

## SPIS TREŚCI

*stron dokumentu: 7*

zestaw 1 [zam.: 17.03.2016]	2
zestaw 2 [zam.: 22.03.2016]	3
zestaw 3 [zam.: 23.03.2016]	4
zestaw 4 [zam.: 29.03.2016]	5
zestaw 5 [zam.: 30.03.2016]	6
zestaw 6 [zam.: 31.03.2016]	7

1

[pakiet 2, poz. 17](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 17

**Dobutamini hydrochloridum proszek do sporządzania roztworu do infuzji fiol 250mg**  
dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek?

**Odpowiedź:**

Tak.

Zgodnie z zapisami Rozdziału 3 specyfikacji Zamawiający zezwala na zamiany wszystkich postaci tabletek, tabletek powlekanych, drażetek i kapsułek, kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu dawki preparatu i tej samej drogi podania. To samo dotyczy ampułek, fiolek, roztworów do infuzji, koncentratów do infuzji, proszków do sporządzenia roztworów do infuzji, butelek.

2

**Pytanie:**

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość sztuk na opakowania handlowe występujące na rynku:

- czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Wykonawca ma dokonać przeliczeń zgodnie z zapisami Rozdziału 3 specyfikacji.

**Zapis specyfikacji:**

„Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabl., draż., amp., kaps., fiol.) była zgodna z zapisami specyfikacji”.

3

[pakiet 1, poz. 22](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 22

**Budesonidum/Pulmicort zawiesina do nebulizacji 0,25mg/ml**  
Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami specyfikacji Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy spełniał wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

4

[pakiet 1, poz. 82](#)**Pytanie 4**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 82

**Metoprololi succinas/Metoprolol Biofarm ZK tabletki o przedłużonym uwalnianiu 47,5 mg**  
wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami specyfikacji Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy spełniał wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

5

[pakiet 2, poz. 21](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 21

**Esomeprazolom/Nexium 40 mg**  
wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba reflowowa przełyku (GERD) u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami reflowu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

---

**1***pakiet 27***Pytanie:**

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 27 produktu w fiolce?

**Odpowiedź:**

Tak.

---

**2***pakiet 28, poz. 19***Pytanie:**

Czy w pakiecie nr 28 pozycja 19

**Sevofluranum 250 ml – 50 butelek**

Zamawiający wymaga sevofluranu bez dodatkowo nakręcanego na butelkę adaptera (klucza) umożliwiającego napełnienie parownika i pasującego do parowników będących obecnie na wyposażeniu szpitala?

**Odpowiedź:**

Tak.

---

**3***wzór Umowy: § 2.1***Pytanie 3**

Czy Zamawiający w par. 2.1. 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.

---

**4***wzór Umowy: § 2.6***Pytanie:**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.6. frazę: „fabryczne”?

Towar jest pakowany przez Wykonawcę i nie zawsze jest on dostarczany w fabrycznym opakowaniu i zawiera fabryczne oznaczenia.

**Odpowiedź:**

Nie.

---

**5***wzór Umowy: § 2.8.2***Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 2.8.2. na końcu dopisze frazę:

„Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:**

Nie.

---

**6***wzór Umowy: § 3.5***Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 3.5. zmieni sposób ustalenia daty przydatności do użytku **z procentowej na stałą np. 12 miesięczną**? W ten sposób łatwiej będzie określić stronom, czy dostarczony produkt spełnia wymagania zawartej umowy.

**Odpowiedź:**

Nie.

---

**7***wzór Umowy: § 7.1.b***Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b **z 0,5% do wartości max. 0,2%**? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Nie.

1

[pakiet 3, poz. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 3 pozycja 5 produktu leczniczego  
**Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3%**  
*w opakowaniu worek 500ml?*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

2

[pakiet 31, poz. 3](#)**Pytanie:**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w pakiecie 31, w pozycji 3 dotyczącej  
**Synbiotyku - liofilizat 9 szczepów żywych bakterii + oligofruktoza / Multilac**  
dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej  
**Floractin x 20 kapsułek**  
*producenta Novascon Pharmaceuticals?*

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji:

**Synbiotyku - liofilizat 9 szczepów żywych bakterii + oligofruktoza**

**1***wzór Umowy: § 6, ust. 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 2 poprzez wprowadzenie następującego zapisu:

**Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy?**

**Odpowiedź:**

Nie.

**2***wzór Umowy: § 7, ust. 1 a,b***Pytanie:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §7 ust 1 a, b

a) w przypadku „zwykłych” dostaw;

- za każdy dzień opóźnienia do trzeciego dnia włącznie – po 0,1% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy**

- za każdy dzień opóźnienia od czwartego dnia – po 0,2% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy**

b) w przypadku dostaw „na cito”:

- za każda rozpoczętą godzinę opóźnienia – po 0,5% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy**

**Odpowiedź:**

Nie.

**1**[pakiet 2, poz. 9](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający dla

**Ceftriakson fiołki**

wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w leczeniu ostrego zapalenia ucha?

**Odpowiedź:**

Tak. Zgodnie z zapisami specyfikacji zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

**2**[pakiet 2, poz. 9](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający dla

**Ceftriakson fiołki**

wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w przypadku leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?

**Odpowiedź:**

Tak. Zgodnie z zapisami specyfikacji zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

**3**[pakiet 26, poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby

**Ceftazydym**

zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

Tak. Zgodnie z zapisami specyfikacji zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

**1**[pakiet 31, poz. 3](#)**Pytanie:**

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, odpowiadającej wyrobowi konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (inaczej: LGG; działanie 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.

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.
- b. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.
- c. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
- d. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
- e. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
- f. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.
- g. Preparat zawiera prebiotyki – inulinę.

**Odpowiedź:**

Podtrzymujemy zapis specyfikacji.

**2**[pakiet 1, poz. 72](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opisanego powyżej produktu w pakiecie 1 poz. 72?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający oczekuje złożenia oferty na produkt leczniczy.