



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim

ul. Aleje Grunwaldzkie 1, 22-600 Tomaszów Lubelski
tel: (0 84) 664-44-11, fax: (0 84) 664-25-21,
email: szpital@szpital-tomaszow.pl, www: <http://szpital-tomaszow.pl>



Tomaszów Lubelski, dnia 10.10.2018r.

Nazwa zamówienia: **Dostawy produktów leczniczych.**
Numer sprawy: **SZZ.251.28.2018.PW**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim zgodnie z przepisami art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) w związku ze zwróceniem się Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wyjaśnia:

Pytanie 1

Czy w zadaniu Nr VIII poz. 128 i 129 (BUDESONIDUM, (0,25mg/ml), zaw. do nebulizacji, x 20 amp. 2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 2

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr VIII poz. 128 i 129 (BUDESONIDUM, (0,25mg/ml), zaw. do nebulizacji, x 20 amp. 2ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr VIII poz. 128 i 129 (BUDESONIDUM, (0,25mg/ml), zaw. do nebulizacji, x 20 amp. 2ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?**

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 4

Czy w zadaniu Nr VIII poz. 128 i 129 (BUDESONIDUM, (0,25mg/ml), zaw. do nebulizacji, x 20 amp. 2ml) **Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w zadaniu Nr VIII poz. 128 i 129 (BUDESONIDUM, (0,25mg/ml), zaw. do nebulizacji, x 20 amp. 2ml) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 6

Czy w Zadanie III – Produkty różne – pakiet 1 poz. 1 (Fortrans , produkt złożony, (proszek do sporządzania r-ru doustnego), saszетка 74 g, szt.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw) i po przeliczeniu zaofiarowanie 250 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszетка A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691g, Potasu chlorek 1,015g. Saszетка B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu 625 pacjentów.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makrogolem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 7

Prosimy o wydzielenie poz. 1 z Zadanie III – Produkty różne – pakiet 1 i utworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 8 - Zadanie VI

Prosimy o wydzielenie z pakietu VI pozycji 4, 5, 7, 8, 9 do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zaproszenia spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w zadaniu 1 poz. 1,2,3,4,7,8, 13, 15, 17 płynów w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości porty, zabezpieczone zatyczkami oznaczonymi strzałkami, co zmniejsza ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu do niewłaściwej procedury medycznej? Membrany są zagłębione w kołnierzach portów co zmniejsza ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające, dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1 poz. 1,2,3,4,7 ,8, 13 , 15 , 17 płynów w opakowaniach typu butelka stojąca wyposażona w dwa różnej wielkości porty, zabezpieczone zatyczkami oznaczonymi strzałkami, co zmniejsza ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu do niewłaściwej procedury medycznej.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 18, 19 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ..

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycja 21 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 z dwoma portami 500ml?

Odpowiedź

Zamawiający wykreśla pozycje 21. Pozycję należy przekreślić i pozostawić bez wyceny.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 13

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w ZADANIE X- PRODUKTY LECZNICZE RÓŻNE pakiet 4 poz. 9 (Bupivacaini hydrochloridum, 5 mg/ml, r-r do wstrzyk., x 5 amp. 4 ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawkki x 3ml (objętość pełna strzykawkki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych

strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 26 z ZADANIA X – PRODUKTY LECZNICZE RÓŻNE pakiet 4 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 17

Czy zamawiający w **Zadanie VIII , pozycja 55** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04 g opakowanie 100 kaps. (z przeliczeniem ilości wymaganej) posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum, 50 mg, kaps. miękkie, x 100 kaps. w ilości 90op ?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 18 - dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu VIII – Produkty lecznicze różne Pakiet 2 poz. 79 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 19

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

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 20

Czy zamawiający dopuści w pakiecie VIII poz. 79 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak

dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 21

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 4 pozycja 32 i 33 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 dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 22

Czy zamawiający, w pakiecie 4 pozycja 32, 33, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 23

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 4 pozycji nr 14, 15 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 24

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 25

Pak. II poz. 17 –prosimy o doprecyzowanie wielkości gąbki?

Odpowiedz:

Zamawiający doprecyzowuje wielkość gąbki 10x10x0,5cm.

Pytanie 26

Pak. II poz. 36 – brak produkcji oraz brak zamiennika dostępnego na terenie ,prosimy o wykreślenie pozycji lub wydzielenie i utworzenie osobnego pakietu co umożliwi złożenie ważnej oferty konkurencjo- cenowej.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 27

Pak. III poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści wycenę x 20 szt. w ilości 23op.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuści wycenę x 20 szt. w ilości 23op.

Pytanie 28

Pak. IV poz. 34 – brak produkcji oraz brak zamiennika dostępnego na terenie ,prosimy o wykreślenie pozycji lub wydzielenie i utworzenie osobnego pakietu co umożliwi złożenie ważnej oferty konkurencjo- cenowej.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 29

Pak. VII poz. 6 i 7 -prosimy o wydzielenie i utworzenie osobnego pakietu co umożliwi złożenie ważnej oferty konkurencjo- cenowej.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 30

Pak. VIII poz. 59, 71, 153 - brak produkcji oraz brak zamiennika dostępnego na terenie ,prosimy o wykreślenie pozycji lub wydzielenie i utworzenie osobnego pakietu co umożliwi złożenie ważnej oferty konkurencjo- cenowej.

Odpowiedz:

Zamawiający wykreśla pozycję: 59, 71, 153 z zadania VIII, proszę je przekreślić i pozostawić bez wyceny.

Pytanie 31

Pak. VIII poz. 125 – brak produkcji, czy Zamawiający dopuści x 6 amp. na zgodę MZ w il. 167op

Odpowiedz:

Zamawiający dopuści x 6 amp. na zgodę MZ w il. 167op.

Pytanie 32

Pak. VIII poz. 144 oraz 148 – czy zamawiający dopuści wycenę leków na zgodę Ministerstwa Zdrowia.

Odpowiedz:

Zamawiający w Pak. VIII poz. 144 oraz 148 dopuści wycenę leków na zgodę Ministerstwa Zdrowia.

Pytanie 33

Pak. VIII poz. 150 – czy Zamawiający dopuści wycenę suplementu diety Bioaron wit.D 1000j.m.*90kaps.mięk. w il. 24op.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Pytanie 34

Pak. VIII poz. 155 – brak produkcji, czy Zamawiający dopuści Pyridoxine 50mg/ml * 10amp. z.MZ w il. 25 op.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuści Pyridoxine 50mg/ml * 10amp. z.MZ w il. 25 op.

Pytanie 35

Pak. VIII poz. 169 – 171 prosimy o wydzielenie i utworzenie osobnego pakietu co umożliwi złożenie ważnej oferty konkurencjo- cenowej.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 36

Czy Zamawiający wymaga aby lek w zadaniu 8 poz. 41-42 posiadał potwierdzoną w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego możliwość podania domięśniowego, dożylnego, dostawowego i nasiękowego?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 37

Czy Zamawiający w zadaniu 8 poz. 41-42 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 38

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §1 ust.6 projektu umowy)?

Odpowiedz:

Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej.

Pytanie 39

Do treści §7 ust.1-2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 40

Do treści §8 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 9-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §8 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 41

Do §9 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy w stosunku do którego wszczęto procedurę reklamacyjną poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie części przedmiotu zamówienia?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 42

Do §9 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niewłaściwe wykonanie umowy (braki ilościowe, jakościowe, asortymentowe) poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości partii towaru z wadami lub brakami?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §9 ust.1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 44

Do §10 ust.1 projektu umowy prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia:" Z tytułu opóźnienia w płatności Dostawca będzie mógł naliczyć Odbiorcy odsetki ustawowe zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 45

W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Odpowiedz:

Zamawiający potwierdza że domeny zostały sprawdzone i nie zostaną uznane za spam lub wirus.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr VIII poz. 144. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 47

Dotyczy pakietu nr VIII poz. 170 i 171 Proszę o wydzielenie do osobnego pakietu co pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 48

Dotyczy pakietu nr II poz. 24. 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?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 49

Dotyczy pakietu nr II poz. 25. 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?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 50

Dotyczy pakietu nr II poz. 34. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 51

Dotyczy pakietu nr II poz. 43. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 52

Dotyczy pakietu nr III poz. 1. (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 SIWZ?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 53

Dotyczy pakietu nr III poz. 17. W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 1 LGG 400g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr VIII poz. 13. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr VIII poz. 9. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr VIII poz. 31. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr VIII poz. 130. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Dotyczy pakietu nr XI poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza.