

Augustów, dnia 5 sierpnia 2022 r.

Nasz znak: SPZOZ L. dz. 2382/2022
11/ZP/2022

-wszyscy Wykonawcy-
-strona prowadzonego postępowania-

Wyjaśnienie i zmiana treści SWZ

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego na podstawie art. 275 pkt 1
**pn.: „Dostawa leków dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki
Zdrowotnej w Augustowie”**

Na podstawie art. 286 ust. 1 oraz art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.)– Zamawiający–Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie przekazuje treść zapytań dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z udzielonymi odpowiedziami oraz zmienia treść SWZ:

1. Pytania z dnia 13.07.2022 r.:

Pytanie nr 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, z wyjątkiem pozycji: 148, 166, 167, Pakiet 1.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 3

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 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:

Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 4

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:

Należy podać ostatnią cenę oraz informację o braku dostępności preparatu na rynku.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Nie ma takich pozycji.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania z dnia 15.07.2022 r.:

Zestaw pytań nr 1:

Pytanie 1

Zwracam się z zapytaniem do sprawy 11/ZP/2022, pakiet 25: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Pozycja 5 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Zestaw pytań nr 2:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pozycji 138 pakiet 1 dopuści do postępowania 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 do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 138 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania z dnia 18.07.2022 r.:

Pytanie 1

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 1 pozycja 151:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania z dnia 19.07.2022 r.:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 51 dopuści system o poniższych parametrach pod warunkiem przekazania kompatybilnych glukometrów?

Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl, minimalna próbka krwi 0,6 µl, EN ISO: 15197:2015, opakowanie testów zawiera 2x 50 szt., enzym dehydrogenaza glukozowa (FAD-GDH) eliminująca wpływ ponad 70 substancji egzo- i endogennych (np. maltoza, galaktoza), wyniki nie są zakłócane przez substancje zawarte w lekach (np. kwas askorbinowy, ibuprofen). Stabilne testy paskowe, po otwarciu zachowują ważność do terminu ważności na fiolce. Próbkę krwi włosniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa. Podświetlany, czytelny wyświetlacz, przycisk bezpiecznego usuwania paska, ułatwiający aplikację krwi test paskowy z polem absorpcyjnym na całej jego szerokości, czas pomiaru <4 s.

Odpowiedź:

Wymagania są podane w opisie Pakietu nr 51.

Pytania z dnia 29.07.2022 r.:

Zestaw pytań nr 1

Pytanie 1 do pakietu 1 pozycja 30 i 31

W związku z wycofaniem z rynku polskiego produktu Bebilon Pepti DHA prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktu Bebilon Pepti Syneo o tych samych parametrach, wzbogaconego dodatkowo w korzystne dla jelit niemowląt bakterie probiotyczne Bifidobacterium breve M-16, opakowanie 400g. Prosimy o wskazanie ilości opakowań, które należy zaoferować.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ilość opakowań pozostaje bez zmian.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie 1

Dot. Pakietu 51 - Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dot. Pakietu 51 - Czy Zamawiający dopuści glukometr bez sygnałów dźwiękowych wyświetlający odpowiednie informacje i komunikaty na ekranie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Dot. Pakietu 51 - Czy Zamawiający wymaga automatycznego wyrzutu paska (funkcja zapewnia bezpieczeństwo i higienę pracy personelu, ponieważ pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 4

Dot. Pakietu 51 - Czy Zamawiający dopuści glukometr z przyciskiem/przyciskami z boku urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dot. Pakietu 51 - Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi nie tylko na wąskiej szczelinie lecz w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Dot. Pakietu 51 - Czy poprzez wymóg „szybki pomiar” Zamawiający rozumie czasu pomiaru: mniej niż 4 sekundy?

Odpowiedź:

Zamawiający poprzez wymóg „szybki pomiar” rozumie czas pomiaru max 5 sekund.

Pytania z dnia 01.08.2022 r.:

Pytanie 1

Czy w związku z zaprzestaniem obrotu produktem leczniczym Addamel N koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10 ml x 20 amp., Zamawiający w Pakiecie 8 pozycja 3 zgodzi się na zastąpienie go produktem leczniczym Supliven, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10 ml x 20 amp. ? Produkt leczniczy Supliven jest zgodny z obecnymi rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ESPEN, ASPEN i jest wskazany do stosowania jako zaspokojenie zapotrzebowania na pierwiastki śladowe podczas żywienia pozajelitowego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie w Pakiecie 8 pozycja 4 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający ma na myśli w Pakiecie 8 pozycja 9 worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego o zawartości azotu 8 g i energia całkowita 1000 kcal do podaży drogą żył centralnych?

Odpowiedź:

Wymagania są podane w Pakiecie nr 8 pozycja 9.

Pytania z dnia 02.08.2022 r.:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 83 i 84 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1

Prosimy o wyjaśnienie zapisów dotyczących poz. 83 i 84 w Pakiecie 1. Czy Zamawiający ma na myśli produkty o zawartości *Lactobacillus rhamnosus GG* wynoszącej 3 mld CFU na kapsułkę (w poz. 83) oraz 6 mld CFU ka kapsułkę (w poz. 84)?

Odpowiedź:

Pakiet 1 pozycja 84 *Lactobacillus rhamnosus GG* 2 mld CFU na kapsułkę, Pakiet 1 pozycja 83 *Lactobacillus rhamnosus GG* 6 mld CFU na kapsułkę.

Pytanie 2

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 84 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 161 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 3

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 161 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 161 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 51 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaferowane w Pakiecie nr 51 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat żadnej pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów, i nie jest dokumentem kompletnym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane w Pakiecie nr 51 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż zmusza podmioty oferujące paski testowe do utrzymywania ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają rozbieżne, niejednakowe informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednakowe?

Odpowiedź:

Wymagania są podane w Pakiecie nr 51.

Pytanie 8

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca/placówki w których wykonywane są pomiary, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca wykonywania badań/ rodzaju pomieszczenia, w którym paski są przechowywane?

Odpowiedź:

Wymagania są podane w Pakiecie nr 51.

Pytanie 9

W związku z faktem, że Zamawiający oczekuje w przedmiotowym postępowaniu zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. przechowywanie pasków testowych wyłącznie w temperaturach dodatnich) informujemy że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Wysyłanie pasków testowych do glukometrów standardową przesyłką kurierską może doprowadzić do ich uszkodzenia i/lub inaktywacji, zwłaszcza z warunkach zimowych, w których taka przesyłka nie gwarantuje odpowiednich warunków transportu. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie nr 51 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Wymagania są podane w Pakiecie nr 51.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 257 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania z dnia 04.08.2022 r.

Zestaw pytań nr 1:

Pytanie 1

Pakiet 1, Pozycja 166, Lidocaini hydroch 2% 20ML X 5 AMP: Czy zamawiający dopuści Lidocaini hydroch 2% 20ML X 5 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga – fiolka z gumową zatyczką.

Pytanie 2

Pakiet 1, Pozycja 167, Lidocaini hydroch 2% 2ml x 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 3

Pakiet 1, Pozycja 278, Acidum ascorbicum 0,5 X 10 AMP: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 4

Pakiet 2, Pozycja 24, 26 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5

Pakiet 2, Pozycja 30, MAGNESIUM SULFURICUM 20% 10 ML X 10 AMP.: Pakiet 278, Pozycja 1 Magnesium sulfate 20% 0,2 g/1ml, inj.doż., 10 amp.a 10ml: 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 wymaga.

Pytanie 6

Pakiet 2, Pozycja 33,34 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Pakiet 2, Pozycja 39, Noradrenalinum 1MG/ML 4 ML X 10 AMP.: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 8

Pakiet 10, Pozycja 10, FENTANYLUM 0,1mg AMP 2ml x 50: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 9

Pakiet 10, Pozycja 11,12 MORPHINI SULFAS 10mg AMP 1ml x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga

Pytanie 10

Pakiet 12, Pozycja 9, Tramadol amp. 50mg/ml x5 szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 11

Pakiet 19, Pozycja 2, 6Ceftriakson 1g 1 fiol: 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 wymaga.

Pytanie 12

Pakiet 19, Pozycja 5, 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 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Pakiet 24, Pozycja 1, Bupivacaine spinal heavy 0,5% x 5 amp.: Czy zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14

Pakiet 24, Pozycja 2,3 Midazolam 50mg x 5 AMP: 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.

Pytanie 15

Pakiet 24, Pozycja 4, Propofol 1% 20 ml x 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 16

Pakiet 24, Pozycja 5, 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 nie wymaga.

Pytanie 17

Pakiet 43, Pozycja 1,2Ciprofloxacinum roztw. do infuzji 100 ml 1 fl.: 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.

Pytanie 18

Pakiet 43, Pozycja 3, Metronidazolium 0,5%flakon 100 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Zestaw pytań nr 2:**Pytanie 1**

Do treści §4 akapit pierwszy projektu umowy: Prosimy o dopisanie do §4 istotnych postanowień umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Do treści §4 akapit czwarty (ostatni) projektu umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 3:**Pytanie 1**

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, z wyjątkiem pozycji 148 (wymagane tabletki lub tabletki powlekane) Pakiet 1.

Pytanie 2

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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-

pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę z wyjątkiem pozycji 166 (wymagane fiołki z gumową zatyczką) oraz pozycji 167 (wymagane ampułki) Pakiet 1.

Pytanie 3

Czy zamawiający dopuści wycenę w innej wielkości opakowania z przeliczeniem ilości. Jeśli tak to w jaki sposób przeliczyć?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 115. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 166. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 164. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 179. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 179. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 101. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 160. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 180. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 107. W związku z zakończeniem i brakiem produkcji możliwości zagwarantowania dostępności leku przez okres umowy, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu tej pozycji

Odpowiedź:

Należy podać ostatnią cenę.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 159. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 185. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Należy podać ostatnią cenę.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 40. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?" Czy zamawiający wymaga

zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 36. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?" Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek z przeliczeniem ilości opak?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Należy podać ostatnią cenę.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 3. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 43 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 3. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1 i 3.. pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 28

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz 56 34 opak : Ibuvit C, 100 mg/ml, krople doustne, 30 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (bez przeliczania gramatury).

Pytanie 29

Dotyczy pakietu 1 poz 72. Czy zamawiający miał na myśli preparat typu Convulex czy Absenor?

Odpowiedź:

Convulex.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu 1 poz 198. Czy zamawiający dopuści: Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz,10 amp

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu 1 poz 267. Czy zamawiający dopuści: Tetanus Gamma,250IU/1ml,rozt.d/wst.dom,1 amp-strz.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu 1 poz 293. Czy zamawiający dopuści: Gopten 4.0, 4 mg, kaps.twarde, 28 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu 3 poz 5. Czy zamawiający dopuści: CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu 45 poz 28. Czy zamawiający dopuści: Procto-Glyvenol, 400mg+40mg, czopki,10 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu 47 Czy zamawiający dopuści: Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk.,1fiol?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Czy zamawiający dopuści preparat w am- strzykawce w pakiecie 1 poz 49 oraz w pakiecie 53

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Czy zamawiający dopuści preparat w fiolkach w pakiet 1 poz 166 oraz pakiet 35 ppz 1,2

Odpowiedź:

Pakiet 1 pozycja 166 wymagana fiolka z zatyczką gumową.

Pakiet 35 – zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Czy zamawiający dopuści preparat w ampulce w pakiecie 56 poz 4

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Czy zamawiający dopuści preparat w postaci tabl dojelitowej pakiet 1 poz 215 oraz pakiet 14 poz 7?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Czy zamawiający dopuści preparat w kapsułce doj pakiet 2 poz 23

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 41

Czy zamawiający dopuści preparat kapsułce o przedl uwaln w pakiecie 45 poz 57

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Czy zamawiający dopuści preparat w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu w

- pakiet 1 poz 213,268,304,305,306

- pakiet 2 poz 12,13,14,19

- pakiet 45 poz 18, 52

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Zamawiający informuje, że pytania wraz z odpowiedziami stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.
3. Zamawiający informuje, iż pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

Dyrektor Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie

/-/Danuta Zawadzka