+0,5g x 1 fiol. (pozycja nr 6)

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 76 Dotyczy części nr 22, pozycja nr 10:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Ferrum LEK amp. i.m. 2ml x 50 szt.”??

- Ferri hydroxidum dextr.100mg/2ml amp. (pozycja nr 10)

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 77 Dotyczy części nr 22, pozycja nr 11:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Venofer amp. iv 5 ml x 5 szt”?

- Ferri hydroxidum sacch.100mg/5ml amp. (pozycja nr 11)

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określa wielkości opakowań zbiorczych.

Pytanie 78

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym

(czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku wg zaokrąglenia matematycznego)?

Odpowiedź

Prosimy o podanie pełnych ilości opakowań po zaokrągleniu w górę.

Pytanie 79

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane ?

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w tym zakresie w formie adnotacji pod zadaniami.

Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 80

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę:

zamiast kapsułek – kapsułki twarde, elastyczne itp. i odwrotnie?

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w tym zakresie w formie adnotacji pod zadaniami.

Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 81

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

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie. ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

Kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w tym zakresie w formie adnotacji pod zadaniami. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 82

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj.

Zamiast tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. lub kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w tym zakresie w formie adnotacji pod zadaniami. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 83

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie ?

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w tym zakresie w formie adnotacji pod zadaniami. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 84

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na butelki i odwrotnie ?

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w tym zakresie w formie adnotacji pod zadaniami. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 85

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

Odpowiedź

Zamawiający zmodyfikował zapisy SIWZ w tym zakresie w formie adnotacji pod zadaniami. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 86 Zapytania do zad. Nr 1

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 Zespołach Pierwotnych Niedoborów Odporności u Dzieci i Dorosłych, Zespole Guillain-Barre oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)? Dostępne dawki 1g/10ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 87 Zapytania do zad. Nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej

0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 88 Zapytania do zad. Nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholu?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 89 Zapytania do zad. Nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 90 Zapytania do zad. Nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 91

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz 8-11 wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 92

Czy zamawiający w zakresie pakietu nr 7 poz. 2 Meropenem fiol. 1g wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu meropenem po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st.C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st.C ?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 93

Czy zamawiający w zakresie pakietu nr 7 poz. 2 (Meropenem fiol.1g) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych ?

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymagań w tym zakresie.

Pytanie 94 Pakiet 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pozycji 6 Terlipresin 0,2mg/ml:5ml ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 95 Pakiet 25 Poz. 4 Isoniazidum 100 mg tabl

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

Pytanie 96 Pakiet 25 Poz. 33 Oxymetazolin 9,2% soft krople do nosa .

Brak produkcji . Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Oxymetazolin Soft 0,025% aer do nosa 10 ml?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 97 Pakiet 26 Poz. 7 Suxametatonium chloridum 200 mg fioli

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji.

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 98 Pakiet 26 Poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wycenę w tej pozycji Oxymetazolin 0,025% aer do nosa 10 ml. Brak produkcji leku Oxymetazolin 0,2% krople do nosa.

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 99 Pakiet 30 Poz. 1Tiaminum 25 mg amp

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji.

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 100 Pakiet 30 Poz. 5

Acidu Ascorbicum 500 mg /ml amp.

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 101 Pakiet 30 Poz. 9

Phytomnadionum 10mg/ml amp

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 102

Pakiet 32

Poz. 23

Hydroxyzinum 1,6g/g syrop

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji.

Poz. 24

Hydroxyzinum 100 mg/2ml amp

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 103

Pakiet 34

Poz. 9

Fibrolan maść

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

Poz. 26

Vagothyl płyn

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 104

Pakiet 36

Poz. 1

Fenoterolum 0m5mg/10ml amp

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 105

Pakiet 38

Poz. 36

Neostigmini methylsulf. 0,5mg/ml amp

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 106

Pakiet 39

Poz. 32

Paracetamol 100mg/ml roztwór 70 ml

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 107

Pakiet 40

Poz. 3

Atecortin krople

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Poz. 11

Chloramfenicol 1% maść 3 g

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 108

Pakiet 41

Poz. 10

Immunoglobulina anty HBS 200 j

Czy Zamawiającym wyrazi zgodę na wycenę Immunoglobulin 180j.m ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 109

Pakiet 41

Poz. 11

Immunoglobulina 250j.m/ml

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Poz. 14

Tubercullin szczep

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją o braku produkcji

Odpowiedź

Prosimy o wpisanie ostatniej ceny z adnotacją.

Pytanie 110

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź

Prosimy o podanie ilości, po przeliczeniu, pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie 111

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 112

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem.

Pytanie 113

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie, tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia. Obowiązujący Formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 114

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę . Prosimy o podanie ilości, po przeliczeniu pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie 115

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na powyższe pytania na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie Opisu Przedmiotu Zamówienia. Opis Przedmiotu Zamówienia po zmianach w dniu 09.10.2017r. jest integralną częścią odpowiedzi na pytania.

**Marzena Barwicka - Prezes Zarządu
Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Sp. z o.o.**