



Sejny, dnia 14.03.2017 r.

Znak sprawy: 03/ZP/2017

Dotyczy: dostawa leków do Apteki SP ZOZ w Sejnach

Wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach, działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.jedn.: Dz.U. z 2016r. poz. 1020 ze zm.) przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 7 pozycji nr 5 – Ultiva z powodu planowanego zakończenia dostaw produktu do naszej firmy?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 40 z Pakietu 4 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 1 pozycja 249, 250 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. Tak, Zamawiający wymaga.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 249, 250 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź. Tak, Zamawiający wymaga.

6. Czy Zamawiający w par. 3.1. oraz 3.2 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.

Odpowiedź. Tak, Zamawiający usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej.

7. Czy Zamawiający doprecyzuje kryterium oceny ofert i wskaże punktacje za terminy dostaw (40 punktów)? Czy termin ma być wyrażony w godzinach czy dniach?

Odpowiedź. Termin ma być wyrażony w dniach. Zamawiający wykorzysta wzór do wyliczenia zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 8 i 9 wymaga leku Chlorprothixen zawierającego 50 tabletek w opakowaniu?

Odpowiedź. Tak.

9. Czy Zamawiający poprawi w pakiecie nr 9 poz. 31 dawkę leku Levofoksacyna na 500mg/100ml, gdyż tylko taka dawka zarejestrowana jest na rynku polskim ?

Odpowiedź. Tak.

10. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 329 (Pulmicort, (0,5mg/ml); 2 ml, zaw. do inh. z neb., 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź. Nie.

11. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 329 (Pulmicort, (0,5mg/ml); 2 ml, zaw. do inh. z neb., 20 poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź. Tak.

12. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 329 (Pulmicort, (0,5mg/ml); 2 ml, zaw. do inh. z neb., 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź. Tak

13. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 03/ZP/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycjach 365 oraz 366 dotyczących „Sudocrem, krem aseptycz. dla dzieci 125 g/Sudocrem, krem aseptycz. dla dzieci 250 g” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy. Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź. Tak.

14. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 03/ZP/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycji 263 dotyczącej „Multilac kaps. x 10 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedz. Tak

15. 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), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

17. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 3, 4 i 263 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych suplementów diety, odpowiadających wyrobom konkretnych producentów, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* (inaczej: LGG; działanie szczepu potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w zapewniającym wysoką aktywność stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Opublikowane rekomendacje Europejskiego Towarzystwa Gastroenterologii, Hepatologii i Żywienia Dzieci (ESPGHAN) zalecają stosowanie bakterii gatunku *Lactobacillus rhamnosus* jako probiotyku o klinicznie potwierdzonych właściwościach (*Szajewska i wsp., JPGN 2016;62: 495–506*). Brak takich rekomendacji w przypadku wieloskładnikowych mieszanin probiotyków o niewielkim stężeniu poszczególnych składników.

Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

- a. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.
- b. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
- c. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
- d. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
- e. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

18. Kolejne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 317, 318, 372, 373, 374 i 375 w przedmiotowym postępowaniu:

- 1) Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej paski testowe (będące zastrzeżonymi znakami towarowymi) wskazują konkretnych producentów oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnym producentom monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nimi powiązane. Czy

z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

- a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania w zakresie 5-45⁰C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

- 2) Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? Taka funkcja zabezpiecza przed otrzymaniem zaniżonego wyniku pomiaru.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

- 3) Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32⁰C; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

21. Zapytania do pakietu nr 1 poz. 167

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

Odpowiedź. Tak.

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.
Odpowiedź. Tak.

22. Do treści §4 ust.1 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 12-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 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §4 ust.1 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."

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza 6 miesięczny termin ważności.

23. Do §6 ust.3 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 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od całości zamówienia? Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

24. Do §6 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji, a nie od całości zamówienia?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

25. Do treści §6 ust.9 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

26. 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 §9 ust.3 pkt b) - projektu umowy)?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

27. 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 *in fine* ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o

nieważności zapisów z §9 ust.3 pkt c) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

28. 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 było go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź. Należy podać ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o jego braku?

29. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 30,63,64,65,376 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. powl.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 72,151 – zakończona produkcja leku, prosimy o wykreślenie pozycji .

Odpowiedź. Zamawiający wykreśla.

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz.78- zakończona produkcja leku w dawce 300 mg .Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny lek Carbo Activ Aflofarm w dawce 200 mg x 20 kaps.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza do wyceny lek Carbo Activ Aflofarm w dawce 200 mg x 20 kaps.

32. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 85.. wycenę .25. 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?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

33. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 164 – obecnie dostępna jest Formalina 35 % lub 37 % . Jaką Formalonę wycenić .

Odpowiedź. Proszę wycenić Formalina 37 % .

34. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr ..1 poz. 165.. był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek w ilości 1 op . (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?

Odpowiedź. Nie.

35. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz. 165.... był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, (w ilości 1 op) PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź. Nie.

36. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 166 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 180j.m./1ml w postaci liofilizatu i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu w ilości 2 op.

Odpowiedź. Tak.

37. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 184 - Hepatil x 40 tabl obecnie skład (L-asparagininian L-ornityny 100 mg + Cholina 35 mg) Czy taki lek należy wycenić.

Odpowiedź. Tak.

38. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 253 i 254 – leki są dostępne tylko w postaci tabl. rozp. w j.ustnej.

- Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w takiej postaci.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
39. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 255 – lek jest dostępny w postaci tabl. rozp. w j.ustnej lub w postaci tabl.powl. W jakiej postaci lek wycenić.
- Odpowiedź. Proszę wycenić lek w postaci tabl. rozp. w j.ustnej.
40. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 270 – brak kropli Nasivin Soft 0,025% krople do nosa 10 ml . Krople dostępne są jako Nasivin 0,025% krople do nosa 10 ml a Nasivin Soft 0,025 % dostępny jest w postaci aerozolu do nosa 10 ml (Nasivin Soft 0,025% aerozol do nosa 10 ml). Prosimy o określenie którą postać leku wycenić.
- Odpowiedź. Proszę wycenić Nasivin Soft 0,025% aerozol do nosa 10 ml.
41. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 288 – zakończono produkcję Nutramigen 2 prosz.425 g . Obecnie jest Nutramigen 2 LGG prosz. 400 g . Czy zamawiający dopuszcza do wyceny Nutramigen 2 LGG prosz. 400 g w ilości 5 op. Jeśli nie to prosimy o wykreślenie pozycji.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
42. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 289– zakończono produkcję Nutramigen 1 prosz.425 g . Obecnie jest Nutramigen 1 LGG prosz. 400 g . Czy zamawiający dopuszcza do wyceny Nutramigen 1 LGG prosz. 400 g w ilości 5 op. Jeśli nie to prosimy o wykreślenie pozycji.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
43. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 298- prosimy o dopuszczenie do wyceny Oleum ricini 1 l. Takie op. jest dostępne.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
44. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 331 – brak produkcji Rectanalu do połowy 2017 r. Prosimy o dopuszczenie do wyceny Enemę 150 ml.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
45. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 369- koniec dopuszczenia do obratu leku Syliverin 70 mg. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek Sylimarol 70 mg x 30 tabl. draż. lub prosimy o wykreślenie pozycji.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
45. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 372, 380, 391, 396- zakończona produkcja, prosimy o wykreślenie pozycji.
- Odpowiedź. Zamawiający wykreśla.
46. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 401– prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. draż.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
47. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 403, 404 – prosimy o dopuszczenie do wyceny suplement diety.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
48. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 4 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. powl.
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
49. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 20 – prosimy o podanie dawki leku .
- Odpowiedź. 1,0 g ampicyliny (fiolka 1,5 g).
50. 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 leku np.: tabl. powl. na -tabl. tabl. dojel., kaps., draż i odwrotnie; tabl.na – tabl.powl.,kaps.draż. i odwrotnie.; drażetki na – tab., tabl.powl., kaps. i odwrotnie; kaps. na – tabl ., tabl. powl., draż i odwrotnie, amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie)?
- Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

51. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 42, 1168, 169, 358 – czasowy brak produkcji. Czy wycenić z ostatnia ceną i informacją o czasowym braku.

Odpowiedź. Tak.

52. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 123 – czy zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci prosz. do sporz. roztw.

Odpowiedź. Tak.

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 pozycja 73 preparatu Propofol 1% w ampulkach 20 ml?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycja 32 płynu wieloelektrolitowego Optilyte w butelce wolnostojącej z polietylenu?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakiecie 3 pozycja 19 emulsji tłuszczowej Intralipid 10% 500 ml w opakowaniu – worek?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakiecie 3 pozycja 20 emulsji tłuszczowej Intralipid 20% 500 ml w opakowaniu – butelka szklana?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycje 24-27 płynów infuzyjnych w bezpiecznym opakowaniu z dwoma sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem typu KabiPac?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12 pozycja 51 produktu leczniczego Levofloxacin Kabi 100 ml w opakowaniu typu KabiPac, pakowany x 10 sztuk?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dyrektor SP ZOZ w Sejnach