



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Sejnach**

ul. Edwarda Rittlera 2
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14
fax (87) 517-23-35

www.szpital.sejny.pl
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 844-17-84-785
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, dnia 28.09.2021 r.

Znak postępowania: 11/ZP/2021

Dotyczy: Zakup i dostawy przez okres 12 miesięcy leków na potrzeby SP ZOZ w Sejnach z podziałem na 5 zadań.

Wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach, działając na podstawie art. 285 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. z 2019 r. Dz.U. poz. 2019 ze zm.) przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości Wykonawców.

I. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 343 (337) w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy 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 oraz prebiotyku inulinę w stężeniu 100mg/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź. Proszę przeliczyć i zaokrąglić w górę.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 488 (481), 489 (482), 490 (483), 491 (484), 492 (485) w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w celu ujednoczenia oferty i systemu do monitorowania glikemii w Placówce Zamawiającego, Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych MultiSure GK, oprócz poz. 491 (484), także we wszystkich w/w pozycjach Zadania 1?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

II. Czy w pak. 2 poz. 33 zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wielkoelektrolitowego Optilyte 1000 ml w opakowaniu typu KabiPac wykonanego z polietylenu?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

III. Pytanie do Zadania nr 1 poz. 481, 482, 483, 484, 485.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w **Zadaniu nr 1 w pozycji: 481, 482, 483, 484, 485 pasków testowych Glucomaxx** odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi kapilarnej lub żyłnej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 65%;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE, spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. W przypadku wyrażenia zgody zobowiązujemy się dostarczyć glukometry zaspokajające potrzeby Zamawiającego przy czym cena glukometrów zostanie zawarta w cenie zakupu pasków.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

IV. Dotyczy pakietu nr 3

1. Czy Zamawiający w pozycji 42 pakiet 3 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

V. Dotyczy pakietu nr 3, 1, 5

1. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 pozycji nr 48,49,50,51, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperyacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

2. Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycja 46 wymaga, aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiolki?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

3. Czy zamawiający, w pakiecie 5 pozycja 25 wymaga, aby Midazolam zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 333, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C zgodnie z ChPL?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 334, Morphini miała zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Midanium w stężeniu 5mg/1ml zgodnie ChPL?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 25 i 26, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 57 pozycja 1 i 2 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź. Brak pakietu 57.

8. Czy Zamawiający, w pakiecie 5 pozycja 13, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

9. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 201 i 202 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

10. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 3 pozycja 14, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było Produkt można rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

11. Czy zamawiający dopuszcza, aby w pakiecie 3 pozycja 13 każda ampulka nie była pakowana w jałowe opakowanie pośrednie?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

VI. Dotyczy pakietów

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie
- tabletki lub kapsułki odwrotnie
 - tabletki na drażetki i odwrotnie
 - tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
 - kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampulki?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampulki na ampulko-strzykawkę?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

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. Zamawiający wyraża zgodę. Proszę wycenić i podać informację o dostępności.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

6. 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 (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę. Podać pełną ilość opakowań zaokrągloną w górę.

VII. Dotyczy zadanie nr 1 poz. 263. 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 z trudnościami w polykaniu, 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.

Odpowiedź. Nie wyrażamy zgody ze względu na niższą zawartość potasu niż przetargowa.

VIII. Zapytania do pakietu nr 1 poz. 219

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

IX. Dotyczy projektu umowy.

1. Do §6 ust. 3 oraz ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 3 oraz ust. 4 w taki sposób aby wynosiła ona 0,1% wartości NIEDOSTARCZONEGO W TERMINIE asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź. Zgodnie z SWZ.

2. Do §6 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź. Zgodnie z SWZ.

3. Do §9 ust. 3 pkt 2) wzoru umowy: Prosimy o informację 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 rażącą 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. Zgodnie z SWZ.

4. Do §9 ust. 3 pkt 3) wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §9 ust. 3 pkt 3) wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §9 ust. 3 pkt 3) umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

Odpowiedź. Zamawiający deklaruje realizację 80 % wartości umowy.

X. Pytania dotyczące Pakietu nr 1.

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. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

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.

3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

4. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź. Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź. Wycenić po ostatniej cenie i załączyć informację pod pakietem.

6. Dotyczy pakiet 1 pozycja 3,4,5,30,31, 40,42,50,57,58,60,61,68,87,88,89,108,109,121, 144,161,169,170,171,174,175,182,183,189,205,210,228,255,274,286,287,289,300,35, 355,361,378,410,411,444,445,446,475,517531,533,538, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pakiet 1 pozycja 19, czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt ZinoDr., zasyp., przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr, 100g ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pakiet 1 pozycja 45, prosimy o doprecyzowanie dawki?

Odpowiedź. Fiolka 1,5 grama.

9. Dotyczy pakiet 1 pozycja 47, czy zamawiający wykreśli pozycje z pakietu?

Odpowiedź. Nie.

10. Dotyczy pakiet 1 pozycja 53, czy Zamawiający dopuści wycenę Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 32 opakowania (opakowanie x 400 wycofane z obrotu)?

Odpowiedź. Tak.

11. Dotyczy pakiet 1 pozycja 69,230,231, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź. Tak.

12. Dotyczy pakiet 1 pozycja 70, czy Zamawiający dopuści wycenę Mupirox, 20 mg/g, maść, 15 g ?

Odpowiedź. Tak.

13. Dotyczy pakiet 1 pozycja 83, czy Zamawiający dopuści wycenę Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt w ilości 17 op. (Bisacodyl brak dostępności)?

Odpowiedź. Tak.

14. Dotyczy pakiet 1 pozycja 93, czy Zamawiający dopuści wycenę Tafen Nasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 200 dawek w ilości 5 op. (.Buderhin-zakończona pozycja)?

Odpowiedź. Tak.

15. Dotyczy pakiet 1 pozycja 100, czy Zamawiający dopuści wycenę Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp(Zg.MZ) w ilości 30 op?

Odpowiedź. Tak.

16. Dotyczy pakiet 1 pozycja 100, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wstrz,10ml,10amp(Zg.MZ) w ilości 15 op.?

Odpowiedź. Tak.

17. Dotyczy pakiet 1 pozycja 124,125, 165, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki?

Odpowiedź. Tak.

18. Dotyczy pakiet 1 pozycja 128, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. drażowanej ?

Odpowiedź. Tak.

19. Dotyczy pakiet 1 pozycja 130, czy Zamawiający dopuści wycenę Asamax 250, 250 mg, czopki doodbytn.,30 szt w ilości 1 op(Colitan-brak dostępności)?

Odpowiedź. Tak.

20. Dotyczy pakiet 1 pozycja 151, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu x 5 ampulek w ilości 340 op ?

Odpowiedź. Tak.

21. Dotyczy pakiet 1 pozycja 166, czy Zamawiający wycenę leku w postaci ampułki ?

Odpowiedź. Tak.

22. Dotyczy pakiet 1 pozycja 172, czy Zamawiający dopuści wycenę Tachyben, 25 mg/5 ml, roztw.d/wstrzyk., 5 amp ?

Odpowiedź. Tak.

23. Dotyczy pakiet 1 pozycja 179, czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 14 op.?

Odpowiedź. Tak.

24. Dotyczy pakiet 1 pozycja 185,187, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej ?

Odpowiedź. Tak.

25. Dotyczy pakiet 1 pozycja 186, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 ampulek w ilości 10 op.?

Odpowiedź. Tak.

26. Dotyczy pakiet 1 pozycja 190, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp ?

Odpowiedź. Tak.

27. Dotyczy pakiet 1 pozycja 192 Euthyrox N 100 mcg, czy Zamawiający dopuści wycenę Letrox 100, 100 mcg, tabl., 50 szt w ilości 10 op?

Odpowiedź. Tak.

28. Dotyczy pakiet 1 pozycja 193 Euthyrox N 150 mcg, czy Zamawiający dopuści wycenę Letrox 150, 150 mcg, tabl., 50 szt w ilości 2 op ?

Odpowiedź. Tak.

29. Dotyczy pakiet 1 pozycja 194 Letrox 50, 50 mcg, tabl., 50 szt, czy Zamawiający dopuści wycenę Letrox 50, 50 mcg, tabl., 50 szt w ilości 4 op?

Odpowiedź. Tak.

30. Dotyczy pakiet 1 pozycja 195 Letrox 75, 75 mcg., czy Zamawiający dopuści wycenę Letrox 75, 75 mcg, tabl., 50 szt 6?

Odpowiedź. Tak.

31. Dotyczy pakiet 1 pozycja 211 Fluomizin, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab. depochwowych ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

32. Dotyczy pakiet 1 pozycja 214 Formaldehyd czy Zamawiający dopuści wycenę stężenia 37% (40%-brak)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

33. Dotyczy pakiet 1 pozycja 215 Fortrans, czy Zamawiający dopuści wycenę Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48 sasz. w ilości 1 opakowania(producent zmienił wielkość opakowani)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

34. Dotyczy pakiet 1 pozycja 218 gamma Anty HBS 200, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol ?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

35. Dotyczy pakiet 1 pozycja 226 Glucagen Hypokit , czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fiolki (obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

36. Dotyczy pakiet 1 pozycja 233 Groprinosin 100 ml, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 150 ml w ilości 2 op?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

37. Dotyczy pakiet 1 pozycja 239, czy zamawiający wykreśli pozycję Hemofer prolongatum (zakończona produkcja)?

Odpowiedź. Proszę wycenić tardyferon.

38. Dotyczy pakiet 1 pozycja 240 Hemorectal, czy Zamawiający dopuści wycenę hemorol x12 czop w ilości 5 opakowań (hemorectal zakończona produkcja)?

Odpowiedź. Proszę wykreślić pozycję.

39. Dotyczy pakiet 1 pozycja 243, czy zamawiający dopuści wycenę HepaDr. A, tabl., 40 szt ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy pakiet 1 pozycja 249, czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250 g w ilości 2 op?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy pakiet 1 pozycja 254 Ipuprofen 200 mg tabl. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki miękkiej (brak dostępności tabletki i drażetki)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy pakiet 1 pozycja 259 igły do wstrzykiwaczy, czy zamawiający dopuści wycenę Surmedi, igły do penów insul.,30G (0,30) 8mm, 100 szt?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy pakiet 1 pozycja 265 Ketoconazol, 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.)?

Odpowiedź. Proszę wycenić opak. 60 tbl. (poz.268).

43. Dotyczy pakiet 1 pozycja 272 Klabax 500 mg tab, czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 14 tabletek powlekanych w ilości 15 opakowań?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy pakiet 1 pozycja 278, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt w ilości 10 op?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy pakiet 1 pozycja 279, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w ilości 45 opakowań?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pakiet 1 pozycja 286 i 287 Lercanidipine, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości dla pozycji 286 3 opakowania a dla pozycji 287 16 opakowań ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

47. Dotyczy pakiet 1 pozycja 299 Loratatylna syrop 1250 ml, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu 125 ml w ilości 2 opakowania?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

48. Dotyczy pakiet 1 pozycja 302 Luminal czobki, czy Zamawiający wykreśli pozycję z przetargu (zakończona produkcja)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy pakiet 1 pozycja 306 Macmiror Complex, czy Zamawiający miał na myśli opakowanie x 12 w ilości 2 opakowania?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

50. Dotyczy pakiet 1 pozycja 312 Magnez B6, czy Zamawiający dopuści wycenę Magne B6, tabl.powl., 50 szt,bl(5x10)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

51. Dotyczy pakiet 1 pozycja 315, czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 10 ampulek w ilości 200 opakowań?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

52. Dotyczy pakiet 1 pozycja 326,327,328 Mirtazapina, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej (obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

53. Dotyczy pakiet 1 pozycja 337 Multilac, czy Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., kaps.twarde, 30 szt w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

54. Dotyczy pakiet 1 pozycja 342, czy Zamawiający dopuści wycenę Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 344 , czy Zamawiający dopuści wycenę Nasivin Kids (soft 0.05%), 0,5mg/ml, aer.do nosa, 10 ml?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 346, Natr. chloratum czy Zamawiający dopuści wycenę produkty w opakowaniu 100 g w ilości 10 op?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 364,365, czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowanie 400 g w ilości 5 opakowań dla obu pozycji (producent zmienił wielkość opakowania)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 367, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. W ilości 25 opakowań (producent zmienił wielkość)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 368,388,389, czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej (obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 373, czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 8 tabletek powlekanych w ilości 4 opakowania?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza lek pakowany po 28 tbl.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 387, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułki(obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 393, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 50 tabletek w ilości 120 opakowań?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 417,418,419 Pulmicort, czy Zamawiający dopuści wycenę leku Budixon Neb w odpowiednich dawkach dla danej pozycji?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 428, proszę uzupełnić ilości ?

Odpowiedź. 1 opakowanie.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 453,454 czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości 3 opakowania?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 469 i470 czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,w odpowiednich gramaturach dla danej pozycji?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 472, czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 473, czy Zamawiający dopuści wycenę Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt, poj.?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 476, czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu(obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 478, czy Zamawiający dopuści wycenę Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g+0.5g,pr.d/sp.r.d/inf,10 fiol ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 489 i490, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu?

Odpowiedź. Proszę wycenić z ostatnią ceną z adnotacją o braku.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 492, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu (zakończona produkcja)?

Odpowiedź. Zamawiający wykreśla.

Dotyczy pakiet 1 pozycja 503, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu(obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 116. Czy Zamawiający dopuści wycenę 52 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza. Inny skład preparatu.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 220. (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 wymaga.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 441. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu?

Odpowiedź. Zamawiający wykreśla

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 395. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga wyceny jako surowiec farmaceutyczny.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 268. 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.)

Odpowiedź. Zamawiający wymaga właściwości przeciwgrzybiczne; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego, opak. po 60 tbl.

XI. 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 108 tabl. zamiast 90 tbl.

Pozycja 2-proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tbl.

Pozycja 6,7-proponujemy opakowanie 90 tabl. – nie określono sposobu konfekcjonowania.

Pozycja 8-proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tbl.

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

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

Odpowiedź. Proszę zaokrąglić w dół.

XII. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie preparatu Bupivacaina Grindeks 5mg/ml, a 10ml z pakietu nr 3/ pozycja 14 do oddzielnego pakietu w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

