

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 9

zestaw 1 [zam.: 13.04.2018]	2
zestaw 2 [zam.: 19.04.2018]	4
zestaw 3 [zam.: 26.04.2018]	7
zestaw 4 [zam.: 27.04.2018]	9

1

pakiet 1, poz. 25

Pytanie:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 25

Budesonidum//Pulmicort zawiesina do nebulizacji 0,25mg/ml 20 poj. 2 ml

Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

Rozdział 3 - Opis przedmiotu zamówienia. pkt:

- 3.1.1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.
- 3.1.2. Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego oraz jego właściwości (dotyczy wszystkich pakietów).

2

pakiet 1, poz. 25

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 25

Budesonidum//Pulmicort zawiesina do nebulizacji 0,25mg/ml 20 poj. 2 ml

wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

Rozdział 3 - Opis przedmiotu zamówienia. pkt:

- 3.1.1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.
- 3.1.2. Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego oraz jego właściwości (dotyczy wszystkich pakietów).

3

pakiet 1, poz. 25

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 25

Budesonidum//Pulmicort zawiesina do nebulizacji 0,25mg/ml 20 poj. 2 ml

dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

Rozdział 3 - Opis przedmiotu zamówienia. pkt:

- 3.1.1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.
- 3.1.2. Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego oraz jego właściwości (dotyczy wszystkich pakietów).

4

pakiet 1, poz. 25

Pytanie:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 25

Budesonidum//Pulmicort zawiesina do nebulizacji 0,25mg/ml 20 poj. 2 ml

Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidumikronizowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

Rozdział 3 - Opis przedmiotu zamówienia. pkt:

- 3.1.1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.
- 3.1.2. Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego oraz jego właściwości (dotyczy wszystkich pakietów).

5

Pytanie:

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?

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

Odpowiedź:

Nie.

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

6

*pakiet 2, poz. 16***Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 16

Dobutamini hydrochloridum proszek do sporządzania roztworu do infuzji 250 mg fiol.

dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek?

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z zapisem specyfikacji

Rozdział 3 pkt 3.2.7:

„Zamawiający zezwala na zamiany 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, worków”.

7

*pakiet 33***Pytanie:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie

LactoDr.,

będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź:

Nie.

Zgodnie z zapisem specyfikacji:

„Zamawiający wymaga zaferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy”.

1

pakiet 24, poz. 17

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści produkt

Praxi-Flow™

w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie.

Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji 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). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Nie.

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

2

pakiet 24, poz. 17

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Pakietu nr 24 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie jakichkolwiek pozycji z pakietów.

3

§ 2, ust. 1

Pytanie:

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej?

Odpowiedź:

Nie.

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

4

§ 2, ust. 1

Pytanie:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin?

Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin).

W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź:

Nie.

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

5

[§ 2, ust. 8, pkt 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.

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

6

[§ 3, ust. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 3.5. zmieni sposób ustalenia daty przydatności do użytku z procentowej na stałą np. 9 miesięczną?

W ten sposób łatwiej będzie określić stronom, czy dostarczony produkt spełnia wymagania zawartej umowy.

Odpowiedź:

Nie.

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

7

[§ 7, ust. 1, pkt b\)](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b w ten sposób, że zamiast za godzinę naliczać ją będzie za dzień opóźnienia?

Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Nie.

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

8

[pakiet 1, poz. 69](#)**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z zapisami specyfikacji.

9

Pytanie:

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

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z zapisami specyfikacji

[Rozdział 3 pkt 3.2.2:](#)

„Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego oraz jego właściwości (dotyczy wszystkich pakietów).

10

[pakiet 3, poz. 1,3,4,6÷9,13](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja 1;3;4;6-9;13 produktów w worku Viaflo z dwoma portami?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji Zamawiający wymaga zaoferowania butelki stojącej lub worka z dwoma niezależnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji.

11

[pakiet 3, poz. 11,12](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja 11 i 12 roztworu do infuzji **Sodu chlorek 8,60 g/l + Potasu chlorek 0,30 g/l + Wapnia chlorek dwuwodny 0,33 g/l** w worku Viaflo z dwoma portami o pojemności odpowiednio 1000ml i 500ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego w składzie chlorek sodu, chlorek potasu oraz chlorek wapnia w butelce stojącej lub worku z dwoma niezależnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji.

12

[pakiet 3, poz. 14,15](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja 14;15 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza:
Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l;ph 7,4; osmolarność 295 mOsm/l;
posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek Viaflo o pojemności odpowiednio 1000ml i 500ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji Zamawiający wymaga zaoferowania produktu złożonego:
płyn fizjol. wieloelektrolit. buforowany octanami, jabłczanami z jonami wapnia, izotoniczny, bez mleczanów i cytrynianów w butelce stojącej lub worku z dwoma niezależnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji.

13

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

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 3; pozycji 5 do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie jakichkolwiek pozycji z pakietów.

14

[pakiet 24, poz. 40](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu **Tramadoli hydrochloridum** w pakiecie 24 pozycja 40 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem **Metamizolum natricum roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml,** przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji

Rozdział 3 pkt 3.2.12:

„Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt poz. 22 i 23 **Metamizolum natricum** miał zarejestrowaną możliwość mieszania z zaoferowanym roztworem z poz. 40 **Tramadoli hydrochloridum.**”

1

*pakiet 2, poz. 7 i 8***Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści produkt leczniczy

Cefepime Kabi

konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z zapisami

rozdziału 3 pkt. 3.2.3 specyfikacji

„Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsułek, ampułek, fiolek, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji”.

2

*pakiet 12, poz. 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga opakowania stojącego z polietylenu, wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co obniża koszty stosowanego leku oraz zmniejsza ryzyko zakażeń.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami

rozdziału 3 pkt. 3.2.3 specyfikacji

„Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania”
oraz pkt 3.2.2

„Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego oraz jego właściwości (dotyczy wszystkich pakietów)”.

3

*pakiet 25, poz. 1***Pytanie:**

Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami

rozdziału 3 pkt. 3.2.3 specyfikacji

„Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania”
oraz pkt 3.2.2

„Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego oraz jego właściwości (dotyczy wszystkich pakietów)”.

4

*pakiet 2, poz. 6***Pytanie:**

Czy Zamawiający w Pakiet 2 poz. 6

Bupivacainum hchl./Bupivacainum Spinal Heavy 0.5% 5 amp.

wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania

Bupivacainum hchl - roztworu do wstrzykiwań 5mg/ml a 4ml

(wygany roztwór hiperbaryczny).

5

*pakiet 26, poz. 20***Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 26, poz 20 produktu leczniczego

Sojourn (sevoflurane)

w szklanej butelce z nakrętką, która pozwala na zastosowanie dowolnego adaptera wielorazowego użytku? Butelka z adapterem stanowi szczelny, bezpieczny system napełniania parownika.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji –

Sevofluranum płyn wziewny - 1 butelka 250 ml -

z systemem napełniania bez dodatkowo nakręcanych elementów łączących butelkę z parownikiem w celu napełnienia parownika.

6

*projekt umowy: § 7, ust. 1***Pytanie:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §7 ust. 1:

1. W przypadku opóźnienia terminu dostawy przedmiotu umowy z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy naliczone zostaną kary umowne:
 - a) w przypadku „zwykłych” dostaw:
 - za każdy dzień opóźnienia do trzeciego dnia włącznie – po 0,1% 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 niezrealizowanej w terminie dostawy.**
 - b) w przypadku dostaw „na cito” za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia – po 0,5% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

1

*projekt Umowy: § 2, ust. 12***Pytanie:**

Do treści §2 ust.12 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

2

*projekt Umowy: § 3, ust. 5***Pytanie:**

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 przydatności zamówionego towaru do użytku nie krótszy niż 3/4 terminu ważności określonego przez wytwórcę?

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 dopisanie do §3 ust.5 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3

*projekt Umowy: § 7, ust. 1, pkt b)***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie "na cito" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% za każdą godzinę liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.