

**Do wiadomości:
Firmy biorące udział w postępowaniu**

Wyjaśnienia nr 2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu przetargowym prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków i podtlenku azotu dla potrzeb SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespołonego z siedzibą w Częstochowie

W związku z otrzymanymi zapytaniami od Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1,2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U z 2010 r., Nr 113, poz.759 z późn. zm.) przekazujemy wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w w/w postępowaniu.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 36 (Losec 40mg 300 op.) dopuszcza wycenę Omeprazolu 40 mg z oznaczeniami czasowymi w podawaniu?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 pozycja 36 (Losec 40mg 300 op.) dopuszcza wycenę Omeprazolu 40 mg nieposiadającego badań dotyczących bezpieczeństwa stosowania u dzieci?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 36 (Losec 40mg 300 op.) dopuszcza wycenę Omeprazolu 40 mg rozpuszczalnego tylko w glukozie?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 37 (Macaine Spinal Heavy inj? 0,02g/4ml. 160 amp.) dopuszcza wycenę Bupivacaine Spinal Heavy, która nie jest pakowana w jałowe opakowanie np. blister?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od żądania złożenia świadectw rejestracyjnych na podstawie, których leki mogą być wprowadzone do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP oraz na zastąpienie świadectw rejestracji stosownym oświadczeniem o ich posiadaniu i zobowiązaniem do ich przedstawienia na każde żądanie Zamawiającego? Nasze pytanie jest uzasadnione nie tylko problemem ze skompletowaniem tak obszernej oferty (ok. 2100 stron), ale również troską o prawidłową ocenę i weryfikację złożonych ofert. Prosimy o uwzględnienie faktu, że złożone oferty, również w części dotyczącej świadectw rejestracji, będą musiały być dokładnie sprawdzone przez Zamawiającego. W przypadku, kiedy takich ofert wpłynie więcej niż jedna, Zamawiającemu może nie wystarczyć czasu związania ofertą oraz pracowników merytorycznie przygotowanych do ich dokładnego sprawdzenia.

Odpowiedź: TAK.

Biorąc pod uwagę ilość leków zawartych w poszczególnych pakietach i zdając sobie sprawę z problemów, jakie mogą mieć Wykonawcy przy przygotowywaniu oferty i Zamawiający przy ich weryfikacji - w Rozdziale VII SIWZ w ust. 4 pkt 6 zażądał dołączenia jedynie podpisanego oświadczenia Wykonawcy (stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ), z którego treści jasno wynika, że wskazane w Rozdziale VII SIWZ w ust.1 pkt 3 dokumenty Wykonawca ma obowiązek posiadać i okazać na każde żądanie Zamawiającego w terminie 3 dni od daty zgłoszenia takiego żądania.

Pytanie nr 6

Pakiet nr VII poz.15 Czy Zamawiający dopuści Immunoglobulin human roztw. do wl. doż. 2,5g/25 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 7

Pakiet Nr VII poz, 16 Czy Zamawiający dopuści Immunoglobulin human roztw. do wl. doż. 5g/50 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie Nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr VII pozycja 4 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym – aminokwasów wraz z elektrolitami o stężeniu 10% o nazwie handlowej

Aminomel 10E o pojemności 500 ml? Roztwór stanowi składnik całkowitego żywienia pozajelitowego przed, w czasie i po operacji, z dużym niedoborem białka Do stosowania przy podaży elektrolitów i płynów, zwłaszcza u chorych po ciężkich urazach i urazach mnogich oraz w ostrych i przewlekłych chorobach. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie Oferentów, co pozwoli Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr VII pozycja 30 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym Clinimix o pojemności 2l

Powyższa modyfikacja umożliwi przystawienie do postępowania większej liczbie Oferentów co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: **Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr VII pozycja 31 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym Clinimix N12 o pojemności 2L?

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

Odpowiedź: **Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie Nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr VII pozycja 32 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym Multimel N4 550E o pojemności 2 l ?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystawienie do postępowania większej liczbie Oferentów co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: **Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie nr 12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr VII pozycji 33 preparatu o takich samym zastosowaniu klinicznym Multimel N6 900 E o pojemności 2l?

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

Odpowiedź: **Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie Nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr VII pozycji 34 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym Multimel N7 1000E o pojemności 2 l ?

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

Odpowiedź: **Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie Nr 14.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr VII pozycji 2,5,6,7,12,13,19,21, 22,25,37 preparatu równoważnego w opakowaniu typu worki Viaflo?

Worki Viaflo, jako opakowania specjalistyczne płynów infuzyjnych posiadają dwa niezależne odseparowane porty, port do iniekcji umożliwia kilkakrotne jego użycie bez narażenia na rozszczelnienie opakowania. Są wykonane z tworzywa poliolefina/poliamid, posiadają badania stabilności z większością leków (nawet tych, które są zalecane do rozpuszczania tyłkow szkle).

Są pakowane w opakowanie zewnętrzne, co daje jałowość worka po jego rozpakowaniu, a co za tym idzie mniejsze zużycie środków dezynfekcyjnych (oszczędność i mniejsze narażenie personelu na wdychanie w/w środków) Całe opakowanie (w tym „wlew” oraz 2 porty) worka Viaflo jest poddawane wielostopniowemu procesowi sterylizacji w tym promieniami gamma w sposób zgodny i spełniający wymogi Normy ISO 11137. Trójwarstwowa budowa worka zabezpiecza przez parowaniem, zwiększa wytrzymałość opakowania, a wewnętrzna warstwa nie reaguje z dodawanymi do płynu lekami i uniemożliwia osadzanie podawanego leku na ściankach. Utylizacja worka jest znacznie mniej kłopotliwa i mniej kosztowna. Ponadto worki Viaflo posiadają największą na rynku wolną przestrzeń do dostrzyknięcia leku, która wynosi:

dla pojemności 100 ml- 81,90 ml, dla pojemności 250 ml – 175,60 ml, dla pojemności 500 ml – 256,30 ml ,dla pojemności 1000 ml – 278,80 ml

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystawienie do postępowania większej liczbie Oferentów co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: **Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Nr VII pozycji 42 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Plasmavolume HES 130/0,42/6:1 w roztworze Ringera z octanem (z niskim sodem o parametrach: Na 130mmol/l, Cl 112 mmol) w opakowaniu typu worek?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystawienie do postępowania większej liczbie Oferentów co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytania nr 8,9,10,11,12,13,14,15 wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu ?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystawienie do postępowania większej liczbie Oferentów co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje odpowiedź na pytanie Nr 2 dot. dodatkowego podziału pakietów udzieloną w dniu 18.03.2011 r.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie Nr III preparatu Fluconazole Redibag 2mg/ml w opakowaniu typu worek i wydzielenie do oddzielnego pakietu?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystawienie do postępowania większej liczbie Oferentów co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje odpowiedź na pytanie Nr 2 dot. dodatkowego podziału pakietów udzieloną w wyjaśnieniach z dnia 18.03.2011 r.

Pytanie nr 18.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr III pozycji 62 do oddzielnego pakietu?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystawienie do postępowania większej liczbie Oferentów co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje odpowiedź na pytanie Nr 2 dot. dodatkowego podziału pakietów udzieloną w wyjaśnieniach z dnia 18.03.2011 r.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga, aby produkty lecznicze oferowane w ramach zadania nr 5 pozycja 45 (Meronem inj.) były dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polski

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 47 preparatu Propofol 1% ampułkach 20 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 w pozycji 53 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w formie roztworu gotowego do podaży Ciprofloxacyn Kabi 100 mg rozpuszczony w 50 ml 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: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w Pakiecie nr VII poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Aminosteril N-Hepa 8% 500 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr VII poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Aminosteril KE10% 500 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr VII w pozycjach 14,23,24,41 opakowań KabiPac. Opakowania KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączania zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe worki 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. Asortyment płynów infuzyjnych w opakowaniach KabiPac jest największą ofertą pod względem pojemności (100 ml, 250ml, 500 ml, 1000 ml) i różnorodności płynów w bezpiecznych opakowaniach, co umożliwi wdrożenie wymaganej terapii płynowej kompleksowo w bezpiecznych opakowaniach?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr VIII poz.2,15,16?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje odpowiedź na pytanie Nr 2 dot. dodatkowego podziału pakietów udzieloną w wyjaśnieniach z dnia 18.03.2011 r.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w pakiecie nr VII poz. 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Intralipid 10% 500 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w pakiecie Nr VII poz. 18 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego SmofLipid 20% 500 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający w pakiecie nr VII poz. 30 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Clinimix N9G15E 2000ml. o zawartości azotu 9,1g do podawania do żył obwodowych i centralnych?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr VII poz. 31 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Aminomix 1 Novum 2000 ml o zawartości azotu 16g do podawania do żył centralnych?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający w pakiecie nr VII poz. 32 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Kabiven Peripheral 1920ml. o zawartości azotu 7,2ml, do podawania do żył centralnych i odwodowych?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający w pakiecie Nr VII poz.33 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego żył centralnych?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie Nr 32

Czy Zamawiający w pakiecie Nr VII poz. 34 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Kabiven 1 2566 ml, o zawartości azotu 13,5 ml do podawania do żył centralnych?

Odpowiedź:

Pytanie Nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie Nr VII poz. 37 oczekuje płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w opakowaniu butelka, flakon z dwoma niezależnymi portami?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie Nr 34

Czy Zamawiający w pakiecie Nr VII poz. 41 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego ,fizjologicznego, izotonicznego 500 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie Nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie Nr VII poz. 42 wyrazi zgodę na zaoferowanie Voluven 6% 130/0,40 zawieszonoego w NaCl 0,9% 500 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający w pakiecie Nr VII poz. 43 wyrazi zgodę na zaoferowanie Voluven 10% 130/0,40 zawieszonoego na NaCl 0,9% 500 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający w pakiecie nr VII poz. 5,8,9,10,11,12,13,20,21,22,25,36,37,42,43 oczekuje flakonów, butelek z dwoma portami?

Odpowiedź: Również tak.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający w pakiecie nr VII poz. 5,8,9,10,11,12,13,20,21,22,25,36,37,42,43 oczekuje flakonów, butelek z dwoma portami różnej wielkości?

Opakowania KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączania zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe worki 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. Asortyment płynów infuzyjnych w opakowaniach Kabi Pac jest największą ofertą pod względem pojemności (100 ml, 250ml, 500 ml, 1000 ml) i różnorodności płynów w bezpiecznych opakowaniach, co umożliwia wdrożenie wymaganej terapii płynowej kompleksowo w bezpiecznych opakowaniach?

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę ampułek zamiast fiolek –ampułki lub zamiast ampułek- fiołki? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki?

Odpowiedź: TAK

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

Odpowiedź: TAK

zamiast kapsułek - tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Odpowiedź: TAK

Zamiast drażetek- tabletki, tabletki powlekane, kapsułki?

Odpowiedź: TAK

Zamiast tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. Lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w pełnym opakowaniach handlowych pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

Odpowiedź:TAK

Pytanie nr 42

Jeśli ilość sztuk nie będzie podzielna przez wielkość opakowania, to czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów zaokrąglając do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:TAK

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1 poz. 79 (Heparegen) na wycenę preparatu zawierającego 30 sztuk tabletek w opakowaniu w ilości 10 opakowań? (Nie podano ilości w opakowaniu).

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 127 (Mirazepine) wycenę preparatu w postaci tabletek rozpuszczalnych w jamie ustnej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli pozycje:

Pak. 1 poz. 139 NITROGLYCERINUM 0,5 X 20 TABL. PODJĘZ.

Pak. 3 poz.66 UROGRAFIN76% /50ML X 10 FIOŁ

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 2 poz. 12 BUPIVACAINUM H / CHLOR 0,5% 10 ML X 10FIOŁ. na wycenę preparatu w postaci ampułek, w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 2 poz. 57 SOLUVIT N x 10 amp. na wycenę preparatu w postaci fiolek, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 poz. 8 BETALOC 0,001 X 5 AMP wyceny leku w dawce 5 mg/5 ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 poz. 18 DESFERAL 0,5 X 10 AMP wyceny preparatu w postaci fiolek, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 poz. 32 GAMMA ANTY HBS 200J 2 ML wyceny preparatu w postaci ampulek, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 poz. 36 LOSEEC 0,04 X 5 AMP wyceny preparatu w postaci fiolek, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 poz. 61 TETABULIN 250 JM/1ML wyceny preparatu w postaci ampułko- strzykawki, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 3 poz. 38 METHERGIN 0,2/1ML X 10 AMP i utworzenie odrębnego pakietu? Preparat dostępny jest tylko w ramach importu docelowego (na wniosek).

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 4 poz. 13 BIODACYNA OPHTAL.0,3% 10 ML na wycenę preparatu o wielkości opakowania 5 ml w ilości 10 op? Preparat o wielkości opakowania 10 ml nie występuje.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz. 19 CALCIUM SIR. 150 ML wyceny preparatu o smaku truskawkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 4 poz. 26 CLOTRIMAZOL 0,1 X 6 TABL wyceny leku w postaci tabletek dopochwowych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz. 31 DEBRIDAT ZAW,0,024G/5ML 250 ML do wyceny preparatu w dawce Debridat, (7,87 mg/ g),gran.,do sporz.zaw.,250 ml , ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz. 40 FIOLET KRYST.1% 20 ML WOD. wyceny preparatu o wielkości opakowania 20g (zamiast 20ml), ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie nr 4 poz. 42 FENACTIL GUTTAE 4% 100.0 preparatu o wielkości opakowania 10g w ilości 40 op? Produkcja preparatu o wielkości opakowania 100g została zakończona.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz. 66 NITROMINT 1,0 AEROZOL wyceny preparatu w dawce Nitromint, (0,4 mg/dawkę), aer, 11 g (200 dawek), ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 67 NUTRAMIGEN 400,0 wycenę preparatu Nutramigen 1, prosz. ds. rozł (refundacja), 425g w ilości 30 op ? Podany przez Państwa preparat nie jest dostępny w sprzedaży.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz. 73 PASKI ACCU CHEK X 50 PASKÓW wycenę leku o nazwie Test pask. Accu-Chek Active, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 4 poz. 76 PASKI OPTIMUM XIDO wyceny leku o wielkości opakowania 50 szt w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz. 79 RELANIUM SUSP.100 ML wyceny preparatu o wielkości opakowania 100g (zamiast 100ml) w ilości 2 opakowań, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz. 95 WODA UTLENIONA 3% 100 ML wyceny preparatu o wielkości opakowania 100g (zamiast 100ml) w ilości 20 opakowań ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie nr 5 poz.35 GENTAMYCIN INJ. 0,04/2 ML X 10 AMP. preparatu w dawce Gentamicin (40 mg/1 ml, inj. dom.doż, 10 amp. w ilości 10 opakowań? Produkcja leku w dawce 0,04/2ml została zakończona.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie nr 5 poz.. 57 PENICILLINUM PROC. 2400tj. preparatu o nazwie handlowej Penicillinum proc.L, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 5 poz. 64 SUMAMED 0,5 X 5 AMP wyceny preparatu w postaci fiolek, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 6 poz. 1 ACICLOVIR 0,25 G X 5 AMP wyceny preparatu w postaci fiolek, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 6 poz. 5,6 CORHYDRON wyceny preparatu w postaci fiolek, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 6 poz. 10 HYDROCORTISONUM 20MG TABL wyceny leku o wielkości opakowania 20 szt w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 3 AMINOPLASMA HEPA 10% dopuszcza wielkość opakowania 500ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 11 GLUCOSA 20% 1000 ML 100 fl, dopuszcza wycenę: Glucosum, 10%, 1000 ml, w ilości 100 fl?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 13 poz. 2,3 FENTANYL wyceny preparatu w postaci ampułek, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający dopuszcza w pakietach nr: I, II, III, IV, V, VIII wycenę preparatów równoważnych w postaci i dawce wskazanej przez Zamawiającego?

Spowoduje to zwiększenie konkurencyjności cenowej, dzięki czemu Zamawiający uzyska korzystniejszą cenę za przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia we wskazanych powyżej pakietach leków synonimowych (generycznych) pod warunkiem, że będą tożsame z zamawianymi produktami farmaceutycznymi. Ponadto Wykonawca w przypadku złożenia oferty równoważnej zobowiązany będzie na podstawie art. 30 ust. 5 ustawy - Prawo Zamówień Publicznych wykazać na każde żądanie Zamawiającego, że zaoferowane przez niego produkty spełniają wszystkie wymagania określone w siwz.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający w pakiecie nr nr 6 poz nr 4 Chlorsuccilin 0,2 x 10 amp, dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz nr 56 Lactulosum syrop, miał na myśli wycenę preparatu o pojemności 150 ml w ilości 240 flakonów?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz nr 64 NEOMYCYNA 0,5% 5 G, miał na myśli wycenę preparatu w postaci maści?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz nr 89 TORMENTIOL UNG, miał na myśli wycenę preparatu o gramaturze 20 g w ilości 200 op.?

Odpowiedź: TAK

Pytanie Nr 80

Pakiet IV poz. 70 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu? Taki sposób podzielenia preparatów faworyzuje hurtownie farmaceutyczne, które oferują preparaty różnych producentów, a tym samym pozbawia możliwości złożenia oferty przez przedstawicieli producentów.

Niebagatelne znaczenie ma także fakt, że hurtownie są kolejnym ogniwem w dystrybucji preparatów i można stwierdzić, że zaoferują preparaty po cenach wyższych niż dystrybutorzy producenta, wiedząc że nie będzie w danym postępowaniu konkurencyjnych cenowo ofert przedstawicieli wytwórców.

W razie wyrażenia zgody prosimy o podanie wymaganej kwoty wadium.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje odpowiedź na pytanie Nr 2 dot. dodatkowego podziału pakietów udzieloną w wyjaśnieniach z dnia 18.03.2011 r.

Pytanie nr 81

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 106 MADOPAR 0,0625 x 100 tabl. miał na myśli wycenę preparatu w postaci Madopar tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej czy w postaci kapsułek Proszę o doprecyzowanie .

Odpowiedź: MADOPAR - kapsułki

Pytanie nr 82.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. nr 46 GELITASPON Standard x 10 80x 50x10 mm – 250 szt. miał na myśli wycenę preparatu w ilości 250 szt. czy 250 op. tj. 25000 szt. Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: 250 sztuk czyli 25 opakowań.

Pytanie Nr 83

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz. 121 MEXICORD 0,2 x50 tabl. z powodu zakończonej dystrybucji oraz produkcji w/w preparatu.

Odpowiedź: TAK.

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
z up. Dyrektora
Zastępca Dyrektora
ds. Eksploatacyjno – Technicznych
Piotr Kaczmarczyk**