

Częstochowa dnia 24.04.2013 r.

MZS.ZP.3411/08/13

Do wiadomości:
Firmy biorące udział w postępowaniu

Wyjaśnienia nr 2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp na dostawę leków i podtlenku azotu dla potrzeb SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespólnego w Częstochowie przy ul. Mirowskiej 15.

Ogłoszenie o zamówieniu zostało zamieszczone w Dzienniku Urzędowym Publikacji Unii Europejskiej w dniu 03.04.2013 r.. pod numerem 2013/S 065- 108917 oraz zamieszczone na stronie internetowej www.zsm.czyst.pl oraz w siedzibie SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespólnego w Częstochowie w dniu 03.04.2013 r.

W związku z otrzymanymi zapytaniem od Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1,2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U z 2010 r. nr 113 poz. 759 z póź. zmian.) przekazujemy wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w w/w postępowaniu.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 7 preparatu Aqua pro inj. 10ml pakowany po 50 sztuk w ilości 260 opakowań?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 27 preparatu KALIUM CHLORATUM 15% 10 ML pakowany po 20 sztuk w ilości 900 opakowań?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 40 preparatu NATRIUM CHLORATUM 0,9% 10 ML pakowany po 50 sztuk w ilości 960 opakowań?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 46 produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampułkach zawierającego emulsję MCT/LCT, który posiada w charakterystyce produktu leczniczego zapis o możliwości stosowania u dzieci od 1 miesiąca życia?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 53 produktu równoważnego w formie roztworu gotowego do podaży Ciprofloxacyn Kabi 100mg rozpuszczony w 50ml 0,9%NaCl?.

Zastosowanie cyprofloksacyny w postaci roztworu gotowego do podaży podnosi bezpieczeństwo terapii i stanowi oszczędność dla szpitala, ponieważ nie wymaga użycia dodatkowego sprzętu i płynów infuzyjnych koniecznych do przygotowania leku w przypadku cyprofloksacyny w postaci koncentratu w ampułkach i fiolkach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 1 preparatu w ampułce? Wymagany przez Zamawiającego produkt nie występuje w fiolce.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 5 produktu leczniczego AMINOSTERIL N - HEPA 8% 500ml?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 6 produktu leczniczego AMINOSTERIL KE 10% - bez węglowodanów, z elektrolitami 500ml?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 10 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 16, 25, 26 opakowań KabiPac?

Opakowanie KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel. Dzięki zastosowaniu polietylenu klasy medycznej i płaskiemu kształtowi butelka samoistnie opróżnia się w trakcie infuzji bez potrzeby dodatkowego napowietrzania. Opakowanie nie wchodzi w reakcje z dodawanymi do płynów lekami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 19 emulsji tłuszczowej Intralipid 10% 500ml w opakowaniu worków?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 20 emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 30 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: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 32 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 33 diety **Fresubin HP Energy**, w opakowaniu EasyBag 1000ml - 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 34 diety **Fresubin Original Fibre** w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-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) (13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 35 diety **Diben** w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,03 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka (w tym kazeina) (4,5g/100ml) tłuszcze (wysoka zawartość tłuszczów, MUFA) (olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA, DHA) (5,0g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik (wysoka zawartość) (dekstryny tapioki, celuloza mikrokryształiczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 36 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 39 worka 2 komorowego Aminomix 1 Novum zawierającego 100g aminokwasów, 16,0g azotu, 400g glukozy, o energii pozabiałkowej 1600 kcal, osmolarność 1779 mOsm/l pojemność 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 40 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię niebiałkową 1600 kcal objętość 2053ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 41 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub

centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 48 płynu wieloelektrolitowego zawierającego (Na, K, Ca, Mg, Cl) zamiast mleczanów octany? Mleczały nasilają istniejącą wcześniej kwasicę mleczanową - szczególnie, gdy upośledzona jest funkcja wątroby i nerek- głównych narządów odpowiedzialnych za metabolizm tych anionów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 49 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek 500ml?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 50 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze izotonicznych elektrolitów 500ml?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25 - dotyczy Pakietu nr VII, poz. 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Decaven, 25 fiolek x40ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 - dotyczy Pakietu nr VII, poz. 6

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 6 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Aminomel 10E, 500ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27 - dotyczy Pakietu nr VII, poz. 20

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 - dotyczy Pakietu nr VII poz. 31

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 31 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Aminomel Nephro, 500ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 - dotyczy Pakietu nr VII poz. 41

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 41 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4- 550E, 2000ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 - dotyczy pakietu nr VII poz. 40

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 40 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N6-900E, 2000ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31 - dotyczy pakietu nr VII poz. 39

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 39 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N 12 G20E, 2000ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32 - dotyczy pakietu nr VII poz. 37

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 37 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Clinimix N9 G15E, 2000ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33 - dotyczy pakietu nr VII poz. 47

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr VII w pozycji nr 47 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34 - dotyczy Pakietu nr VII poz 51

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr VII w pozycji nr 51 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, Decaven, 25 fiolek x40ml?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35

Czy w pakiecie nr 3 poz. 54 (Sevorane płyn wziewny 250 ml – 40 butelek) Zamawiający wymaga, aby butelka Sevofluranu była wyposażona w adapter umożliwiający napełnienie parownika?.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 36

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; 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: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 37

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z tabletek na tabletki powlekane lub drażowane, kapsułki i odwrotnie. Nie wyrażamy zgody na zmianę fiołek na ampułki i odwrotnie.

Pytanie nr 38

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: Proszę o doprecyzowanie pytania, o które pozycje chodzi i w którym pakiecie.

Pytanie nr 39

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 fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku równoważnego tylko w postaci preparatów z tabletek na tabletki powlekane lub drażowane, kapsułki i odwrotnie. Nie wyrażamy zgody na zmianę fiołek na ampułki i odwrotnie.

Pytanie nr 40 - Pakiet VII, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 4 w Pakiecie VII preparatu Albumina ludzka 20% w opakowaniu typu worek o pojemności 50ml?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu VII pozycji 4 i utworzenie dla tej pozycji oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr III poz. 32 złożenie oferty na immunoglobulinę Gamma Anty HBS o nazwie handlowej Uman Big 180 j.m./1 ml producenta Kedrion S.p.A. w ilości 8 op.?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt w Pakiecie nr III poz. 32 posiadał termin ważności min. 24 miesiące od daty produkcji?.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr VII poz. 17; 18 immunoglobulina ludzka, posiadała zawartość frakcji IgA poniżej 0,05 mg/ml, powodując tym samym lepszą tolerancję i mniej skutków ubocznych u pacjentów?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr VII poz. 17; 18 immunoglobulina ludzka zawierała obojętny stabilizator bez zawartości alkoholu? Co ma duże znaczenie podczas stosowania u małych dzieci.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr VII poz. 17; 18, aby termin ważności immunoglobuliny wynosił co najmniej 6-mcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny, w Pakiecie nr III poz. 32 i Pakiecie nr VII poz. 17; 18 posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr III poz. 32 i Pakietu nr VII poz. 17; 18, oraz utworzy nowe zadanie, co pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 49

Prosimy o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej zmianą stawki podatku VAT. Takie zmiany są zupełnie niezależne od Wykonawcy oraz niemożliwe do przewidzenia w chwili wysłania oferty przetargowej. Proponujemy wprowadzenie do umowy następującego zapisu: „ **W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.**”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie takiego zapisu.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz. 125 (zakończona dystrybucją)?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 126 wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabl rozp.w j.ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 52

Czy dopuszczają Państwo możliwość przeliczenia w formularzach cenowych ogólną ilość danego leku na opakowania jednostkowe w jakich jest on obecnie konfekcjonowany i wyłącznie sprzedawany , zachowując oczywiście podaną ogólną ilość . Jeżeli po przeliczeniu opakowań wychodzi liczba ułamkowa to czy należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę ?.

Odpowiedź: Tak. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 53

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

Kapsułek na kapsułki miękkie

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Kapsułek na kapsułki twarde

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Kapsułek na tabletki

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Kapsułek na tabl powl

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Tabletek na kapsułki

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Tabletek na tabletki powlekane

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Tabletek na tabletki drażowane

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Drażetek na tabletki drażowane

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Tabletek na tabletki dojelitowe

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Tabletek zwykłych na tabletki

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Ampułki na fiolki

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Fiolki na ampułki

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54

Czy zamawiający w pakiecie nr 2 poz.2 wyraża zgodę na wycenę leku pakowanego x 4 fiolki w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 44 wyraża zgodę na zaoferowanie leku x 10 szt w ilości 40 opakowań?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 3 poz.1,11,12,22,23,52,61 z powodu tymczasowego barku leków na rynku? Obecność leków w pakiecie może utrudniać prawidłową realizację umowy przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 7 z pakietu nr 3?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 32 dopuści wycenę leku o nazwie handlowej Uman Big 180j./1ml w ilości 8 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 51 miał na myśli syrop kalium chloridum czy kalium gluconicum?

Odpowiedź: Zamawiający w tej pozycji miał na myśli syrop kalium chloridum.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 63 miał na myśli Nutramigen 1 czy Nutramigen 2? Prosimy o doprecyzowanie, ponieważ obecnie na rynku istnieją dwa rodzaje prep.Nutramigen.

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 63 miał na myśli Nutramigen 1.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 5 poz.5? Produkcja leku została zakończona, obecność leku w pakiecie może utrudniać prawidłową realizację umowy przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 5 poz. 22 oraz utworzenie osobnego pakietu? Lek dostępny na import docelowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział pakietu i wykreśła z pakietu nr 5 pozycje 22.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 5 poz. 55 i 61? Leki są czasowo niedostępne.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz. 77 wyraża zgodę na wycenę leku pakowanego x 14 szt w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 6 poz. 16? Lek został wycofany z oferty producenta.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 9 dopuści wycenę prep w opakowaniu typu worek?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 w pozycjach: 74, 75 i 76 pasków do glukometru, które pakowane są po 50 sztuk w 1 opakowaniu z podziałem na dwie fiolki po 25 sztuk, nie wymagają kodowania (funkcja auto coding), posiadają kapilarę do automatycznego zasysania próbki krwi, zapewniają prawidłowy pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie pomiaru od 20 do 600 mg/dl oraz w zakresie hematokrytu od 20 do 60%, przy użyciu próbki krwi o objętości 0,7 µl, w czasie 7 sekund. Proponowane paski, które mogą być przechowywane w temperaturze od 4 do 40°C, posiadają powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania), zaś wykorzystany enzym na paskach w postaci Oksydazy Glukozy (GOD) zapewnia maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami. Funkcja automatycznego wyrzutu paska po badaniu zapewnia brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego ze zużytym testem paskowym, co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi, zaś funkcja AST daje możliwość nakłuwania, poza opuszkami palca, alternatywnych miejsc nakłucia takich jak: ramię, przedramię, udo, podudzie, podstawa małego palca oraz podstawa kciuka. Proponowane paski zostały przetestowane i spełniają wymagania normy ISO 15197, jak również Zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego.

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości glukometrów niezbędnych do realizacji zadania, które zobowiązujemy się dostarczyć Zamawiającemu, przy czym cena glukometrów będzie zawarta w cenie pasków. Ponadto ze swojej strony zapewniamy wieczystą gwarancję na glukometry ora przeszkolenie personelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 68 – dotyczy Pakietu nr 7, poz. 7, 11, 12, 15, 16, 21, 23, 24, 25, 26, 27, 43, 44

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu w Pakiecie nr 7, w pozycjach 7, 11, 12, 15, 16, 21, 23, 24, 25, 26, 27, 43, 44 wyrazi zgodę na dostarczenie preparatów równoważnych w opakowaniach typu worek z dwoma portami?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69 - dotyczy Pakietu nr 7, poz. 21

W związku z obecnością na rynku Mannitolu w stężeniach 15% i 20% czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w pozycji nr 21 Mannitolu o stężeniu 15% w worku o pojemności 250ml?

Uzasadnienie:

Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz

związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15% mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.

Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70 - dotyczy Pakietu nr 7, poz. 8, 9, 28, 29

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu w Pakiecie nr 7, w pozycjach 8, 9, 28, 29 wyrazi zgodę na dostarczenie preparatów równoważnych w opakowaniach typu worek?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71 - dotyczy Pakietu nr 7, poz. 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie Glicyny 1.5%, będącą sterylnym, apirogennym płynem irygacyjnym o podobnej osmolarności, własnościach optycznych, niskim przewodnictwie elektrycznym, nie powodującą powstawania osadów na sprzęcie, mającą takie samo zastosowanie w endoskopowych zabiegach urologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 72 - dotyczy Pakietu nr 7, poz. 48

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, pozycja 48 wyrazi zgodę na preparat o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu o pojemności 500ml typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73 - dotyczy Pakietu nr 7, poz. 49

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w Pakiecie nr 7, pozycja 49 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym: Plasmavolume HES 6% 130/0,42 w roztworze Ringera z octanem w opakowaniu typu worek?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczana jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

**Podpisał:
DYREKTOR
Wojciech Konieczny**