



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

w PIŁA

im. Stanisława Staszica

64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N-18001:2004
ISO 27001:2013

www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 62 04
Fax (067) 212 40 85
e-mail: wspila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, 22 marca 2018 roku

NO-ZP.IV – 240/13/18

Uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod hasłem „LEKI”

Szpital Specjalistyczny w Piła im. Stanisława Staszica informuje, że w do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

1. Dotyczy Pakietu nr 14 nr poz. 45: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU +HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2 g + 0,25 g + 0,06 g+ 0,025 g / 100 g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (13 g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy: zadania nr 34, poz. 13: Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos krople (5 ml) zawierającego żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* o równoważnym działaniu? Krople Diflos posiadają w swoim składzie mikroenkapsulowany szczep bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5 ml) zawiera w pięciu kroplach 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych. *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.

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.

Diflos krople to dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego zawierający mikroenkapsulowany szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 zawieszony w oleju MCT. Może być stosowany przez noworodki, niemowlęta, dzieci i dorosłych, w tym także kobiety w ciąży. Produkt nie zawiera białek mleka krowiego, laktozy, glutenu, dlatego może być podawany osobom, które nie tolerują tych składników.

Dawkowanie standardowe, jak w innych tego typu produktach np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Dot. Zadania 15, poz. 12: Czy w pozycji nr 12 zamawiający dopuszcza wycenę produktu Bebilon Nenatal RTF 70 ml, w opakowaniu zbiorczym 24 sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 2 poz. 9 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500 ml w opakowaniu worków Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 2, pozycja: 1, 2, 3, 6, 7, 8, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worków Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 2 poz. 4, 5, 12, i utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający w par. 4.2 wpisze, że niezmiennosc dotyczy ceny netto? Podwyżka stawki VAT winna zmieniać cenę automatycznie; utrzymanie cen brutto grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 6.3 termin dostaw „na cito” z 10 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych, ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaofertuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

10. Czy Zamawiający doprecyzuje w par. 8.3, że warunki tak wskazane nie mają zastosowania w razie dokonania zakupu zastępczego, a także, że nie dotyczą opóźnień w realizacji dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

11. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.2 dotyczący wzmianki o zakazie cesji? Zakazy określone w umowie zawartej pomiędzy stronami obowiązują przecież niezależnie od tego, czy na dokumencie księgowym poczyniono na ten temat jakąkolwiek wzmiankę. Wykonawca rozumie, iż ma zakaz cesji i konieczność szczególnego znakowania w tym zakresie wystawianych faktur nie jest zgodnie z prawem niezbędna i nie rodzi żadnych skutków prawnych innych, niż zastrzeżenie umowne (a nie jest automatycznie możliwa w systemach księgowych Wykonawcy).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Dot. zadania 13 pozycja 28: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Dot. zadania 13 pozycja 30: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Dot. zadania 35 pozycje 1, 3: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre dylucji 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 5000 ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 3 do osobnego pakietu?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Dot. zadania 35 pozycja 2: Czy dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ (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 sterylny i wolny od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

20. Czy w zadaniu Nr 15 poz. 14 (BUDESONIDUM 0,250 mg/1 ml zawiesina do inhalacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

21. Czy Zamawiający w zadaniu Nr 15 poz. 14 (BUDESONIDUM 0,250 mg/1 ml zawiesina do inhalacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22. Czy w zadaniu Nr 15 poz. 14 (BUDESONIDUM 0,250 mg/1 ml zawiesina do inhalacji) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

23. Dot. Zadania nr 34, poz. 20: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

24. Dot. Zadania nr 34, poz. 21: Uprzejmie 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* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

25. Dot. Zadania nr 34, poz. 21: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26. Dotyczy Zadania nr 5 poz. 1, 2: Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat AMOXICILLIN CLAVULANIC ACID. fiol., w opakowaniu x 5 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy Zadania nr 5 poz. 3: Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat AMOXICILLIN CLAVULANIC ACID. 625 mg tabl. powl w opakowaniu x 21 szt.? W przypadku pozytywnej odpowiedzi, proszę o uszczegółowienie, czy przeliczyć wielkość do pełnych opakowań, czy z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań.

28. Dotyczy Zadania nr 44 poz. 10: Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofen kaps. 0,05 g w opakowaniu x 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem.

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 10- poz. Nr 3 (Fraxiparine 0,3 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

30. W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w zadaniu nr 10 poz. nr 3, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 20 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wiele dawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500 jm/ml x 10f a 5 ml (w ilości 1 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1 ml +igła 25 G x100 (w ilości 1 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt. (w ilości 10 szt.)

W załączeniu przesyłamy także dodatkowe wyjaśnienia dotyczące powyższych zapytań.

1 fiolka FRAXIPARINE MULTI inj. 9500 j.m./1,0 ml a 5 ml, oznacza:

- 16 dawek FRAXIPARINE, 2 850 j.m. AXa/0,3 ml,

- 12 dawek FRAXIPARINE, 3 800 j.m. AXa/0,4 ml,

- 8 dawek FRAXIPARINE, 5 700 j.m. AXa/0,6 ml,

- 6 dawek FRAXIPARINE, 7 600 j.m. AXa/0,8 ml,

- 5 dawek FRAXIPARINE, 9 500 j.m. AXa/1 ml,

Firma umożliwi także zakup odpowiedniego osprzętu. Do 1 opakowania Fraxiparine Multi (10 fiolek) oferujemy:

- Mini Spike V x 10 szt. (producent - B.Braun)

- Strzykawki kalibrowane (tuberkulinówki) z igłami op. x 100 szt. (producent – KD Medical)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zamianę.

31. Dotyczy Zadania 13, pozycja 29: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3 ml (objętość 10 ml) 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. 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 zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawek chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylności pola. 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 refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie

zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

32. Dotyczy Zadania 13, pozycja 30: Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10 ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawkki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawk może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawkki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylne pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawkki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. Dotyczy Zadania 13, pozycja 31: Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 30% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawkki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawk może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawkki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylne pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawkki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 29, pozycji 30 oraz pozycji 31 z Zadania nr 13 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.

35. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36. Czy Zamawiający zezwoli na wycenę leków równoważnych co do substancji czynnej i dawki oraz drogi podania do podanych z nazwy handlowej preparatów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. – tabl. dojelit. tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Tak.

38. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak.

39. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Tak, wycenić i podać uwagę.

40. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Tak.

41 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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości z zaokrągleniem górę.

42. Dotyczy zadania nr 1, pozycji 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 180j.m./ml; 3ml w postaci liofilizatu i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

43. Dotyczy zadania nr 1, pozycji 42: Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma 0,2 mg/ml; 5 ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy zadania nr 1, pozycji 43, 45: Proszę o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu z powodu problemów z dostępnością i brakiem zamienników.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

45. Dotyczy zadania nr 1, pozycji 41: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400 g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

46. Dotyczy zadania nr 12, pozycji 3: Proszę o usunięcie zapisu z formularza „ bez ograniczeń czasowych w dawkowaniu” ponieważ obecnie żaden z dostępnych leków nie spełnia tego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inny lek odpowiedni, zawierający tę samą substancję leczniczą, tę samą postać leku oraz tę samą dawkę.

47. Dotyczy zadania nr 13, pozycji 47: Czy z uwagi na utrzymujący się brak preparatu wymaganego przez Zamawiającego oraz brak zamienników na rynku polskim Zamawiający zezwoli na wycenę preparatów sprowadzanych w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia z odpowiednim przeliczeniem tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Jednocześnie zastrzegamy, że mogą również wystąpić braki dostępności tak sprowadzanych leków, gdyż decyzje dotyczącą zezwolenia na sprowadzenie poszczególnych partii są niezależne od Wykonawcy i zależą od Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Dotyczy zadania nr 14, pozycji 29: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę aer.inhal. 120 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

49. Dotyczy zadania nr 14, pozycji 45: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 11 ml x 25 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Dotyczy zadania nr 14, pozycji 49, 50: Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

51. Dotyczy zadania nr 15, pozycji 4: Czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum w dawce,(10mg/5ml),syr,250g ? Produkt w dawce opisanej w SIWZ została zakończona produkcja.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Dotyczy zadania nr 22, pozycji 1 – 2: Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

53. Dotyczy zadania nr 29, pozycji 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml (wraz z przeliczeniem ilości opakowań - tj. 3,10 opak.), koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

54. Dotyczy zadania nr 34, pozycji 8: Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w dawce 0,2 g ponieważ dawka 0,3g (opisana w SIWZ) została zakończona produkcja ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Dotyczy zadania nr 34, pozycji 12: Czy Zamawiający dopuści wycenę 20,83 opakowań preparatu Makrogol 74g 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: Zgodnie z SIWZ.

56. Dotyczy zadania nr 34, pozycji 16: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

57. Dotyczy zadania nr 34; pozycji 21: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

58. Dotyczy zadania nr 48, pozycji 7, 9, 10, 11, 12: Czy Zamawiający dopuści wycenę insuliny w opakowaniach zawierającym 10 wkładów z odpowiednim przeliczeniem, tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Pozwoli to na złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59. Dotyczy zadania nr 59 pozycji 5:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy ?

Odpowiedź: ad 1 i ad 2: Zamawiający dopuszcza.

60. Dotyczy zadania nr 59, pozycji 6, 7: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15 – 25 °C i 24 godziny w temperaturze 2 – 8 °C , a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2 – 8 °C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61. Dotyczy zadania nr 64, pozycji 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę tylko dawki 300 mcg? Pozostałe dawki nie są obecnie dostępne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

62. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 dopuści lek Cefazolin-MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

63. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pak. 45 poz. 4-5 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Tak.

64. Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pak. nr 45 poz. 4-5 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 dopuszcza.

65. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 52 pozycja 10 Bupivacainum Spinal była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

66. Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Zadania nr 41 pozycji 1 do oddzielnego zadania celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

67. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw wyrobów medycznych z Zadań nr 41-42 do 48 godzin od momentu złożenia zamówienia zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w pl

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień opatrzonych hasłem „cito” wyrobów medycznych z Zadań nr 41-42, lub na wydłużenie terminu ich realizacji do 24 godzin, zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

71. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 8 ust. 1 Projektu Umowy do 0,1% wartości faktury zadaną dostawę za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 8 ust. 2 Projektu Umowy do 5% wartości niezrealizowanego kontraktu?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

73. Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę - cena netto pozostanie niezmienną?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

74. Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami § 12 projektu umowy oraz art. 54 ust. 5 i 6 ustawy o działalności leczniczej.

75. Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu nr 42 materiału wiskoelastycznego do stosowania dogałkowego, zawierającego 1,4% hialuronian sodu o poniższych parametrach:

- 1,4% hialuronian sodu otrzymywany w procesie biofermentacji
- Masa cząsteczkowa: 3,2-3,5 x 10⁶ Da;
- Lepkość: (0,1s⁻¹): 120 000 mPa·s
- Osmolarność: 280-330 mOsmol/l;
- pH: 6,8-7,6
- Ampułkostrzykawka 1 ml z kaniulą 25G?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

76. Dot. pakietu 18 poz. 30: „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak.

77. Dot. pakietu 18 poz. 30: „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku, ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak.

78. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT?

(dot. § 4 ust. 2).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

79. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

80. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 1, 2:

1. W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy jednej ze stron, druga strona umowy może dochodzić od strony winnej, kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części kontraktu.

Odpowiedź: ad 1 i ad 2: Zgodnie z projektem umowy.

81. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §6 ust.9 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

82. Do treści § 6 ust. 10 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 miesięcy od daty dostawy lub dopisanie do §6 ust.10 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

83. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów § 6 ust. 12, § 11 ust. 2 ppkt a), d) i ust. 3 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

84. Do treści §6 ust.15 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 projektem umowy.

85. Do treści § 6 ust. 15 projektu umowy. Wykonawca przy zamówieniu interwencyjnym zobowiązuje się do pokrycia różnicy w cenie leków nie dostarczonych a zakupionych przez Zamawiającego u innego dostawcy. Prosimy o zrezygnowanie z naliczania dodatkowej kary.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

86. Do § 8 ust. 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

87. Do § 10 ust. 2 projektu umowy prosimy o dopisanie:"...do 6 miesięcy w stosunku do okresu wskazanego § 10 ust. 1 projektu umowy".

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w § 8 ust. 2 poprzez zapis o ewentualnej karze w przypadku wypowiedzenia umowy lub jej rozwiązania z winy Wykonawcy, w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

89. Do § 12 ust. 2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu umieszczania na fakturze informacji o zakazie cesji wierzytelności przy jednoczesnym pozostawieniu wymogu umieszczania numeru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

90. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 3 pozycja 7, 8 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeziernie, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryzalizowanych cząsteczek. Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk. Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z urzędzeniem grzewczym.

91. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 13 pozycja 54 produktu leczniczego POTASSIUM CHLORIDE w opakowaniu typu ampułka, pakowanego po 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

92. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu 13 pozycji 54 produktu leczniczego w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

93. Proszę o wydzielenie z zadania nr 13 poz. nr 20, 21, 54 i utworzenie oddzielnego pakietu. W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o podanie uzasadnienia. Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną ofertę cenową.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Pytanie nie mieści się w dyspozycji art. 38 ustawy Pzp.

94. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 19 produktu leczniczego CEFTAZIDIMUM 1000 mg x 10fiol. gdzie przygotowany roztwór wykazuje chemiczną i fizyczną stabilność przez 6 godzin w temperaturze 25°C i przez 12 godzin w temperaturze 5°C po rozpuszczeniu w wodzie do wstrzykiwań, 1% roztworze lidokainy, 0,9% roztworze chlorku sodu, roztworze Ringera z mleczanami i 10% roztworze glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

95. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 31 pozycja 7 produktu leczniczego Aminoven Infant 10% nie zawierającego elektrolitów, dla dzieci, z tauryną 0,4 g/l, N-14,9 g/l, o osmolarności 885, nie zawierającego glutaminy i kwasu glutaminowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

96. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 31 pozycja 11 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

97. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 31 pozycja 13 worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

98. Dotyczy zadania 33. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

99. Dotyczy zadania 52 poz. 21, 22: Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

100. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 52 pozycja 21, 22 produktu leczniczego pakowanego po 10 amp., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

101. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 52 pozycja 32 produktu leczniczego NATRII CHLORIDUM pakowanego po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

102. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 50 pozycji 32 produktu leczniczego w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego pakietu.

103. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 61 witamin rozpuszczalnych w wodzie(Soluvit N) i tłuszczach(Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

104. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 31 pozycji nr 2; 4; 7; 9; 12; 13 i utworzenie osobnego zadania co umożliwi zaoferowanie nowoczesnych preparatów równoważnych w atrakcyjnych cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

105. Czy Zamawiający w zadaniu nr 33 wymaga zaoferowania leku oryginalnego produkowanego w technologii lipuro?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

106. Czy Zamawiający w zadaniu nr 54 wymaga zaoferowania leku w bezpiecznym opakowaniu Ecoflac Plus, infuzja którego przebiega bez napowietrzania w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

107. Czy w zadaniu nr 16 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml – 160 butelek) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był kompatybilny z parownikami będącymi aktualnie na wyposażeniu szpitala? Obecnie Szpital posiada 10 parowników dostosowanych do sewofluranu z bezpośrednim systemem zamkniętym, tzn. że każda butelka ma fabrycznie zamontowany adapter.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

108. Zamawiający w zadaniu nr 16 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml – 160 butelek) posiada parowniki własne i użyczone z systemem Quik Fil, pracujące w systemie zamkniętym, w którym każda butelka jest wyposażona w fabrycznie zamontowany adapter, dlatego czy w razie zaoferowania dowolnego produktu, Zamawiający wymaga również dostarczenia parowników z systemem Quik Fil kompatybilnym z parownikami Zamawiającego oraz butelki z fabrycznie zamontowanym adapterem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

109. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 52, poz. 10 (BUPIVACAINUM SPINAL, 0,005 g / ml, 5 amp. 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.