

E.ZP.261.32.2018⁽³⁾

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków, preparatów krwiopochodnych, preparatów do żywienia i wyrobów medycznych – postępowanie nr **30 Z PN 18**.

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych (*tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.*), Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. 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?

Ad. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

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

Ad. 2 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

3. Czy w pakiecie Nr 52-Budesonid do nebulizacji poz.1 (BUDESONID 0,5mg/ ml 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Ad. 3 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

4. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 52-Budesonid do nebulizacji poz.1 (BUDESONID 0,5mg/ ml 2ml x 20 amp.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Ad. 4 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

5. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 52-Budesonid do nebulizacji poz.1 (BUDESONID 0,5mg/ ml 2ml x 20 amp.) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

Ad. 5 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

6. Czy w pakiecie Nr 52-Budesonid do nebulizacji poz.1 (BUDESONID 0,5mg/ ml 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga **zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego**, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Ad. 6 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

7. Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- w pakiecie nr 5 w pozycji 1 w opakowaniach 90 tabl zamiast 60 tabl
- w pakiecie nr 4 w pozycji 1 w opakowaniach 108 tabl zamiast 90 tabl

Ad. 7 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanej wielkości opakowania z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanych ilości.

8. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrągać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Ad. 8 Zamawiający określił sposób podania ilości opakowań w pkt. 3.4 SIWZ tj.

„3.4 Zamawiający określa następujący, dopuszczalny sposób zaoferowania przedmiotu zamówienia:

- a) w Formularzach cenowych/Przedmiot zamówienia, w kolumnie: „Zaoferowana ilość opakowań”, należy podać wymagane w SIWZ ilości przedmiotu zamówienia tzn. ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania. Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną).
- b) Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania leku o innej postaci: z tabletek na tabletki powlekane, drażetki lub kapsułki, oraz z ampulek na fiołki i odwrotnie.
- c) Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczania towaru w pełnych opakowaniach. Jeżeli ilość wymagana przez Zamawiającego jest mniejsza niż ilość znajdująca się w opakowaniu, Wykonawca powinien uwzględnić tę różnicę w kalkulacji ceny”.

9. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.8? dostawa natychmiast po otrzymaniu zamówienia jest konfekcjonowana, co wiąże się z m.in. z wystawieniem faktury VAT i uruchomieniem łańcucha logistycznego (magazyn - kurier – transport). Nie ma zatem możliwości bezkosztowej rezygnacji z dostawy lub zmiany zamówienia w trakcie realizacji.. Oznaczałoby to rażącą stratę dla Wykonawcy, który część dostaw, na swój koszt, musiałby traktować jako „niebyłe” wystawiając korektę faktury i ponosząc koszty już zakontraktowanego transportu (kuriera).

Ad. 9 Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 4 ust. 8 projektu umowy w sposób następujący:

„8. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany wielkości dostawy i asortymentu wskazanych w zamówieniu, o którym mowa w ust. 2 lub rezygnacji z wcześniej złożonego zamówienia, a zmiana ta nie będzie powodować roszczeń odszkodowawczych ze strony Wykonawcy. Termin dostawy liczony jest w takim wypadku od chwili zmiany zamówienia. Uprawnienie, o którym mowa w zdaniu poprzednim przysługuje Zamawiającemu, o ile towar nie został już wysłany do Zamawiającego na podstawie przyjętego do realizacji poprawnie złożonego zamówienia.”

10. Czy Zamawiający w par. 7.1 wykreśli frazę o „odmowie przyjęcia towaru”? Zapis ten wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Ad. 10 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

11. Czy Zamawiający wykreśli par. 8.3.?

Ad. 11 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

12. Czy Zamawiający w par. 11 wprowadzi zapis o automatycznej zmianie stawki VAT, tj ceny brutto leków? Obecne zapisy uzależniające zmianę stawki od wniosku Wykonawcy grożą Wykonawcy rażącą stratą i mogą powodować dostarczanie towaru po cenie rażąco niskiej.

Ad. 12 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

13. W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz polityką ..., zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z ... lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego (...).

Ad.13 Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie przewiduje przesłanki wykluczenia zdefiniowanej w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy Pzp.

14. Dotyczy: E.ZP.261.32.2018, Pakiet 1- Leki różne, pozycja 57

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwwskrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampulko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Ad.14 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z opisem w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

15. Dotyczy: E.ZP.261.32.2018, Pakiet 1- Leki różne, pozycja 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 57 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Ad.15 Zamawiający nie wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 57 z Pakietu nr 1 i stworzenie osobnego pakietu. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z opisem w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

16. Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezreszkowa, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną – Fresubin HP Energy 500ml?

Ad.16 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

17. Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezreszkowa, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną – Fresubin HP Energy 1000ml?

Ad.17 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

18. Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną – Diben 1000ml?

Ad.18 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

19. Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, o wysokiej zawartości błonnika – 1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, izosmotyczna, o osmolarności 285 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną – Fresubin Original Fibre 1000ml?

Ad.19 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

20. Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, oligopeptydowa, zawierająca hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczy MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, bezresztkowa, o osmolarności do 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną – Survimed OPD – 500 ml?

Ad.20 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

21. Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu: Fresubin 2 kcal Energy Drink – dieta doustna, kaloryczność: 2,0 kcal/ml, zawartość białka 10,0 g/100ml, smak: wanilia, owoce leśne, pojemność: 200 ml EasyBottle?

Ad.21 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

22. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 81 pozycja 1 i 2, aby zaoferowany Cefazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Ad.22 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

23. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 81 pozycja 1 i 2, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Ad.23 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

24. Czy Zamawiający, w pakiecie 83, wymaga aby, Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Ad.24 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

25. Czy zamawiający w pakiecie 68 pozycje 3 i 4 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Ad.25 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

26. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 32 pozycja 20, 21 i 22 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Ad.26 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

27. Czy zamawiający, w pakiecie 32 pozycja 21 i 22, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Ad.27 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

28. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Metamizolum natrium w pakiecie 18 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (*Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml) przed podaniem pacjentowi?

Ad.28 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

29. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu Tramadoli hydrochloridum w pakiecie 19 pozycja 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgin (*Metamizolum natrium*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml) przed podaniem pacjentowi?

Ad.29 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

30. Prosimy o wyjaśnienie zapisu §2 ust.2 projektu umowy, ponieważ sprzedaż odbywać się będzie w opakowaniach których wielkość jest zarejestrowana i wykonawca będzie oczekiwał zapłaty za dostarczony towar.

Ad.30 Zamawiający wyjaśnia - § 2 ust. 2 projektu umowy jasno stanowi, że:

„Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania towaru w pełnych opakowaniach. Jeżeli ilość wymagana przez Zamawiającego jest mniejsza niż ilość znajdująca się w opakowaniu dostarczonym przez Wykonawcę, Wykonawcy nie należy się dodatkowe wynagrodzenie z tego tytułu.”

Powyższe postanowienia są wynikiem zastrzeżenia przez Zamawiającego w pkt 3.4 lit. c SIWZ, że Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczania towaru w pełnych opakowaniach, a jeżeli ilość wymagana przez Zamawiającego jest mniejsza niż ilość znajdująca się w opakowaniu, Wykonawca powinien uwzględnić tę różnicę w kalkulacji ceny.

31. 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.9 pkt 2 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Ad.31 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

32. Do treści §9 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikająca 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."

Ad.32 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

33. Do §10 ust.3 i ust. 4 projektu umowy. Prosimy o określenie jak długie opóźnienie dostawy upoważnia Zamawiającego do odstąpienia od umowy. Prosimy o dodanie informacji, że chodzi o opóźnienie dostawy z winy wykonawcy.

Ad.33 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

34. 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 §11 ust.3 projektu umowy)?

Ad.34 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

35. Do §11 ust.1 pkt 9) projektu umowy. Prosimy o dopisanie: "...nie dłużej jednak niż do 6 m-cy".

Ad.35 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

36. W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Poniżej nasze domeny

....

Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

Ad.36 Domeny zostały wpisane do "listy zaufanych nadawców".

37. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 20 pozycji nr 5,8,13, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Ad.37 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.

38. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 6,7 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Ad.38 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.

39. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 23 pozycji nr 1,2,3,4 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Ad.39 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.

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

Ad.40 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.

41. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 9 był preparat Makrogol 74 g x 4 saszetki (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?

Ad.41 Zamawiający w Pakiecie 9 opisuje inną substancję – Cocarboxylazę.

42. Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 9 był preparat Makrogol (74 g x 4 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Ad.42 Zamawiający w Pakiecie 9 opisuje inną substancję – Cocarboxylazę.

43. Czy Zamawiający wymaga w pak 72, 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?

Ad.43 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

44. Czy Zamawiający wymaga w pak 82, 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?

Ad.44 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

45. Dot. Pak. 103 i 104

a) "Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?"

b) "Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca?"

c) „Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?”

d) Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torbkach z octanu winylu?

Ad.45 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 106 w poz. 1 wyrobu medycznego Granudacyn - wodny roztwór ponadtlenkowy o pH 6,0-7,5 zawierający w swoim składzie 50 ppm kwasu podchloraowego i 50 ppm podchlorynu sodu w wielkości 1000 ml 220 op. Powyższa zmiana nie zmienia skuteczności preparatu.

Ad.46 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 106 w poz. 2 wyrobu medycznego Granulacyn - wodny roztwór ponadtlenkowy o pH 6,0-7,5 zawierający w swoim składzie 50 ppm kwasu podchlorawego i 50 ppm podchlorynu sodu w postaci żelu 250g 160 op . Powyższa zmiana nie zmienia skuteczności preparatu.

Ad.47 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.

48. Czy Zamawiający w pak 109 wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 Albumina celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej.

Ad.48 Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 1 Albumina z Pakietu 109.

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 1 poz. 94 lek na czasowe dopuszczenie MZ – jedyny dostępny produkt na rynku?

Ad.49 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny produktu posiadającego czasowe dopuszczenie MZ.

50. Czy Zamawiający w pak 1 poz. 140 wyrazi zgodę na zaoferowanie tabl. o przedł. uwalnianiu - jedynych dostępnych na rynku ?

Ad.50 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

51. W pak 11 poz. 13 Zamawiający wymaga wyceny Hydroxyzinum 0,16% syrop 250g który jest niedostępny na rynku w związku z tym czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę syropu w dawce 10mg/5ml 250 ml w ilości 110 op ?

Ad.51 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

52. Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Ad. 52. W przypadku chwilowej niedostępności leku na rynku w trakcie wyceny proszę podać wycenę ostatnio posiadanego przez Państwa produktu.

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 34 pozycji nr 2 Deksmetomidyna 200mg/2ml x 25amp i utworzy z niej osobny pakiet? W przypadku zgody na wydzielenie prosimy o podanie kwoty wadium dla obu pakietów.

Ad. 53 Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu nr 34 pozycji nr 2 Deksmetomidyna 200mg/2ml x 25amp.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

DYREKTOR
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy
mgr Mariola Brodowska