

Lipno, dn. 07.12.2022 r.

Znak postępowania: ZP/20/2022

Odpowiedź na pytania do treści SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia w przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp na dostawę leków do Szpitala Lipno Sp. z o.o. w Lipnie

Na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710, 1812 i 1933), Zamawiający informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SWZ.

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi i zamieszcza zapytania i wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania:

Pytanie:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 35, pozycja 10) wyrazi zgodę na zaferowanie metyloprednisolon - Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ? Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego. Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej i pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na modyfikację SWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrótnie, folki na ampułki lub ampułki-strzykawki i odwrótnie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie kapsulek zamiast tabletek lub odwrótnie oraz fiolek na ampułki lub odwrótnie. Nie dopuszcza się zamiany na inne formy ampułko – strzykawek, tabletek rozpadających się w jamie ustnej oraz postaci o przedłużonym, zmodyfikowanym lub kontrolowanym uwalnianiu. W żadnym przypadku zamiana formy nie może się wiązać ze zmianą właściwości farmaceutycznych oferowanego produktu w stosunku do specyfikacji.

Pytanie:

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w specyfikacji nie określono wielkości opakowań handlowych. Każdy Wykonawca oferuje takie, jakie uzna za właściwe. Należy przeliczyć ilość oferowanych opakowań handlowych i zaferować produkty w pełnych opakowaniach ale nie mniej, niż określono w specyfikacji.

Pytanie:

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 SWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaakraglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w specyfikacji nie określono wielkości opakowań handlowych. Każdy Wykonawca oferuje takie, jakie uzna za właściwe. Należy przeliczyć ilość oferowanych opakowań handlowych i zaferować produkty w pełnych opakowaniach ale nie mniej, niż określono w specyfikacji.

Pytanie:

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 informuje, iż należy zaferować produkty posiadające dopuszczenie do obrotu przez cały czas trwania umowy.

Pytanie:

Termin wykonania zamówienia dla pakietu nr 3. Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie pakietu nr 3 jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 31/12/2022 r., uprzejmie proszę o zmianę terminu wykonania zamówienia z 24 miesięcy na termin do dnia 31/12/2022 r. dla pakietu nr 3.

Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarzem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na modyfikację SWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie numer 11 wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji numer 21 produktu leczniczego Mannitol 20% 100 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zmianę sjęcia oferowanego leku.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie numer 11 wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji numer 33 produktu leczniczego o zawartości żelatyny 3% - Geloplasma 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zmianę sjęcia oferowanego leku.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie numer 11 wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji numer 22 wymaga produktu leczniczego, który posiada wskazania do nawadniania w okresie okoboperacyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycji 3 miał na myśli dietę w opakowaniu 1000 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż poprawia pomyłkę pisarską – wymagamy zaferowania butelek 1000 ml. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycji 9 w związku z zaprzestaniem produkcji wyspecyfikowanego produktu o smaku waniliowo-cytrynowego Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu tylko w jednym smaku – malinowym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie jednego smaku.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 (Albumina ludzka) dopuści lek w opakowaniu typu folka.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Czy w Pakiecie nr 38 poz. 10 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbiDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie opisanego wyrobu.

Pytanie:

Czy w Pakiecie nr 38 poz. 10 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie opisanego wyrobu.

Pytanie:

Czy w Pakiecie nr 38 poz. 11 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnterDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w

Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktozy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie opisanego wyrobu.

Pytanie:

Dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 9, poz. 30. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Diocetyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminium Stearate, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 9, poz. 30. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu konfekcjonowanego 250g/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wielkość opakowania oferowane pozostaje w gestii Wykonawcy. Sposób przeliczenia określono powyżej.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 11 pozycja 5 nie miał na myśli butelkę odkręcaną/zakręcaną?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż poprawia pomyłkę pisarską – wymagamy zaferowania butelek zakręcanych 500 ml. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w dostawie towaru do wysokości 1% wartości niedostarczonego asortymentu dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Do §7 ust. 5 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapisy w §7 ust. 5 wzoru umowy są nazbyt ogólne i nieprecyzyjne. Na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisów §7 ust. 5 umowy, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SZW.

Pytanie:

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:

Zamawiający informuje, iż na chwilę obecną nie występują przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością”. Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

Pytanie:

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
 - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- 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:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 1, Pozycja 15, Cefazolina prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1000 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 1, Pozycja 29, Midazolam roztw. do wstrz. 50 mg/10 ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 1, Pozycja 29, Midazolam roztw. do wstrz. 50 mg/10 ml: Czy zamawiający wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPL miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 4, Pozycja 18, Lorazepam tabl. 2,5 mg: Czy zamawiający wymaga aby zaofertowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 4, Pozycja 18, Lorazepam tabl. 2,5 mg: Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 4, Pozycja 19, Lorazepam tabl. 1 mg: Czy zamawiający wymaga aby zaofertowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 4, Pozycja 19, Lorazepam tabl. 1 mg: Czy zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 4, Pozycja 22, Midazolam roztw. do wstrz. 5 mg/1 ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 4, Pozycja 22, Midazolam roztw. do wstrz. 5 mg/1 ml: Czy zamawiający wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPL miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 4, Pozycja 23, Midazolam roztw. do wstrz. 5 mg/5 ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 5, Pozycja 2, Fentanyl roztw. do wstrz. 0,1 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnętrżnie i podjęczyniowo?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 5, Pozycja 3, Morfina (siarczan) roztw. do wstrz. 10 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morfina miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 5, Pozycja 3, Morfina (siarczan) roztw. do wstrz. 10 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morfina zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 5, Pozycja 3, Morfina (siarczan) roztw. do wstrz. 10 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morfina była w postaci siarczanu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania morfiny w postaci siarczanu, co wynika z SWZ

Pytanie:

Pakiet 5, Pozycja 5, Morfina (siarczan) roztw. do wstrz. 20 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morfina była w postaci siarczanu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania morfiny w postaci siarczanu, co wynika z SWZ.

Pytanie:

Pakiet 5, Pozycja 5, Morfina (siarczan) roztw. do wstrz. 20 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morfina miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 5, Pozycja 5, Morfina (siarczan) roztw. do wstrz. 20 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morfina zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 9, Cefazydym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1000 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby cefazydym był wskazany do stosowania m. in.: przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 9, Cefazydym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1000 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 9, Cefazydym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1000 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 10, Ceftriakson prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 2000 mg: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 11, Ceftriakson prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1000 mg: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 12, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1500 mg: Czy Zamawiający wymaga zaferowania leku w fiolece poniżej 50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 12, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1500 mg: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził od tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 12, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1500 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 12, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1500 mg: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/w roztwór chlorku sodu -0,9% w/w roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/w roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 12, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1500 mg: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 12, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 1500 mg: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 14, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 750 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 14, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 750 mg: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził od tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 14, Cefuroksym prosz. do sporz. roztw. do wstrz. 750 mg: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/w roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/w roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 17, Ciprofloksacyna roztw. do wlewów 200 mg/100 ml: Czy zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 poj.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wielkość oferowanych opakowań handlowych pozostaje w gestii Wykonawcy.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 17, Ciprofloksacyna roztw. do wlewów 200 mg/100 ml: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek. Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 17, Ciprofloksacyna roztw. do wlewów 200 mg/100 ml: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zacierowania jak w SWZ. Jednowodzian spełnia wymóg.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 18, Ciprofloksacyna roztw. do wlewów 400 mg/200 ml: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek. Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 18, Ciprofloksacyna roztw. do wlewów 400 mg/200 ml: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania jak w SWZ. Jednowodzian spełnia wymóg.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 35, Metronidazol roztw. do wlewów 500 mg/100 ml: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wielkość oferowanych opakowań handlowych pozostaje w gestii Wykonawcy.

Pytanie:

Pakiet 7, Pozycja 35, Metronidazol roztw. do wlewów 500 mg/100 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 11, Pozycja 3, Chlorek potasu 15% konc.do sporz.roztw. do wlewów 1500 mg/10 ml: Czy zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuści ofertę na produkt spełniający wymogi określone w SWZ.

Pytanie:

Pakiet 21, Pozycja 17, Amikacyna roztw. do wlewów 500 mg/100 ml: Czy zamawiający dopuści produkt Biodacyna 0,5g/2ml pakowany w ampulki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pakiet 21, Pozycja 18, Amikacyna roztw. do wlewów 1000 mg/100 ml: Pakiet 2, Pozycja a2, Amikacin sulphate 5 mg/1 ml a 100ml: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Biodacyna 0,1g/4ml pakowany w ampulki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pakiet 23, Pozycja 15, Bupiwakaina roztw. hiperbaryczny roztw. do wstrz. 20 mg/4 ml: Czy zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blichtrach nie jabłowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pakiet 23, Pozycja 15, Bupiwakaina roztw. hiperbaryczny roztw. do wstrz. 20 mg/4 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była rozwiązaniem hiperbarycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż tak właśnie określił w SWZ.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 7, Lignokaina roztw. do wstrz. 40 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 7, Lignokaina roztw. do wstrz. 40 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 7, Lignokaina roztw. do wstrz. 40 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 7, Lignokaina roztw. do wstrz. 40 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badań Ból?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 10, Lignokaina roztw. do wstrz. 400 mg/20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 10, Lignokaina roztw. do wstrz. 400 mg/20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpi produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badań Bólu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 10, Lignokaina roztw. do wstrz. 400 mg/20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 11, Lignokaina roztw. do wstrz. 20 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 11, Lignokaina roztw. do wstrz. 20 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 11, Lignokaina roztw. do wstrz. 20 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 11, Lignokaina roztw. do wstrz. 20 mg/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpi produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badań Bólu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 13, Lignokaina roztw. do wstrz. 200 mg/20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 33, Pozycja 13, Lignokaina roztw. do wstrz. 200 mg/20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 34, Pozycja 13, Metamizol roztw. do wstrz. 2,5 g/5 ml: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania produktu Pyralgin 2,5g/5ml x 5 amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pakiet 34, Pozycja 13, Metamizol roztw. do wstrz. 2,5 g/5 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natrium 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 34, Pozycja 13, Metamizol roztw. do wstrz. 2,5 g/5 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 34, Pozycja 13, Metamizol roztw. do wstrz. 2,5 g/5 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wielkość oferowanych opakowań handlowych pozostaje w gestii Wykonawcy.

Pytanie:

Pakiet 34, Pozycja 14, Metamizol roztw. do wstrz. 1 g/2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natrium 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 34, Pozycja 14, Metamizol roztw. do wstrz. 1 g/2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 34, Pozycja 14, Metamizol rozwt. do wstrz. 1 g/2 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wielkość oferowanych opakowań handlowych pozostaje w gestii Wykonawcy.

Pytanie:

Pakiet 36, Pozycja 12, Noradrenalinna rozwt. do wlewów 4 mg/4 ml: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wielkość oferowanych opakowań handlowych pozostaje w gestii Wykonawcy.

Pytanie:

Pakiet 38, Pozycja 22, Propofol emulsja do wstrz. i wlewów 200 mg/20 ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pfiofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowanie produktu zgodnie z SWZ a wielkość oferowanych opakowań handlowych pozostaje w gestii Wykonawcy.

Pytanie:

Pakiet 38, Pozycja 22, Propofol emulsja do wstrz. i wlewów 200 mg/20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 38, Pozycja 22, Propofol emulsja do wstrz. i wlewów 200 mg/20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 38, Pozycja 22, Propofol emulsja do wstrz. i wlewów 200 mg/20 ml: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczenia w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukoza i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 42, Pozycja 16, Tramadol rozwt. do wstrz. 50 mg/1 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolu hydrochloricum, rozwtór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawkę z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Pakiet 42, Pozycja 18, Tramadol rozwt. do wstrz. 100 mg/2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolu hydrochloricum, rozwtór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawkę z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powł. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie kapsulek zamiast tabletek lub odwrotnie oraz fiolek na ampulki lub odwrotnie. Nie dopuszcza się zamiany na inne formy ampulko – strzykawkę, tabletek rozpadających się w jamie ustnej oraz postaci o przedłużonym, zmodyfikowanym lub kontrolowanym uwalnianiu. W żadnym przypadku zamiana formy nie może się wiązać ze zmianą właściwości farmaceutycznych oferowanego produktu w stosunku do specyfikacji.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż Dopuszcza zaferowanie kapsulek zamiast tabletek lub odwrotnie oraz fiolek na ampulki lub odwrotnie. Nie dopuszcza się zamiany na inne formy ampulko – strzykawkę, tabletek rozpadających się w jamie ustnej oraz postaci o przedłużonym, zmodyfikowanym lub kontrolowanym uwalnianiu. W żadnym przypadku zamiana formy nie może się wiązać ze zmianą właściwości farmaceutycznych oferowanego produktu w stosunku do specyfikacji.

Pytanie:

Czy zamawiający dopuszcza preparaty na jednorazowe pozwolenie MZ, w przypadku gdy tylko takie są dostępne?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje zaferowania produktów, które będą, według wiedzy Wykonawcy i na dzień złożenia oferty, dostępne w obrocie przez cały czas obowiązywania umowy.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 7. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 33. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem 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 informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 34. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem 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 informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 2. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuści produkty zgodne z SWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 7. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, rozt.dłwst., 5amp

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktów zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.dłwst., 5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktów zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 4. (1.) 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 SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktów zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 12. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie produktu przechowywanego w temperaturze pokojowej.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę 25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania produktów zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 3. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 20. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9. Czy Zamawiający w pak 9 w pozycjach 13 i 15 oraz w pozycjach 14 i 16 wymaga wyceny tych samych produktów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż prostuje pomyłkę pisarską polegającą na przypadkowym powieleniu wpisu. Należy zaferować produkty z pozycji 13 i 14, pozycje 15 i 16 należy pominąć. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 15 prosimy o wykreślenie zapisu: „PRZECHOWYWANA W TEMP. POKOJOWEJ”, ponieważ aktualnie wszystkie produkty Oksytocyna należy przechowywać w lodówce.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokona wykreślenia zapisu.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 27 wymaga produktu o pojemności 500 ml czy 1000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż prosi o pomyłkę pisarską w ten sposób, że w pozycji 27 jednostka zostaje określona jako butelka zakręcana 500 ml. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 28 wymaga produktu o pojemności 500 ml czy 1000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż prosi o pomyłkę pisarską w ten sposób, że w pozycji 28 jednostka zostaje określona jako butelka zakręcana 1000 ml. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o objętości 1440 ml i osmolalności 750 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż prosi o pomyłkę pisarską w ten sposób, że w pozycji 2 jednostka zostaje określona jako 1 worek trójkomorowy 1440 ml. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o osmolalności 1060 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż prosi o pomyłkę pisarską w ten sposób, że w pozycji 3 jednostka zostaje określona jako 1 worek trójkomorowy 1540 ml. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o pojemności 2053 i osmolalności 1060 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż prosi o pomyłkę pisarską w ten sposób, że w pozycji 4 jednostka zostaje określona jako 1 worek trójkomorowy 2053 ml. Jednocześnie dokonujemy modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ i załączamy do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 37 poz. 9 i 10 dopuści produkt w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania produktów zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 5 dopuści produkt w opakowaniu typu butelka zakręcana?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż takie pytanie już było, prostujemy omyłkę pisarską.

Pytanie:

Czy w pakiecie nr 11 pozycja 22 Zamawiający wymaga zaoferowania płynu elektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych, zawierającego w swoim składzie wszystkie jony występujące w osoczu (Na, Cl, K, Ca, Mg)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 21 dopuści produkt Mannitol 20% 20g/100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 33 dopuści produkt o stężeniu 3% w opakowaniu typu worek, z uwagi na to, że oba produkty posiadają taki sam efekt terapeutyczny i identyczne dawkowanie, a jednocześnie żelatyna 4% daje szersze możliwości zastosowania, m.in. w leczeniu względnego niedociśnienia wywołanego przez produkty lecznicze obniżające ciśnienie w mechanizmie porażenia naczyń, szczególnie podczas narkozy, co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania opisanego produktu.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 11 poz. 6-9, 22 zaoferować produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają jałowe porty potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określa takiego wymogu.

Szpital Lipno Sp. z o.o.

PREZES DZIEDZICZYSTWA

Andrzej Wdielewski