



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29
Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29
Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00
REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

Myszków, dn. 18-12-2019 r.

SP ZOZ/DZ/46/2019
(nr ref. postępowania)

Wyjaśnienie
do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ogłoszonego w trybie „przetargu nieograniczonego” przekazanego Urzędowi Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich w dniu 20.11.2019 r. oraz opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: 2019/S 227-556503 z dnia 25.11.2019 r. oraz na stronie internetowej Zamawiającego na zadanie:

**„ZAKUP WRAZ Z DOSTAWĄ WYROBÓW LEKÓW NA POTRZEBY SAMODZIELNEGO
PUBLICZNEGO ZESPÓŁU OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE”**

W związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) wyjaśniamy, co następuje:

Pytanie 1 - dotyczy pakietu nr 17, pozycja 7 oraz 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do żywienia dojelitowego z końcówką EnFit kompatybilnych z zaferowanymi dietami? Zestawy do podaży diety z końcówką typu Enlock zostały wycofane ze sprzedaży.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 2 - dotyczy pakietu nr 10 pozycji nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Mannitolum 20% 100 ml w butelce szklanej? Produkt ten nie występuje w opakowaniu typu worek.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3 - dotyczy pakietu nr 1 pozycji nr 51

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.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsułek, drażetek jeżeli postać leku nie jest formą o modyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 5

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

g

Pytanie nr 6

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilość opakowań handlowych, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

W przypadku skorzystania z ww. możliwości przez Wykonawcę (tj. zmiana przeliczenia opakowania, zmiana postaci leku), Zamawiający zwraca się z prośbą, o zamieszczenie odpowiedniej adnotacji w złożonej ofercie przy zaoferowanym produkcie.

Pytanie nr 7

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza max. 30% większe lub mniejsze opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 8

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

Odp.: Lek należy wycenić w cenie w jakiej będzie sprzedawany z podaniem odpowiedniej informacji, jednakże w takim przypadku zastosowanie będzie miał zapis par. 1 ust. 6 wzoru umowy.

Pytanie nr 9

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

Odp.: Lek należy wycenić w cenie w jakiej będzie sprzedawany z podaniem odpowiedniej informacji, jednakże w takim przypadku zastosowanie będzie miał zapis par. 1 ust. 6 wzoru umowy.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakiet nr 4 poz. 48

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 4 w pozycji 48 glukozy 75 g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakiet nr 4 poz. 48

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 4 w pozycji 48 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 12 – dotyczy § 1 ust. 5 projektu umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na dostawę przedmiotu zamówienia do apteki szpitalnej do godz. 14.00?

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 13 – dotyczy § 1 ust.7 ppkt. a) projektu umowy.

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki

szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 12 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do § 1 ust.7 ppkt. a) projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 14 – dotyczy § 1 ust.7 ppkt. a) projektu umowy - prosimy o nadanie mu brzmienia "W przypadku przyjęcia przedmiotu zamówienia z krótszą datą ważności niż określona w umowie, możliwość zwrotu przedmiotu umowy w terminie 7 dni roboczych od daty dostawy do Zamawiającego."

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 15 - Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu § 3 ust.1 projektu umowy)?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 16 – dotyczy § 3 ust. 4 projektu umowy.

Ze względu na niejednoznaczny zapis prosimy o informację co Zamawiający rozumie pod pojęciem "monitorowanie cen leków".

Odp.: Zamawiający pod ww. pojęciem rozumie zapisy § 3 ust. 3 oraz § 7 ust. 4 wzoru umowy a także zgodność faktury ze złożoną ofertą przetargową Wykonawcy.

Pytanie nr 17 - Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §4 ust.3 pkt. b) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zgodnie z zapisami § 4 ust. 3.

Pytanie nr 18 - dotyczy § 9 ust.1 projektu umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia o ile przyczyny zwłoki nie zostały przedstawione na piśmie Zamawiającemu i przez niego zaakceptowane?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie nr 19 - W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: "...od daty zgłoszenia reklamacji/ błędu" a "...od dnia uznania reklamacji".

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 20 - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

„W przypadku zwłoki w realizacji dostawy Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości 0,5 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki o ile przyczyny opóźnienia nie zostały przedstawione na piśmie Zamawiającemu i przez niego zaakceptowane, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy.”

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 21 – dot. Pakietu nr 4 poz. 23 i 24

Czy Zamawiający dopuści w pak. 4 poz. 23, 24 Nebbud 0,25MG/ML 2ML X 20, 0,5MG/ML 2ML X 20 w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22 – dot. Pakietu nr 14

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Pakiecie 14** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 23 – dot. Pakietu nr 14

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **Pakiecie 14** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 24 – dot. Pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Pakiecie 14** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 25 – dot. wzoru umowy.

Czy Zamawiający w par. 1.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odp.: Zamawiający nie posiada powyższego zapisu we wzorze umowy.

Pytanie nr 26 – dot. wzoru umowy.

Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.4. frazę: „Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania zamówienia”? Obowiązek ten wydaje się zbędny, gdyż zakłada się, że złożone zamówienie będzie realizowane zgodnie z umową, bez konieczności jego potwierdzenia. Przepisy prawa nakazują informowanie o odmowie wykonania dostawy, ale nie o jej przyjęciu do realizacji.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 27 – dot. wzoru umowy.

Czy Zamawiający skróci określony w par. 1.7.a) oczekiwany termin ważności produktów leczniczych z 2 lat do jednego roku? Jest to powszechnie przyjęty w obrocie termin ważności dostarczanych leków.

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 28 – dot. wzoru umowy.

Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.7.a. frazę: „W przypadku przyjęcia przedmiotu zamówienia z krótszą datą ważności niż wyżej określona, Zamawiający ma prawo zwrotu przedmiotu zamówienia przed upływem 3 miesięcy licząc do dnia końcowego terminu jego ważności a Wykonawca jest zobowiązany do przyjęcia zwrotu i skorygowania wystawionych faktur.”? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu dobrowolnie przyjętego i zakupionego przez Zamawiającego towaru oznacza, że w istocie towar sprzedawany jest na próbę czy też użyczany lub wynajmowany. Produkty lecznicze jednak w takim wypadku nie będą się nadawać do dalszego obrotu, zatem zapis jest rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Wszelkie ryzyka przechodzą na kupującego z chwilą odbioru towaru, do czego przecież w niniejszej sytuacji doszło.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 29 – dot. wzoru umowy.

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.1 ewentualnie zmieni obowiązek Wykonawcy na uprawnienie? 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 30 – dot. wzoru umowy.

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1. z 5% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 31 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 59, 60, 61, 62

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 59,60,61,62 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 32 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 64 i 65

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 64 i 65 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 33 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 69

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycja 69 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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 34 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 69 i 70

Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 69 i 70 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 35 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 70

Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 70 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 36 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 105

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 105 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 37 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 19

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycja 19 dopuści ciprofloksacynę w postaci monowodzianu chlorowodoru ciprofloksacyny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 38 – dot. Pakiet Nr 12 poz. 1 i 2

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 12 pozycja 1 i 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 39 – dot. Pakiet Nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 1, aby zaofiarowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 40 – dot. Pakiet Nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 41 – dot. Pakiet Nr 19 poz. 1

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 19 pozycja 1 lek Metronidazol był dostępny w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 42 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 40, 41

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 40, 41 aby zaofiarowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 43 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 40, 41

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odp.: Lek należy wycenić w cenie w jakiej będzie sprzedawany z podaniem odpowiedniej informacji, jednakże w takim przypadku zastosowanie będzie miał zapis par. 1 ust. 6 wzoru umowy.

Pytanie nr 44 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 34

Dot. pakietu nr 1 poz. 34 Czy Zamawiający dopuści produkt zarejestrowany na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 45 – dot. Pakiet Nr 1 poz. 102

Dot. pakietu nr 1 poz. 102 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu o takiej samej dawce jednak w mniejszej pojemności fiołki, czyli Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 46 – dot. Pakiet Nr 4 poz. 41

Dot. pakietu nr 4 poz. 41 Czy Zamawiający miał na myśli preparat o nazwie handlowej: ActiFerol Fe START, prosz.d/rozp., 30 sasz.?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 47 – dot. Pakiet Nr 4 poz. 61

Dot. pakietu nr 4 poz. 61 Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Kalium hypermanganicum, prosz.ds.roztw,(Hasco), 5 g?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 48 – dot. Pakiet Nr 4 poz. 63

Dot. pakietu nr 4 poz. 63 Czy Zamawiający miał na myśli preparat o nazwie handlowej: Lignocainum Jelfa, 20 mg/g, żel, typ U, 30 g?

Odp.: Zamawiający miał na myśli preparat o nazwie handlowej: Lignocainum Jelfa, 20 mg/g, żel, typ U oraz typ A, 30 g.

Pytanie nr 49 – dot. Pakiet Nr 4 poz. 65

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 4, poz. 65 był preparat 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. której oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 50 – dot. Pakiet Nr 4 poz. 65

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 4, poz. 65 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 51 – dot. Pakiet Nr 4 poz. 71

Dot. pakietu nr 4 poz. 71 Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 52 – dot. Pakiet Nr 4 poz. 75

Dot. pakietu nr 4 poz. 75 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci zawiesiny doustnej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 53 – dot. Pakiet Nr 11 poz. 6

Dot. pakietu nr 11, poz. 6 Czy Zamawiający wydzieli pozycję do oddzielnego pakietu? Pozwoli to na udział większej liczby Wykonawców.

Odp.: Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 54 – dot. Pakiet Nr 11 poz. 31, 32

Dot. pakietu nr 11, poz. 31, 32 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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 55 – dot. Pakiet Nr 11 poz. 18

Dot. pakietu nr 11, poz. 18 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?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 56 – dot. Pakiet Nr 11 poz. 18

Dot. pakietu nr 11, poz. 18 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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 57 – dot. Pakiet Nr 11 poz. 35

Dot. pakietu nr 11 poz. 35 Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 58 – dot. Pakiet Nr 11 poz. 38

Dot. pakietu nr 11 poz. 38 Czy Zamawiający miał na myśli produkt o nazwie handlowej: Rifamazid, 300 mg+150 mg, kaps. twarde, 100 szt.?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu składania ofert z uwagi na okres świąteczny oraz urlopowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60 – dot. Pakietu Nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 - Ampułki poz.12 (Bupivacaine spinal heavy Amp 5 mg/ml 4 ml x 5) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 61 – dot. Pakietu Nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas Amp 25 mg/2,5 ml x 5 w Pakiecie 1, poz. 7 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 62 – dot. Pakietu Nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas Amp 50 mg/5 ml x 5 w Pakiecie 1, poz. 8 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 63 – dot. Pakietu Nr 4 poz. 82

Wskazane w poz. 82 pak.4 „Pre-NAN mleko 70 ml” w ofercie producenta dostępny jest w opakowaniach zbiorczych 70mlx32szt? Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę pełnych 63 opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 64 – dot. Pakietu Nr 9 poz. 6

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy należy zaoferować w pakiecie nr 9, pozycja nr 6, koloid który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza (norma 290 – 300 mOsm/l), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, i jest zawieszony w fizjologicznym roztworze elektrolitów zawierający jony: Na, Cl, Ca, Mg, K ?.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 65 – dot. Pakietu Nr 9 poz. 7

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 9, pozycja nr 7, Zamawiający potwierdza, że należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o wyspecyfikowanym układzie buforujący, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 66 – dot. Pakietu Nr 9 poz. 9, 10, 11

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w pakiecie nr 9, pozycja nr 9, 10, 11, należy zaoferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz

czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 67 – dot. Pakietu Nr 9 poz. 1, 3-14, 18

Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowania z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie nr 9, pozycja nr 1, 3-14, 18, oczekuje i potwierdza zaoferowania opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie samouszczelniające się porty?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 68 – dot. Pakietu Nr 9

Proszę o doprecyzowanie, czy nie nastąpił błąd pisarski w zapisie dla pakietu nr 9 (Pozycja 12, 16 w opakowaniu kartonowym 20 butelek),i Zamawiający oczekuje zaoferowanie w pakiecie nr 9, pozycja nr 11, 15 opakowania kartonu zbiorczego konfekcjonowanego po 20 butelek, a w pozostałych wyspecyfikowanych pozycjach dla pakietu nr 9 opakowania kartonowego konfekcjonowanego po 10 butelek?

Odp.: Zamawiający oczekuje zaoferowanie w pakiecie nr 9, pozycja nr 11, 15 opakowania kartonu zbiorczego konfekcjonowanego po 20 butelek, a w pozostałych wyspecyfikowanych pozycjach dla pakietu nr 9 opakowania kartonowego konfekcjonowanego po 10 butelek.

Do wiadomości:

1. Strona internetowa Zamawiającego.
2. a/a.

ZATWIERDZIŁ:
DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Myszkowie

Dariusz Kaczmarek