



Kup, dn. 20 marca 2020r.

Do wiadomości

Dot.: przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa produktów farmaceutycznych. Nr sprawy ZP/2/2020.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na generalne stosowanie tej zasady. Zamawiający będzie się odnosić do zapytań do konkretnych pozycji.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na generalne stosowanie tej zasady. Zamawiający będzie się odnosić do zapytań do konkretnych pozycji.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pojemnika na ampulkę?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na generalne stosowanie tej zasady. Zamawiający będzie się odnosić do zapytań do konkretnych pozycji.

4. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem że będzie to maksymalnie dwukrotność zamawianej gramatury

5. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odp.: W przypadku zakończenia produkcji leku należy go wycenić po ostatniej cenie wraz z podaniem informacji o zakończeniu produkcji.

6. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odp.: W przypadku zakończenia produkcji leku należy go wycenić po ostatniej cenie wraz z podaniem informacji o zakończeniu produkcji.



7. Dotyczy kryterium oceny ofert vs. zapisy w Umowie. Zamawiający jako jedno z kryterium (25% wagi) wymaga podanie terminu rozpatrzenia reklamacji ilościowej, jednak w zapisach Umowy mamy do czynienia ze sformułowaniem „załatwienie” reklamacji. Czy Zamawiający pod pojęciem „załatwienie” ma na myśli zdefiniowane w kryterium oceny ofert „rozpatrzenie”? Wg. Kodeksu Cywilnego wszelkie procesy reklamacyjne są podawane w dniach, a nie godzinach, stąd też nasuwa się kolejne pytanie czy Zamawiający wyznacza max. Termin realizacji uznanej i uzasadnionej reklamacji, po jej wcześniejszym **rozpatrzeniu**? Ze względów całkowicie oczywistych i nie wymagających specjalnego opisywania, nie istnieje żaden możliwy sposób na rozpatrzenie i dokończenie procesu reklamacyjnego (zakończonego wymianą uszkodzonego lub uzupełnieniem brakującego przedmiotu zamówienia) w czasie krótszym niż 2 dni.

Odp.: TAK, Zamawiający ma na myśli rozpatrzenie reklamacji.

8. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zestawie 1 pozycja 176 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zestawie 1 pozycja 176 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy zamawiający dopuści w zestawie 1 poz. 57 Nebbud 0,5mg/ml x 20 w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy załącznika cenowego, zestaw nr 3, poz. 5 i 6. Zwracamy się z prośbą o umożliwienie przystąpienia do powyższej pozycji Wykonawcy, którego preparat etanercept nie jest pakowany łącznie z gazikami. Równocześnie informujemy, że preparat posiada refundację we wszystkich wymaganych przez Zamawiającego wskazaniach. Pozytywna odpowiedź zdecydowanie wpłynie na poszerzenie ilości składanych ofert i w efekcie uzyskanie niższej ceny dla Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza preparat etanercept, który nie jest pakowany łącznie z gazikami.



12. Dotyczy dostaw w trybie pilnym „cito”. Zamawiający w dziale IV pkt 5 SIWZ oraz paragrafie 1 ust. 4 projektu umowy zastrzegł, iż: „Dostawy leków w trybie pilnym „CITO” powinny być realizowane w ciągu 6 godzin liczonych od chwili zgłoszenia zamówienia.” Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w zestawie nr 3 pozycji 9, 10, 12-15?

Odp.: Zamawiający zmienia określony w § 1 ust. 4 projektu umowy oraz w rozdz. IV ust. 5 SIWZ, termin dostaw „na cito” na 12 godzin – dotyczy to wszystkich leków oprócz leków wymienionych w zestawach nr 1 oraz 2: leki podstawowe i antybiotyki. Dla leków opisanych w zestawach 1 i 2 pozostaje wymów dostawy w trybie pilnym CITO w ciągu 6 godzin.

13. Czy Zamawiający w par. 1.3 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odp.: Zamawiający będzie składał zamówienia w formie elektronicznej.

14. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.4. termin dostaw „na cito” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odp.: Tak - patrz odpowiedź na pytanie nr 12.

15. Czy Zamawiający w par. 2.4 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

16. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **zestawie 5 poz. 1-2** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp.: Zamawiający wymaga.



17. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **zestawie 5 poz. 1-2** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odp.: Zamawiający wymaga.

18. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **zestawie 5 poz. 1-2** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

19. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 8 w pozycji 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu worek Viaflo, który w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym?

Odp.: w pakiecie 8 nie ma pozycji 5.

20. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w zestawie 10 w pozycjach 1, 2, 4, 5, 6, 7, 14, 15, 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

21. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie 10 w pozycji 13 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

22. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z zestawie 10 pozycjach 3, 8, 9, 10, 12 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

23. Do rozdziału XIII pkt 2 ppkt 2) SIWZ Kryterium oceny ofert w zakresie terminu rozpatrzenia reklamacji ilościowej. Prosimy o zmianę kryterium poprzez wydłużenie czasu, tak aby najkrótszy czas oceniany był do 24 godzin, a najdłuższy do 72 godzin.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w powyższym zakresie.

24. Do §1 ust.4 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie czasu na dostawę leków w ramach dostaw „cito” do 10 godzin od złożenia zamówienia.

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie nr 12.

25. Do §2 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania o zmianach cen urzędowych leków ze względu na fakt, że są one powszechnie dostępne i publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.



26. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 ust.1 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

27. Prosimy o rozszerzenie zapisu §7 ust.1 pkt 2) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 0,4% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia." Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

28. Do treści §7 ust.7 projektu umowy. Co Zamawiający rozumie pod pojęciem "... na koszt i ryzyko Wykonawcy taką samą ilość..."? Czy chodzi o pokrycie różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z zawartej umowy a ceną jaką Zamawiający zapłacił w przypadku nabycia zastępczego? Nadmieniamy, że w świetle obowiązującego prawa uprawnienie do nabycia zastępczego z pokryciem kosztów (a nie różnicy w cenie) może nastąpić tylko w przypadku jeśli kupujący wcześniej zapłacił za towar sprzedawcy, który był zobowiązany do dostawy tego towaru. W przypadku kiedy kupujący nie spełnił wcześniej świadczenia pieniężnego możliwe jest jedynie pokrycie różnicy w cenie oraz ewentualnych kosztów dodatkowych związanych bezpośrednio z realizacją zamówienia (np. koszty transportu).

Odp.: Zamawiający pod pojęciem „na koszt i ryzyko Wykonawcy taką samą ilość...” rozumie pokrycie różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z zawartej umowy a ceną jaką Zamawiający zapłacił w przypadku nabycia zastępczego.

29. Prosimy o dopisanie do §7 ust.8 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 lit. a) Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych".

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

30. 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?

Odp.: W stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” ani „zagrożenia niewypłacalnością”.



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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? 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.).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

32. Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycje 24 i 25 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odp.: Zamawiający wymaga.

33. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 pozycja 19, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp.: Zamawiający wymaga.

34. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 442 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

35. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 261 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

36. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycji 49, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odp.: Zamawiający wymaga.

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



Odp.: Zamawiający dopuszcza.

38. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.

39. W zadaniach składających się na opis przedmiotu zamówienia zamawiający wskazał nazwy oznaczonych rodzajów produktów leczniczych. Jednakże dla każdego z nich istnieją odpowiedniki zarejestrowane w Polsce dla tych samych wskazań, co produkty wskazane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, co oznacza, iż świetle ustawodawstwa dotyczącego leków spełniają te same wymagania. Tym samym stanowią produkty w pełni równoważne, mogące być przedmiotem oferty równoważnej w rozumieniu art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych. Niestety w specyfikacji istotnych warunków zamówienia brak jednoznacznego zapisu w tej kwestii. Dlatego też mając na uwadze art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia o możliwość zaoferowania produktów równoważnych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów równoważnych z produktem referencyjnym.

40. Prosimy o wydzielenie pozycji 32, 454 z zadania 1 do odrębnego pakietu, co umożliwi zwiększenie konkurencyjności w zadaniu 1.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

41. Dotyczy zadania 1, pozycja 57. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w ampułkach?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy zadania 1, pozycja 44. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Novoscabin, płyn, do stosow. na skórę, 120 ml w ilości 15 opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy zadania 1, pozycja 68, 194,337,452. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy zadania 11, pozycja 8 Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy zadania 1, pozycja 189. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Szczep.p/WZW-B Euvax,20mcg/1ml,dorośli, 1fiol?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy zadania 1, pozycja 98,99. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu będącego suplementem diety?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

47. Dotyczy zadania 1, pozycja 119. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu : Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



48. Dotyczy zadania 1, pozycja 104. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 180 szt kaps?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy zadania 1, pozycja 176. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g (Diather) – środek specjalistycznego przeznaczenia medycznego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

50. Dotyczy zadania 1, pozycja 162. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: LComboterol,(25mcg+250mcg)/dawkę,aer.inh.,120 dawek?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

51. Dotyczy zadania 1, pozycja 64. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Vitrum Calcium 1250 + Vitaminum D3, tabl., 60 szt, suplement diety?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

52. Dotyczy zadania 1, pozycja 172. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

53. Dotyczy zadania 1, pozycja 357. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 amp? Jest to jedyna wielkość opakowania dostępna na rynku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

54. Dotyczy zadania 1, pozycja 220. Prosimy o określenie wielkości opakowania.

Odp.: Wielkość 30 tabletek.

55. Dotyczy zadania 1, pozycja 362. Prosimy o określenie wielkości opakowania, poprawnej dawki oraz ilości.

Odp.: Wielkość 150mg x 30 tabletek.

56. Dotyczy zadania 1 pozycja 403. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu ValproLEK 500, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln., 30 szt,bl(3x10)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

57. Dotyczy zadania 1 pozycja 401. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Absenor, 300 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

58. Dotyczy zadania 1, pozycja 431. Czy w związku z tym, iż produkt w opakowaniu po 90 kapsulek nie jest zarejestrowany razem z inhalatorem zamawiający dopuści wycenę bez inhalatora a potrzebną ilość inhalatorów określi (dopisze) w pozycji 432?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

59. Dotyczy zadania 1 pozycja 358. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Fresubin Protein Powder, prosz., 300 g?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

60. Dotyczy zadania 1 pozycja 292,293. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu 400g?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

61. Dotyczy zadania 1, pozycja 290,350,351. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



62. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki dojelitowej w: - zadaniu 1, pozycja 142, 143

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

63. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki lub kapsułki o przedłużonym uwalnianiu w: - zadaniu 1, pozycje: 151, 212, 213, 219, 285, 332, 344, 380, 413, 441, 448, 462, 463

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

64. Dotyczy zadania 1, pozycja 35. Prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu: Witamina C 100 mg, tabl.powl., 30 szt (Hebrapol) będącego suplementem diety.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

65. Dotyczy zadania 1 pozycja 471. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Milgamma N, (50 mg+50 mg+0,5 mg)/ml; 2ml, inj., 5amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

66. Dotyczy zadania 1, pozycja 457. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Szczep.p/WZW-B Euvax, 20mcg/1ml, dorośli, 1fiol?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

67. Dotyczy zadania 2. Pozycja 50. Czy zamawiający dopuści wycenę: Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

68. Dotyczy zadania 6. Pozycja 4. Czy zamawiający dopuści wycenę insuliny pakowanej po 10 wkładów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

69. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 61. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

70. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 146. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

71. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 44. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

72. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 44. (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp.: Zamawiający wymaga.

73. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 47. 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

Odp.: Zamawiający wymaga.



74. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 412. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

75. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 203. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////, „Czy produkt leczniczy z pakietu 1 poz. 203 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

76. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 202. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////, „Czy produkt leczniczy z pakietu 1 poz. 202 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

77. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

Odp.: Zamawiający wymaga.

78. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 32. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

79. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 87. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

80. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 392. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

81. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 320. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

82. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 245. (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

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

83. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 166. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 13.opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

84. Dotyczy zadania 10, pozycja 11. Czy zamawiający dopuści wycenę: Mannitol 20% Fresenius, rozt.do infuz, 250ml, but.szkl?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Am



85. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 338. Czy Zamawiający dopuści wycenę 15 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

86. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu w:

- zadaniu 1, pozycje: 111,112,127,150
- zadaniu 7, pozycja 4

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

87. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej w:

- zadaniu 1, pozycja: 7,8,50,110,257,321,323
- zadanie 2, pozycja 51

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

88. Pytania do pakietu 8 - W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N6-900E - 1500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

89. Pytania do pakietu 8 - W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 8 w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N6-900E, 2000ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

90. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce, konfekcjonowanego w op. x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

91. Zadanie nr 1 poz. 292 i 293 - Czy zamawiający dopuści preparaty w opakowaniach 400g? Obecnie preparaty są produkowane w opakowanych po 400g.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

92. Zadanie nr 1 poz. 358 - Czy zamawiający dopuści preparat do postępowania dietetycznego w stanach zwiększenia zapotrzebowania podaży białka, w postaci proszku w opakowaniu 225g, który można dodawać do potraw i napojów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości opakowań

PROKURENT SAMOISTNY

mgr. Sonia Cobulla