

W związku z telefonicznymi wnioskami oferentów Zamawiający umieszcza na stronie internetowej kopie odpowiedzi zamieszczonych na portalu elektronicznych zamówień publicznych. Jednocześnie Zamawiający przypomina, że w prowadzonym postępowaniu wszystkie zapytania, odpowiedzi i korespondencja powinna być prowadzona wyłącznie w trybie elektronicznych zamówień publicznych poprzez dedykowany portal e-propublico.pl

Zamawiający przypomina także o obowiązku składania ofert w drodze elektronicznej, w postaci dokumentu opatrzonego bezpiecznym, kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby uprawnionej do podpisania oferty, wyłącznie poprzez portal elektronicznych zamówień publicznych.

1. 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? 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
Zamawiający nie dopuszcza produktu

2. Zadanie nr 16 leki część 15 1. Czy wyrażą Państwo zgodę na przestawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. -poz 1 proponujemy opakowania 90 tabl. zamiast 60 tabl. - poz 3 proponujemy opakowania 108 tabl. zamiast 90 tabl. 2. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamiawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrągląc do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie leków w innych opakowaniach
2. Należy przeliczyć cenę na jedną tabletkę a następnie określić wartość pozycji oferty bez zmiany liczby opakowań
3. Treść wspomnianej prośby jest następująca : Dotyczy postępowania DZ/12/2018 zadanie 9 Szanowni Państwo, Proszę o odpowiedź na następujące pytania: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt Sevoflurane, był w butelce przezroczystej, umożliwiającej wizualną ocenę jakości i ilości płynu w opakowaniu, z fabrycznie zamontowanym adapterem? Przezroczystość butelki umożliwia ocenę płynu w celu wyeliminowania jakichkolwiek wad jakościowych np. zmętnień, wytrąceń produktu wlewanego do parownika i następnie podawanego wziewnie pacjentowi, co przekłada się na bezpieczeństwo znieczulenia? Czy Zamawiający, mając na uwadze zakres działań niepożądanych wskazanych w Charakterystyce Produktu Leczniczego preparatów zawierających lek Sevoflurane, wymaga, aby przedmiotem oferty był lek, w przypadku którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu Leczniczego działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych? pozdrawiam

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
Zamawiający nie wymaga butelki przezroczystej

4. Treść wspomnianej prośby jest następująca : Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 18 poz. 19 w przedmiotowym postępowaniu: 1. Czy Zamawiający

dopuszcza zaferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę - badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 20 kapsułek. Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu. 2. Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu Encapsa30 Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę - badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 30 kapsułek. Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający dopuszcza produkt
2. Zamawiający dopuszcza produkt
5. Treść wspomnianej prośby jest następująca : Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 18 poz. 34 w przedmiotowym postępowaniu: 1. Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach po 40 tabletek? Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące: Zamawiający dopuszcza inny rozmiar opakowania
6. 1. Czy Zamawiający wykreśli par. 2.13, to jest 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. Przesłanie maila "zwrotnie przez Wykonawcę" nie powoduje, że wymóg ustawowy co do formy zamówienia jest spełniony. 2. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.15 termin dostaw "na ratunek" z 8 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 zaferowania 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." 3. Czy Zamawiający w par. 2.16 usunie obowiązek dostawy produktu zamiennego? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie

przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy. 4. Czy Zamawiający w par. 4.2.a) zmieni sposób naliczania kary z 0,1% wynagrodzenia umowy na 0,1% wartości danej dostawy? Obecna kara jest rażąco wygórowana. 5. Czy Zamawiający w par. 6.6 usunie obowiązek dostawy produktu zamiennego? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający podtrzymuje zapisy
 2. Zamawiający podtrzymuje zapisy
 3. Zamawiający podtrzymuje zapisy
 4. Zamawiający podtrzymuje zapisy
 5. Zamawiający podtrzymuje zapisy
7. PYTANIE NR 1 Czy zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 18 pozycja 1 produkt równoważny - Trzykomorowy zestaw do całkowitego żywienia pozajelitowego, zawierający: roztwór aminokwasów z elektrolitami, roztwór glukozy z cynkiem, emulsję tłuszczową MCT/LCT 50:50 , do podaży drogą żył obwodowych i centralnych. Zawierający 8,2-8,6 g azotu - objętość 1875 ml? PYTANIE NR 2 Czy zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 18 pozycja 2 produkt równoważny - Trzykomorowy zestaw do żywienia pozajelitowego zawierający: aminokwasy glukozę oraz emulsję tłuszczową (MCT/LCT) zawartość azotu całkowitego 5,7 g obj. 1250 ml? PYTANIE NR 3 Czy zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 29 pozycjach 10 i 11 produkt Sterofundin Iso (buforowany octanami i jabłczanami) w odpowiednich objętościach? Jest to spowodowane zaprzestaniem produkcji preparatu Sterofundin z mleczanami a tym samym brakiem tego preparatu na rynku.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający wyraża zgodę
 2. Zamawiający wyraża zgodę
 3. Zamawiający wyraża zgodę
8. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwwakcyjne i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnikawynosi 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 fiołki - 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. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Zadania nr 27 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający nie wyraża zgody
 2. Zamawiający nie wyraża zgody
9. 1. Czy Zamawiający w pozycji 3 z pakietu 36 dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności. 2. Czy Zamawiający w pozycji 3 z pakietu 36 dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego? 3. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 w pakiecie 7 zaoferowanie Zino Dr.A (op. 60 g, 125 g, 250 g)?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający nie wyraża zgody
 2. Zamawiający wyraża zgodę
 3. Zamawiający nie wyraża zgody
10. Pytanie 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie? Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki? Pytanie 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę? Pytanie 4 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia - do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę? Pytanie 5 - 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 zaferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie? Pytanie 6 - 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?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający wyraża zgodę
2. Zamawiający nie wyraża zgody

3. Zamawiający nie wyraża zgody

4. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. W przypadku zmiany wielkości opakowania należy przeliczyć cenę na jednostkę leku i następnie przeliczyć cenę opakowania w wielkości podanej w ofercie. Nie należy zmieniać opisu opakowania w ofercie ani liczby sztuk opakowań.

5. Tak, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ceny na jednostkę miary i przeliczenia wartości na wielkość opakowania podanego w zapytaniu

6. Zamawiający wyraża zgodę

11. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 pozycji 19 produktu leczniczego w opakowaniu 10 sztuk? 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 pozycji 20 produktu leczniczego w opakowaniu 10 sztuk? 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 pozycji 25 produktu leczniczego w opakowaniu 50 ampułek? 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 13 pozycji 13 produktu leczniczego w opakowaniu 10 sztuk? 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 23 pozycji 23 produktu leczniczego w opakowaniu 10 sztuk? 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 39 pozycji 6-8 produktu leczniczego Ciprofloxacinum w postaci wodorosiarczanu? 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 39 pozycji 21 produktu leczniczego w opakowaniu 10 sztuk? 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 39 pozycji 25 produktu leczniczego w opakowaniu 10 ampułek? 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 39 pozycji 34 produktu leczniczego w opakowaniu 40 sztuk?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający nie wyraża zgody

2. Zamawiający nie wyraża zgody

3. Zamawiający wyraża zgodę

4. Zamawiający nie wyraża zgody

5. Zamawiający nie wyraża zgody

6. Zamawiający wyraża zgodę

7. Zamawiający nie wyraża zgody

8. Zamawiający nie wyraża zgody

9. Zamawiający nie wyraża zgody

12. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 18 poz. 19 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?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający wyraża zgodę

13. 1. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ? 2. 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 zamieszczona 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)? 3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ? 4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ? 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 6 poz. 20 Nitrofurual w postaci maści. Jedyne dostępne produkty na rynku. 6. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 18 poz. 9 wycenę 21 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. 7. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 18 poz. 22 był preparat Makrogol 74 g x 4 saszetki(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? 8. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 18 poz. 21 wycenę 3 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. 9. W Pakiecie 18 pozycja 34, Zamawiający wymaga wyceny leku Ornithine aspartate 150mg * 30 tabl. Obecnie na rynku nie ma dostępnego preparatu w tej dawce, który byłby zarejestrowany jako lek. Obecnie dostępne na rynku są: - Hepatil 40 tabl. (L-asparaginian L-ornityny (100mg) oraz cholina (35mg)) - suplement diety - Inhepax 30 tabl. (L-asparaginian L-ornityny - 150 mg) - suplement diety - Hepa DR 40 tabl. powl. (L-asparaginian L-ornityny (100mg) oraz cholina (35mg)) - suplement diety -HepaDR A 40 tbl (L-asparaginian L-ornityny - 150 mg) - suplement diety Prosimy o doprecyzowanie, który preparat należy wycenić 10. Czy Zamawiający dopuści w pak 18 poz. 37 preparatu Fresubin Protein Powder, prosz., o gramaturze 300 g w ilości 60 op. ? 11. Czy Zamawiający w pak 18 poz. 39 miał na myśli wycenę leku sulfasalazinum tbl dojelitowe ? brak na rynku postaci tabl prol. ? 12. Czy Zamawiający w pak nr 30 poz. 17 dopuści preparat o tej samej substancji czynnej jednak o mniejszej pojemności fiołki 5 ml Terlipressini ,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 5op? 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 42 poz. 1 Vinorelbine tbl, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 52 poz. 6 Trastuzumab ? Produkt jest wyłącznie dystrybuowany bezpośrednio od producenta, obecna konfiguracja nie daje możliwości przystąpienia do tego pakietu. 15. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 3. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana,1g/ml,zaw,200ml,but.240ml 16. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 16.

a) 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? b) 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? 17. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 22. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 150 op 18. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 16. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. 19. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Zamawiający wyraża zgodę
 2. Należy złożyć ofertę na liczby opakowań podane w specyfikacji z dokonaniem przeliczenia ceny jednostkowej preparatu na jednostkę miary
 3. Zamawiający wyraża zgodę
 4. Zamawiający nie wyraża zgody
 5. Zamawiający wyraża zgodę
 6. Zamawiający nie wyraża zgody
 7. Zamawiający nie wymaga Fortrans
 8. Zamawiający nie wyraża zgody
 9. Należy wycenić preparat w dawce 150 mg – nie musi być to lek
 10. Zamawiający wyraża zgodę
 11. Zamawiający dopuszcza tabletki dojelitowe
 12. Zamawiający wyraża zgodę
 13. Zamawiający nie wyraża zgody
 14. Zamawiający nie wyraża zgody
 15. Zamawiający wyraża zgodę
 16. Zamawiający nie wymaga dodatkowej stabilności
 17. Zamawiający wyraża zgodę
 18. Należy podać cenę zero zł
 19. Zamawiający wyraża zgodę
14. 1. Czy Zamawiający mógłby wyjaśnić znaczenie gwiazdek(*), które znajdują się przy niektórych nazwach międzynarodowych leków, w różnych zadaniach?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące: Pakiet nr 8 - *Zamawiający wymaga butelki z dwoma niezależnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji Pakiet nr 9 - *Wykonawca zapewni parowniki w ilości 5 sztuk na czas trwania umowy. Koszt użyczenia parowników należy wkalkulować w cenę jednostkową za produkt. Wykonawca zobowiązany będzie do serwisu użyczonych parowników przez cały okres trwania umowy wraz z wymianą parowników wadliwych na nowe. Pakiet nr 18 - *rejestracja jako lek Pakiet nr 23 – *UWAGA: zamawiający wymaga aby oferowane tabletki posiadały rowki umożliwiające podział tabletki na cztery równe części **UWAGA: oferowany produkt musi posiadać we wskazaniach możliwość podania doustnego. Pakiet nr 24 - *UWAGA: zamawiający wymaga aby trwałość po rozpuszczeniu wynosiła 24 godziny Pakiet nr 32 - *Zamawiający wymaga butelki z dwoma niezależnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji Pakiet nr 34 - *Wykonawca zapewni na czas trwania umowy kompatybilne do oferowanych pasków glukometry w ilości 20 szt. Przez cały okres trwania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do wymiany glukometru/ów wadliwych na nowe. Wykonawca dostarczy również w razie potrzeby odpowiednie płyny kontrolne. Pakiet nr 35 - *WYMAGANY ROZTWÓR BUFOROWANY Pakiet nr 39 – *W przypadku daty ważności krótszej niż 6 miesięcy dostawca zobowiązany jest wymienić preparat na ten sam z dłuższą datą ważności do użytku. **Możliwość mieszania tramadolu i metamizolu w 1 strzykawce - zapis w ulotce Pakiety nr 43,44,45,46,47,48 - *Stabilność po otwarciu minimum 48h potwierdzona zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego Pakiet nr 62 – *Wykonawca zapewni parowniki w ilości 3 sztuk na czas trwania umowy. Koszt użyczenia parowników należy wkalkulować w cenę jednostkową za produkt. Wykonawca zobowiązany będzie do serwisu użyczonych parowników przez cały okres trwania umowy wraz z wymianą parowników wadliwych na nowe. Pakiet nr 63 – *Zamawiający wymaga zestawu o następującym składzie: Fraxiparine Multi x 10 fiol. a 5 ml, strzykawki 1ml + igła 25G x 100 szt. oraz Mini-Spike V x 10 szt. Pakiet nr 64 – *Możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas (zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego) Pakiet nr 67 – *worek typu Viaflo **roztwór do irygacji

15. 1) Czy Zamawiający w Zadanie 27 Leki, poz. 5 (Bupivacainum Heavy 0,5%/4ml) 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)

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
Zamawiający nie wymaga zaoferowania

16. Treść wspomnianej prośby jest następująca : 1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 25 pozycji 1 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ? 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 23 pozycja 30 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 20 ml x 5 fiolek? 3. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 29 pozycji 2, 3, 4 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej 4. Czy Zamawiający określi co oznaczają gwiazdki zamieszczone w formularzu asortymentowo-cenowym przy poszczególnych pozycjach?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Tak, zamawiający wymaga
 2. Zamawiający wyraża zgodę
 3. Zamawiający nie wymaga
 4. Zgodnie z poniższym zestawieniem • Pakiet nr 8 - *Zamawiający wymaga butelki z dwoma niezależnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji • Pakiet nr 9 - *Wykonawca zapewni parowniki w ilości 5 sztuk na czas trwania umowy. • Koszt użyczenia parowników należy w kalkulować w cenę jednostkową za produkt. • Wykonawca zobowiązany będzie do serwisu użyczonych parowników przez cały okres trwania umowy wraz z wymianą parowników wadliwych na nowe. • Pakiet nr 18 - *rejestracja jako lek • Pakiet nr 23 – • *UWAGA: zamawiający wymaga aby oferowane tabletki posiadały rowki umożliwiające podział tabletki na cztery równe części • **UWAGA: oferowany produkt musi posiadać we wskazaniach możliwość podania doustnego. • Pakiet nr 24 - *UWAGA: zamawiający wymaga aby trwałość po rozpuszczeniu wynosiła 24 godziny • Pakiet nr 32 - *Zamawiający wymaga butelki z dwoma niezależnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji • Pakiet nr 34 - *Wykonawca zapewni na czas trwania umowy kompatybilne do oferowanych pasków glukometru w ilości 20 szt. Przez cały okres trwania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do wymiany glukometru/ów wadliwych na nowe. • Wykonawca dostarczy również w razie potrzeby odpowiednie płyny kontrolne. • Pakiet nr 35 - *WYMAGANY ROZTWÓR BUFOROWANY • Pakiet nr 39 – • *W przypadku daty ważności krótszej niż 6 miesięcy dostawca zobowiązany jest wymienić preparat na ten sam z dłuższą datą ważności do użytku. • **Możliwość mieszania tramadolu i metamizolu w 1 strzykawce - zapis w ulotce • Pakiety nr 43,44,45,46,47,48 - *Stabilność po otwarciu minimum 48h potwierdzona zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego • Pakiet nr 62 – • *Wykonawca zapewni parowniki w ilości 3 sztuk na czas trwania umowy. • Koszt użyczenia parowników należy w kalkulować w cenę jednostkową za produkt. • Wykonawca zobowiązany będzie do serwisu użyczonych parowników przez cały okres trwania umowy wraz z wymianą parowników wadliwych na nowe. • Pakiet nr 63 – • *Zamawiający wymaga zestawu o następującym składzie: Fraxiparine Multi x 10 fiol. a 5 ml, strzykawki 1ml + igła 25G x 100 szt. oraz Mini-Spike V x 10 szt. • Pakiet nr 64 – • *Możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas (zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego) • Pakiet nr 67 – • *worek typu Viaflo • **roztwór do irygacji
17. Czy zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania Nr 52 pozycji 3,4,5,6 (leki część 49) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Zamawiający nie wyraża zgody