

16/ZP/2024

- strona prowadzonego postępowania -
- wszyscy Wykonawcy –

Wyjaśnienie i zmiana treści SWZ

w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. art. 132 ustawy Pzp pn.:
**„Dostawa leków dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Augustowie”**

Na podstawie art. 135 ust. 2, ust. 3 i ust. 6 oraz art. 137 ust. 1, ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2024, poz. 1320) Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie, ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów:

1. Przekazuje treść zapytań dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z udzielonymi odpowiedziami:

PYTANIE Z DNIA 15-09-2024 r.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 9 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.

Poz. 1 - 10 op

Poz. 2 – 10 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 16-09-2024 r.

1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej cenie sprzedaży wolnorynkowej z zaznaczeniem braku w produkcji.

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. 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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pakiet Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy części nr 39, pozycje nr 19 oraz 20

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga pełnych, tj. poniższych wskazań Vancomycin hydrochloridum, tj.:

- powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich (ang. complicated skin and soft tissue infections, cSSTI);
- zakażenia kości i stawów;
- pozaszpitalne zapalenie płuc (ang. community acquired pneumonia, CAP);
- szpitalne zapalenie płuc (ang. hospital acquired pneumonia, HAP), w tym respiratorowe zapalenie płuc (ang. ventilator-associated pneumonia, VAP);
- zakaźne zapalenie wsierdzia;
- ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych;
- bakteriami występująca w skojarzeniu z którymkolwiek, potwierdzonym lub podejrzanym, z wyżej wymienionych stan
- u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w okołoperacyjnej profilaktyce bakteryjnego zapalenia wsierdzia u pacjentów z wysokim ryzykiem bakteryjnego zapalenia wsierdzia w razie poważnej operacji
- podanie doustne, do stosowania u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w leczeniu zakażeń spowodowanych przez clostridium difficile

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

9. Czy Zamawiający w części 38 poz. 85, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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: Zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

11. Czy Zamawiający wydzieli z części 38 poz.85 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

PYTANIA Z DNIA 18-09-2024 r.

1. Czy Zamawiający w części nr 11 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane w nieszklanej butelce, ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający w części nr 11 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniającym najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej. Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczony (a dla Zamawiającego pozwalające na weryfikację) przez oferenta poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3. Czy w części nr 11 Zamawiający wymaga Sevoflurane 250 ml pakowany po 6 butelek w kartonie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIA Z DNIA 27-09-2024 r.

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §1 ust. 9, 12 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 9, 12 wzoru umowy poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający dopuszcza zrealizować w ramach przesunięć asortymentowo - ilościowych. Jako przykładowe rozwiązania wskazujemy na możliwość dokonania zastrzeżenia ogólnego odnoszącego się do wszystkich pozycji, np. poprzez podanie, że całkowita ilość przedmiotu zamówienia, określona dla każdej z pozycji, zamówiona i dostarczona w ramach opcji nie przekroczy 30% wartości tej pozycji, lub zastrzeżenia szczegółowego poprzez dodanie w tabeli asortymentowej nowej kolumny zawierającej ilości opcji odrębnie dla każdego produktu. Aktualna treść §1 ust. 9, 12 jest na

tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych a w konsekwencji nie są również w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.) i nakazała Zamawiającemu zmianę postanowienia wzoru umowy, dotyczącego opcji, poprzez zrozumiałe, precyzyjne i jednoznaczne określenie w zakresie każdego produktu leczniczego wymienionego SWZ liczby (ilości) produktu leczniczego, do której zamawiający może zwiększyć zakres zamówienia. W wyroku tym KIO stwierdziła, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach prawa opcji, co wynika z art. 441 ust. 1 PZP. Izba uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to ich zaistnienie nie ma wpływu na postanowienia umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła również, że norma wynikająca z treści art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, a także spełniać wszystkie zawarte w nim przesłanki, ma charakter bezwzględnie obowiązujący. Izba zauważyła przy tym, że żadne inne przepisy PZP nie ograniczają, ani nie wyłączają zastosowania tej normy w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. Dlatego też, wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z bezwzględnie obowiązującą normą z art. 99 ust. 1 PZP. KIO doszła do wniosku, że sformułowanie „zakres zamówienia” należy rozumieć jako „pojedyncze świadczenie”, nie zaś jako „ogólne świadczenie”, obejmujące wszystkie produkty, które wykonawca zobowiązany jest sprzedać zamawiającemu w danej części (pakiecie) zamówienia. Izba wskazała także, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. KIO stwierdziła zatem, że treść art. 433 pkt 4 PZP, nakazującą określenie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia należy odnieść do każdej pojedynczej pozycji asortymentowej, czyli do każdego zamawianego produktu, stanowiącego świadczenie zgodnie z treścią art. 433 pkt 4 PZP. Takie same wnioski dotyczą art. 441 ust. 1 PZP oraz wskazania w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilości, która może zostać zwiększona. Doniosłość wyżej wskazanego orzeczenia i zawartej w nim wykładni potwierdza fakt, że Prezes Urzędu Zamówień Publicznych postanowił wpisać je na listę klauzul abuzywnych prowadzoną na podstawie art. art. 469 pkt 8) pzp prowadzoną pod adresem <https://www.gov.pl/web/uzp/wyroki-kio-w-ktorych-izba-stwierdzila-naruszenie-art-433-pzp>. Biorąc pod uwagę powyższe, Zamawiający decydując się na zaniechanie sprecyzowania zastrzeżonego w §1 ust. 8 prawa opcji naraża je na unieważnienie na podstawie art. 441 ust. 2 PZP, tym samym świadomie ryzykując ewentualnością doprowadzenia do sporu sądowego na tle stosowania przedmiotowej klauzuli w trakcie próby jej wprowadzenia w życie.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść SWZ.

w Rozdziale 4 w pkt 8 SWZ przed zmianą jest:

Ilości Towaru określone w Załączniku nr 2 do SWZ stanowią szacunkową ilość przewidzianego do zakupu w okresie obowiązywania umowy, a jego faktyczna ilość zamówionych wynikać będzie z bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego. Ilość zamawianego towaru może ulec zmianie w trakcie trwania umowy, w ramach dostaw zamiennie bilansujących się w całkowitej wartości brutto umowy. Wykonawca oświadcza, że z tego tytułu nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń od Zamawiającego.

w Rozdziale 4 w pkt 8 SWZ po zmianie będzie:

Ilości Towaru określone w Załączniku nr 2 do SWZ stanowią szacunkową ilość przewidzianego do zakupu w okresie obowiązywania umowy, a jego faktyczna ilość wynikać będzie z bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego. Ilość zamawianego towaru może ulec zmianie w trakcie trwania umowy, w ramach dostaw zamiennie bilansujących się w całkowitej wartości brutto umowy, z zastrzeżeniem że całkowita ilość przedmiotu zamówienia określona dla każdej pozycji w ramach dostaw zamiennie bilansujących się nie przekroczy 30% pierwotnej wartości tej pozycji. Wykonawca oświadcza, że z tego tytułu nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń od Zamawiającego.

2. Do §8 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy: Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 3%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Do §8 ust. 4 pkt 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie wymogów dotyczących dołączenia do wniosku o waloryzację wynagrodzenia wykonawcy dowodów zmian cen materiałów lub kosztów związanych z wykonaniem zamówienia. Jak bowiem wynika ze stanowiska doktryny: „(...) podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę (...) w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Zwracamy uwagę, że obowiązek dołączenia do wniosku dowodów zmian cen materiałów lub kosztów związanych z wykonaniem zamówienia dubluje warunki waloryzacji oraz de facto nakazuje potwierdzać dokumentami obiektywny wskaźnik zmiany cen publikowany przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Do §8 ust. 4 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15%

w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §6 ust. 1 wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Do §8 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §8 ust. 4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA Z DNIA 01-10-2024 r.

1. W pakiecie nr 37 pozycja 286 Methyloprednisolone 500mg/ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone - Meprelon 250mg/ml x 1fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. W pakiecie nr 37 pozycja 284 Methyloprednisolone 40mg/ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone - Meprelon 32mg/ml x 3fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Z DNIA 03-10-2024 r.

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 16/ZP/2024, Część 37, poz. 247 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Z DNIA 05-10-2024 r.

1) Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a

la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończyła się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:
- a. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
 - b. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
 - c. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz

z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

PYTANIA Z DNIA 08-10-2024 r.

1. Część 19 pozycja 20

Czy Zamawiającemu w pozycji na pewno chodziło o dawkę 20mg ponieważ jest tylko dawka 5mg?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

2. Część 31 pozycja 1

Czy Zamawiającemu w pozycji chodziło o dawkę 100mg ponieważ na rynku istnieje tylko dawka 1000mg?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

3. Część 38 pozycja 67

Czy Zamawiający określi o jaką ilość w opakowaniu chodziło?

Odpowiedź: 60 tabletek.

4. Część 38 pozycja 92

Czy Zamawiający dopuści postać o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Część 38 pozycja 170

Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 2 x 5ml – w ilości 15 opakowań?
Pakiet Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 23 i 28:

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w Części nr 28 wydzieli z pakietu 28 pozycje nr 10, 16 - 18 oraz dołączy wymienione pozycje do Części nr 23?

Prośbę swoją rekomendujemy tym, iż umożliwi to wystartowanie firmom specjalizującym się w dostawach do jednostek szpitalnych asortymentu lekowego, co przełoży się na zwiększenie konkurencyjności zgodnie z przesłankami Ustawy Prawo Zam. Publicznych oraz na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala w postaci uzyskania niższych cen na w/w asortyment. Dodatkowo ilość pakietów w tym postępowaniu przetargowym się nie zmieni tj. będzie dalej 44 części.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE Z DNIA 09-10-2024 r.

1. Dzień dobry, proszę o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienie poprzez udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający w Pakiecie 1 i Pakiecie nr 2 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu worek zamiast flakon; pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIA Z DNIA 10-10-2024 r.

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ? W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku .

Odpowiedź: Do pełnych opakowań w górę.

2. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:
 - ampułki na fiolki ;
 - fiolki na ampułki ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający dopuści zmianę :
tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o **przedłużonym** uwalnianiu na
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o **zmodyfikowanym** uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwoenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 5,6 Budesonidum poj. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułkach ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 20 Prasugrelum 20mg x 28tbl. Czy nie zaszła pomyłka w dawce? Brak na rynku leku w wymaganej dawce 20 mg ? Dostępne dawki 5 mg i 10 mg

Odpowiedź: Zamawiający informuję, że prawidłowa dawka to 5mg.

8. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 4. Calcium gluconate 1000mg/10ml, rozt.d/inf.,10 amp - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 9 Dexmetomidine 200mcg/ 2ml 5 fiolek Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułce ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 10 i 11 Dexmedetomidine 4 fiołki - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułce x 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 15.Noradrenalinum amp Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. 12. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 15.Noradrenalinum amp Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 17 Oxycodone 10mg/ml 10 amp.a 1ml - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 amp z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 14 Linezolidum worek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu butelka x 10 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1. - Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego 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 SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

17. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 10. Terlipressini acetate 1mg/8,5ml x 5amp. - czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę .Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 15 Ultravist 300 20ml a 10 amp. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułkach ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

19. Dotyczy pakietu nr 37 poz.25 Ambroxol 10 mg- prosimy o doprecyzowanie dawki lub podanie przykładowej nazwy leku

Odpowiedź: Zamawiający informuję o omyłce pisarskiej. Prawidłowa dawka 30 mg.

20. Dotyczy pakietu nr 37 - Prosimy o informację czy w poz. 48 i 45 Zamawiający oczekuje wyceny tego samego leku ?

Odpowiedź: Zamawiający informuję, że w poz. 48 postać HBS.

21. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 67 Prosimy o podanie przykładowej nazwy leku; w wymaganej dawce lek jest dostępny jako proszek do inhalacji.

Odpowiedź: 100 mg (daw. x 200 dawek).

22. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 84 Carbamazepinum 300 mg tabl. - Czy Zamawiający miał na myśli tabl. o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

23. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 147 Diltiazemi hydrochloridum 120mg x 30tabl. - Czy zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

24. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 164 Dutasteridum 0,4mg x 30szt. - prosimy o podanie przykładowej nazwy leku. Brak leku wymaganej dawce

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłce pisarskiej. Prawidłowa dawka 0,5 mg.

25. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 206. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 252. Lactulosum syrop 9,75/15ml - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

27. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 269. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym

przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

28. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 388. Silibi mariani extractum siccum 70 draż 70mg x 30- Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 399. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. 27. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 399 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 409 Symetykon krople 30 ml - Prosimy o doprecyzowanie dawki kropli

Odpowiedź: 40 mg/ml.

32. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 410 Tamsulosinum 0,4mg tabl. x 30 szt. - Czy Zamawiający miał na myśli tabl/kapsułki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

33. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 414 Teophyllinum 300mg tabl x 50 szt - Czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

34. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 434 Tribenosidum+lidocaini hydrochloridum 50mg+20mg 10 czopków – prosimy o podanie przykładowej nazwy leku ,; w dawce opisanej w SWZ lek dostępny jest w postaci kremu

Odpowiedź: Omyłka pisarska i dot. krem.

35. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 436 Trimetazidini dihydrochloricum 35mg x 90 tabl. - Czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym/ zmodyfikowanym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

36. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 443 Venlafaxinum 150mg x 28 kaps. – czy Zamawiający miał na myśli lek o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

37. Poniższe leki mają status zakończona produkcja/ stałe wstrzymanie w obrocie – prosimy o informację czy należy wycenić podając ostatnią cenę zakupu z informacją pod pakietem – czy nie wyceniać wcale

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa
0037	42	Spasticol, (15 mg+40 mg)/1,5 g, czopki, 10 szt
0037	69	Buvasodil, 150 mg, tabl.powl., 20 szt
0037	77	Calcitonin 100 Jelfa, 100 IU/ml, płyn d/wstrz., 5 amp
0037	88	Tarcefandol, 1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 1 fiol
0037	98	Fenactil, 5 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp
0037	132	Fibrolan, maść, 25 g
0037	146	Oxycardil 60, 60 mg, tabl.powl., 60 szt
0037	151	Enzaprost F 5, 5 mg/ml, roztw.do wstrz., 5 amp
0037	181	Eurefin, 2 mg/ml, syrop, 150 ml
0037	232	Metindol, 5%, maść, 30 g
0037	289	Metronidazol GSK, 1 g, czopki, 10 szt
0037	311	Cholamid, 500 mg, tabl., 30 szt
0037	313	Nitrazepam GSK, 5 mg, tabl., 20 szt
0037	340	Piperacillin TZF, 1 g, prosz.ds.rozt.d/wstrz, 1fiol
0037	341	Piperacillin TZF, 2 g, prosz.ds.rozt.d/wstrz, 1 fiol
0037	342	Vagothyl, 360 mg/g, roztw.do stos.miejsc., 50 g
0037	435	Debridat, 7,87mg/g, gran.do sporz.zaw.doust, 250ml
0037	441	Velafax, 37,5 mg, tabl., 28 szt
0037	442	Velafax, 75 mg, tabl., 28 szt
0037	447	2% wodny rozt.fiolet.gencjan, 20mg/g, pł.n/sk, 20g

Odpowiedź: Należy wycenić podając ostatnią cenę zakupu z informacją pod pakietem. W pozycjach 441, 442, 447 dopuszcza się odpowiedniki o przedłużonym uwalnianiu.

38. Dotyczy pak. 28 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

39. Dotyczy pak. 28 poz. 14 i 38 poz. 100 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

40. Dotyczy pak. 28 poz. 21 i 22 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

41. Dotyczy pak. 28 poz. 23 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. Typu ampulka

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

42. Dotyczy pak. 35 poz. 2 i 38 poz. 44 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. typu butelka x 10 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

43. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Addamel Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 41 poz. 1 produktu leczniczego Supliven zawierającego zestaw

pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

44. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Addiphos Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 41 poz. 2 fosforanów organicznych typu Glycophos w opakowaniu typu ampulka 20 ml pakowanym po 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

45. Dotyczy pak. 41 poz. 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Glycophos w opakowaniu x 20 amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Pakiet 15, Pozycja 4, Lidocainum inj. 20mg/ml x 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

47. Pakiet 21, Pozycja 4, Calcium gluconate 1000mg/10ml, rozt.d/inf.,10 amp: Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampulek o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Pakiet 21, Pozycja 14, Magnesium sulfuricum 20% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

49. Pakiet 21, Pozycja 15, Noradrenalinum 1mg/ml 4 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Pakiet 22, Pozycja 7, Hydrocortisonum 100mg x 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Pakiet 28, Pozycja 1, Amikacyna 500mg x 100ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna 0,5 g/2 ml pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

52. Pakiet 28, Pozycja 2, Amikacyna 1000mg x 200ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna 1 g/4 ml pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

53. Pakiet 30, Pozycja 1, Omeprazolom 40 mg 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

54. Pakiet 35, Pozycja 1, 2 Cefprozidum Czy Zamawiający wymaga, aby Cefprozidum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

55. Pakiet 35, Pozycja 3, 4 Ceftriakson Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

56. Pakiet 35, Pozycja 6, Cefuroxim Czy Zamawiający wymaga leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

57. Pakiet 37, Pozycja 70, Bupivacaine 0,5% 10ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

58. Pakiet 38, Pozycja 13, 14 Amikacyna 0,5 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

59. Pakiet 38, Pozycja 36, Calcium chloratum 10% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60. Pakiet 38, Pozycja 41, Cefazolin 1 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

61. Pakiet 38, Pozycja 43, 44 Ceftazidim Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

62. Pakiet 38, Pozycja 45, 46 Ceftriakson Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

63. Pakiet 38, Pozycja 49, Cefuroxym 1500 mg Czy Zamawiający wymaga leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

64. Pakiet 38, Pozycja 54, 55 Ciprofloxacynum roztw. do infuzji Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

65. Pakiet 38, Pozycja 68, Fentanylum 0,1mg amp 2ml x 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

66. Pakiet 38, Pozycja 88, Hydrocortisonum 100mg x 1 fiol. A 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortison 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

67. Pakiet 38, Pozycja 96, Lidocaini hydroch 1% 20ml x 5 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

68. Pakiet 38, Pozycja 98, Lidocaini hydroch 2% 20ml x 5 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

69. Pakiet 38, Pozycja 121, 122 Midazolam Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam 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, nie wymaga.

70. Pakiet 38, Pozycja 131, Noradrenalinum 1mg/ml 4 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71. Pakiet 38, Pozycja 135, Omeprazolom 40 mg 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

72. Pakiet 38, Pozycja 165, 166 Tramadol amp. .: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolom hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolom natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Zmienia treść SWZ:

w Rozdziale 12 w pkt 1 i pkt 3 SWZ przed zmianą jest:

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 24.10.2024 r., do godz. 10:00., za pośrednictwem Formularza do złożenia oferty dostępnego na platformie E-Zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl>.

3. Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. w dniu 24.10.2024 r., o godz. 10:10.

w Rozdziale 12 w pkt 1 i w pkt 3 SWZ po zmianie będzie:

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 29.10.2024 r., do godz. 10:00., za pośrednictwem Formularza do złożenia oferty dostępnego na platformie E-Zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl>.

3. Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. w dniu 29.10.2024 r., o godz. 10:10.

3. Zamawiający informuje, że pytania wraz z odpowiedziami stają się integralną częścią

Specyfikacji Warunków Zmówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

4. Zamawiający informuje, iż pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

p.o. Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej

/-/ dr Adam Dębski