Żary, dnia 7 grudnia 2020 r.

Nasz znak: SNW/ZP-371-58/2020

WYJAŚNIENIA

TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywną dostawę różnych produktów leczniczych na potrzeby Szpitala Na Wyspie z siedzibą w Żarach przy ul. Pszennej 2 w podziale na 16 zadań

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych ( t.j. Dz.U. z 2019 roku poz. 1843 ze zm.) w związku otrzymanym wnioskiem Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia do ww. postępowania, Zamawiający wyjaśnia:

1. Czy Zamawiający w par. 2.5 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy  towar oferowany jest po cenie niższej”?

Wyjaśnienie

Zapis paragrafu 2.5 umowy pozostaje bez zmian

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.3. nakazujący awizowanie planowanej dostawy z 1-dniowym wyprzedzeniem? Zakłada się, że dostawy będą realizowane w umówionych terminach i potwierdzanie tego faktu nie jest konieczne. Nadto, z uwagi na terminy dostawy obowiązujące w tego typu transakcjach, termin potwierdzenia dostawy w praktyce pokrywa się z terminem dostawy.

Wyjaśnienie

W projekcie umowy nie występuje powyższy zapis.

1. Czy Zamawiający w par. 4.6 dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie?

Wyjaśnienie

Zapis pa. 4.6 projektu umowy pozostaje bez zmian.

1. Pytanie dotyczy pakiet nr 1 pozycja nr 301(Thiopental)  
   Jako wyłączny dystrybutor leku zarejestrowanego Tiopental Panpharma 500 mg x 10 fiol., prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Wyjaśnienie

Pozycje w pakiecie pozostają bez zmian.

1. Pytanie dotyczy pakiet nr 13 pozycja nr 29(erythromycinum)  
   Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu z uwagi na zakończoną produkcję i brak zamiennika.

Wyjaśnienie

Poz.13 proszę wykreślić z formularza.

1. Do treści §2 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu informowania i dokumentowania zmian stawek podatku VAT oraz cen urzędowych? Naszą prośbę motywujemy faktem, iż niniejsze zmiany wynikają ze zmian prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie – informacje o takich zmianach są powszechnie dostępne.

Wyjaśnienie

Zapis treści §2 ust. 6 wzoru umowy pozostaje bez zmian.

1. Do §3 ust.6) i 7)  projektu umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §§3 ust.6) i 7)   wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Wyjaśnienie

Zamówienie realizowane wg bieżących potrzeb zamawiającego.

1. Do §6 ust. 1 lit. a wzoru umowy. W §6 ust. 1 lit. a wzoru umowy Zamawiający zastrzegł kary umowne na wypadek opóźnienia Wykonawcy w dokonaniu dostawy asortymentu podając dwie wysokości kar związane z długością opóźnienia, przy czym nie podał przedziałów czasowych, od których uzależnione jest naliczenie kary umownej w określonej wysokości. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie przedmiotowej kwestii.

Wyjaśnienie

Wykonawca w formularzu oferty określa termin dostaw cząstkowych. Podane terminy stanowią przedziały czasowe, od których będą naliczane kary.

1. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Wyjaśnienie

Powyższe przesłanki nie występują.

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

- weksla in blanco wraz z deklaracją;

- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;

- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiejkolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Czy zamawiający, w pakiecie 13 pozycja 24-25, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Wyjaśnienie

Zamawiający wymaga.

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

Wyjaśnienie

Zamawiający wymaga.

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 5 pozycja 118, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Wyjaśnienie

Zamawiający wymaga.

1. Czy zamawiający w pakiecie 5 pozycje 117 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 5 pozycja 65 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?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy zamawiający, w pakiecie 5  pozycja  65 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania  w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 5 pozycja 121 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 30 i 90  (Metamizolum natricum  inj.1 g / 2 ml - 2,5g 5ml  x 5 amp…..) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu, oraz  zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskiego Towarzystwa Badania bólu ?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w w pakiecie 5 pozycja 44 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu, oraz  zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskiego Towarzystwa Badania bólu ?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 5 pozycji 27 i 28 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 5 pozycji 5 i 79 i 80 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz  zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskiego Towarzystwa Badania bólu ?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy zamawiający wymaga w w pakiecie 5 pozycja 99, aby zaoferowany produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus, oraz posiadał status rejestracji jako lek, oraz pakowany po 10 kaps ?

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

1. Czy w Zadaniu nr 5 poz. 97 i 106 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

1. Czy w Zadaniu nr 5 poz. 97 i 106 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy w Zadaniu nr 5 poz. 99 Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu TribioDr, zawierającego kompozycję żywych kultur 3 szczepów bakterii probiotycznych w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld DFU/kaps.?

Wyjaśnienie

Nie

1. Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety w Zadaniu nr 1 poz. 327 Zamawiający dopuści odpowiednik – produkt EncapsaDr krople, o takiej samej postaci z taką samą zawartością mikroenkapsulowanych, żywych kultur bakterii probiotycznych?

Wyjaśnienie

Tak

1. Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub wykreślenie z pakietu nr 15 pozycji nr 1, 2, 3, 4, 5, (FRAXIPARINE: 7600J.M/0,8 ML; 5700J.M/0,6 ML; 3800J.M/0,4 ML; 47500J.M Axa/5ML; oraz Arixtra 2,5mg/0,5ml).

Wyjaśnienie

Z pakietu nr 15 proszę wykreślić poz. 1,2,3,4,5.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

31. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

32    Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:   
•    5 do 25 °C czy też  
•    2-8°C oraz 25°C?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

33. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

34. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

35. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

36. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:   
•    5 do 25 °C czy też  
•    2-8°C oraz 25°C?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

37. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 6 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?  
Wyjaśnienie

Nie wymaga

38. Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 - SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 107 (BUPIVACAINE SPINAL//BUPIVACAINE SPINAL 0,5%4ML) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Wyjaśnienie

Nie wymaga

39.  Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

40. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

41. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:   
•    5 do 25 °C czy też  
•    2-8°C oraz 25°C?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

42. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 2,5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

43. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Wyjaśnienie

Nie wymaga

44.   Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?  
Wyjaśnienie

Nie wymaga

45.    Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:   
•    5 do 25 °C czy też  
•    2-8°C oraz 25°C?  
Wyjaśnienie

Nie wymaga

46.    Czy Zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM//NIMBEX 2MG/1ML A 5ML w zadaniu nr 15 SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW, poz. 10 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?  
Wyjaśnienie

Nie wymaga

47. Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 3 Ornithinum – nie wpisał szacunkowego zapotrzebowania. Prosimy o określenie ilości

Wyjaśnienie

Zapotrzebowanie – 25 op.

48. Zadanie 10. Czy zamawiający w pozycji nr 7 Nystatyna proszek 24 ml wyrazi zgodę na wycenę leku Nestatyna proszek 28 ml w ilości 50 op.- jedyne dostępne opakowanie.

Wyjaśnienie

Zamawiający wyraża zgodę.

49. Dotyczy zadania nr 6, poz. 7

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 osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę 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.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody.

50 .W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie  w zadaniu nr 4 w pozycjach 5 i 6  jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce – Cernevit  750mg ?

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 500szt. opakowań preparatu Cernevit  w poz. 5 oraz 6 w zadaniu nr 4  zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody.

51.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 172. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Wyjaśnienie

Nie

52.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 85. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Wyjaśnienie

Tak

53,.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 136. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Wyjaśnienie

Tak

54.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 74. Czy Zamawiający w pak 1 poz. 74 wyrazi zgodę na wycenę preparatu któryzgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodorku.

Wyjaśnienie

Nie

55.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 190. Na rynku farmaceutycznym  preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:•          właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat  przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego  (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też •          wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. ( dostępny w op. \* 60 tab.)

Wyjaśnienie

Właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat  przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego. Zamawiający dopuszcza inne opakowania niż w op.x10 lub x 20.

55.Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Wyjaśnienie

Tak

56.Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast kapsułek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych   lub kapsułek) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki,  tabletki powl. lub kapsułki) -  o zmodyfikowanym uwalnianiu?

 (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Wyjaśnienie

Tak

57. Prosimy o określenie ilości w zadaniu z poz 21 i zadanie 5 poz 51 i 52

Wyjaśnienie

Ilość w pozycjach - 0

58.Prosimy o doprecyzowanie wymogu aby wszystkie dawki dla danego leku pochodziły od jednego producenta:

- czy w ramach jednego pakietu i tej samej drogi podania należy zaoferować wszystkie dawki dla danego leku od jednego producenta?

Wyjaśnienie

W obrębie każdego pakietu osobno.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 w pozycjach 11   
   i 12 produktów leczniczych w opakowaniach typu butelka KabiPac?

Wyjaśnienie

Tak

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 5 pozycji 5 (LIDOCAINE), poz. 30 (METAMIZOLUM NATRIUM), poz. 90 (Metamizol), poz. 117 (CIPROFLOXACINUM), poz. 118 (CEFFTADIZIMUM), poz. 120 (METRONIDAZOLI), poz. 121 (PROPOFOL) do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny ?

Wyjaśnienie

Nie

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji 79 i 80 (LIDOCAINE) i zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Wyjaśnienie

Nie

1. Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur   
   w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.   
   Z zamówieniem byłby dostarczany dokument WZ.

Wyjaśnienie

Tak, patrz zmiana treści SIWZ.

Prezes Zarządu

/-/ Jolanta Dnkiewicz