



105. KRESOWY SZPITAL WOJSKOWY Z
PRZYCHODNIĄ
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI



Żary dnia 18.05.2020r.

Znak sprawy: 105.KŚWzP SP ZOZ - DZP-2612-15-2020 (1)

Do wiadomości wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę różnych produktów leczniczych dla 105.Kresowego Szpitala Wojskowego z Przychodnią SP ZOZ, ul. Domańskiego 2, 68 – 200 Żary .

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.1.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. ,poz. 2164 ze zm.), wyjaśniam, co następuje, oraz wprowadzam do specyfikacji istotnych warunków zamówienia następujące zmiany:

Zestaw nr 1

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 104: Dobutamina 250mg x 5amp. Oraz pakietu 8 poz.18 Dobutaminum fiol 250mg.

Czy Zamawiający w pakiecie 33 poz.104 i pakiecie 8 poz.18 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek – lek obcojęzyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek – lek obcojęzyczny

Zestaw nr 2

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 24 poz. 146-147

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (11g) w pozycji 146 oraz 6ml (6g) w pozycji 147?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowany powyżej produkt.

Zestaw nr 3

Pytanie nr 1 zadanie 7 pozycja 11

Czy Zamawiający w pozycji 11 zadanie 7 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysoko-przepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi i zakrzywionymi o przekroju 11 Fr 13 Fr i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyśli-
zgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo
wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE,
która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z ter-
moplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi i zakrzywionymi o przekroju 11 Fr
13 Fr i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm opisany powyżej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z zadania 7 i stworzy osobny pakiet dla tej
pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 2 zadanie 24 pozycje 225, 226 Czy Zamawiający w pozycji 225,226 zadanie 24 dopuści
do postępowania opatrunkiem hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany
z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania
krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wy-
nosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do postępowania opatrunkiem hemostatyczny **Woundclot™** o
wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molek-
ularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do ab-
sorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zama-
wianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem
zamawianej ilości.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 225,226 z zadania 24i stworzy osobny pa-
kiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 3 zadanie 27 pozycja 66 Czy Zamawiający w pozycji 66 zadanie 27 dopuści Citra Lock
4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność po-
twierdzona 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 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml
z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w po-
równaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu
dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne roz-
wiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne.

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

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

Zestaw nr 4

Pytanie nr 1 Dotyczy: zadanie nr 13;poz1

Czy zamawiający wymaga aby dla Cefuroxim inj. w dawce 1,5g jedną z dróg podania było podanie domięśniowe, biorąc pod uwagę fakt, że zgodnie z informacją podaną w ChPL leku oryginalnego nie należy wstrzykiwać w jedno miejsce więcej niż 750 mg ze względu na silny ból.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby dla Cefuroxim inj. w dawce 1,5g jedną z dróg podania było podanie domięśniowe ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Zestaw nr 5

Pytanie nr 1 Czy Zamawiający w zadaniu 23 poz. 74 (Sevoflurane 40 op) wymaga sevofluranu w butelkach z fabrycznie zamontowanym adapterem, bez elementów łączących butelkę z parownikiem, która pasuje do parowników z wlewem QF (quick fill) będących własnością Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga sevofluranu w butelkach z fabrycznie zamontowanym adapterem, bez elementów łączących butelkę z parownikiem ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Czy Zamawiający w zadaniu 23 poz. 74 (Sevoflurane 40 op) wymaga, aby zamawiany u wykonawcy produkt pakowany był w pojedyncze opakowania (1 opakowanie= 1 butelka)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby zamawiany u wykonawcy produkt pakowany był w pojedyncze opakowania (1 opakowanie= 1 butelka)ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Zestaw nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Glukozy 5% a 100ml w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami? Produkt nie występuje w opakowaniu stojącym z dwoma jednakowej wielkości portami, zabezpieczonymi folią.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie Glukozy 5% a 100ml w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami? Produkt nie występuje w opakowaniu stojącym z dwoma jednakowej wielkości portami, zabezpieczonymi folią.

Zestaw nr 7

zad. 8 poz. 18

18	Dobutaminum fiol 250mg x 5		op	100
----	----------------------------	--	----	-----

Czy Zamawiający w związku z brakiem leku dobutamin 250mg x 5 fiol. dopuści lek z dopuszczenia MZ Dobcard 0,25 g /20 ml x 10 amp. w ilości 50 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie leku dobutamin 250mg x 5 fiol. dopuści lek z dopuszczenia MZ Dobcard 0,25 g /20 ml x 10 amp. w ilości 50 op.?

zad. 33 poz. 104

104.	Dobutamin 250mg x 5amp		op.	200
------	------------------------	--	-----	-----

Czy Zamawiający w związku z brakiem leku dobutamin 250mg x 5 fiol. dopuści lek z dopuszczenia MZ Dobcard 0,25 g /20 ml x 10 amp. w ilości 100 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie leku z dopuszczenia MZ Dobcard 0,25 g /20 ml x 10 amp. w ilości 100 op.

zad. 20 poz. 30

30	Urapidil inj 100mg/20ml x 5amp		op.	50
----	--------------------------------	--	-----	----

Czy w związku z tym, że w zad. 20 poz. 19 występuje już dawka 100mg, to Zamawiający w poz. 30 miał na myśli dawkę 50mg/10 ml w ilości 50 op.?

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 30 miał na myśli dawkę 50mg/10 ml w ilości 50 op.

zad. 20 poz. 33

33	Glypressin 1mg/8,5ml x 5 amp		op.	20
----	------------------------------	--	-----	----

Czy Zamawiający dopuści Terlipressini 1mg/5ml x 5 fioł. w ilości 20 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Terlipressini 1mg/5ml x 5 fioł. w ilości 20 op.

zad. 20 poz. 48

48	Tetabulin inj. 250 j.m ampułkostrzykawka		op.	10
----	--	--	-----	----

Czy Zamawiający w związku z częstymi brakami leku Tetabulin inj. 250 j.m. ampułkostrzykawka dopuści lek z dopuszczenia MZ Tetagam P 250 j.m. /1ml x 1 amp. strzyk. w ilości 10 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Tetabulin inj. 250 j.m. ampułkostrzykawka lek z dopuszczenia MZ Tetagam P 250 j.m. /1ml x 1 amp. strzyk. w ilości 10 op.

zad. 23 poz. 74

74.	Sevoflurane płyn 250ml **		op.	40
-----	---------------------------	--	-----	----

Czy Zamawiający pod zadaniem pominął opis do tej pozycji?

„**w czasie obowiązuje umowy dzierżawa lub użyczenie parownika dotyczy pozycji 74” oraz proszę o określenie ile parowników będzie potrzebne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dzierżawy lub użyczenia parownika w ilości 2 szt. Opis zostanie umieszczony pod tabelą w zadaniu nr 23. – formularz zostanie załączony po zmianie.

Zestaw nr 7

Pytanie nr 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 12 pozycja 3 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w pakiecie 12 pozycja 3 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml.

Pytanie nr 2 Czy zamawiający wymaga w pakiecie 12 pozycji 1 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Pytanie nr 3 Czy zamawiający, w pakiecie 13 pozycja 1, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji ale dopuszcza powyższą możliwość.

Pytanie nr 4 Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 9 pozycja 8, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby w pakiecie 9 pozycja 8, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym.

Pytanie nr 5 Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 27 pozycja 28-29 aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza w pakiecie 27 pozycja 28-29 aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.

Pytanie nr 6 Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 27 pozycja 28-29, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby w pakiecie 27 pozycja 28-29, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Pytanie nr 7 Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 27 pozycja 19, Bupivacaine Spinal HE-AVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 27 pozycja 19, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym.

Pytanie nr 8 Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycje 22-23 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń.

Pytanie nr 9 Czy zamawiający, w pakiecie 29 pozycja 1, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji.

Pytanie nr 10 Czy zamawiający wymaga w pakiecie 33 pozycji 101-102 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie 33 pozycji 101-102 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

Pytanie nr 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 33 pozycja 87 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 33 pozycja 87 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml.

Pytanie nr 12 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie 33 pozycja 21 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie 33 pozycja 21 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu.

Pytanie nr 13 Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 33 pozycja 36 (Metamizolum natricum inj. 1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 30 pozycja 1 (Metamizolum natricum inj. 2,5g/5ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 27 pozycja 20 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Zestaw nr 8

Pytanie nr 1 Czy Zamawiający w par. 2.3 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zamawiający w par. 2.3 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”

Pytanie nr 2 Czy Zamawiający w par. 3.2 wpisze 2 dni robocze jako termin dostawy? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten powinien być podany już na etapie SIWZ, a nie „uzgadniany” po wyborze oferty.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie w par. 3.2. w projekcie umowy

Wykonujący zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych przez Zamawiającego zamówień ilościowo – asortymentowych w ciągu 3 dni roboczych od chwili otrzymania faksowego lub pisemnego zamówienia(e mail). Za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy, będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

W przypadku zamówienia leków „na Ratunek” Wykonawca dostarczy towar w ciągu 24 godzin.

Pytanie nr 3. Czy Zamawiający w par. 4.6 dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie? Kodeks cywilny wyróżnia 2 rodzaje odsetek, trzeci ich rodzaj wprowadza ustawa o terminach zapłaty, zatem rodzaj odsetek musi być między stronami określony.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 4 Czy Zamawiający w par. 6.1.A.d wprowadzi wartość procentowa, np. 0,2%, zamiast obecnej kwotowej wartości kary? Może to prowadzić do naliczenia kar w kwocie rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 5 Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.1?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 6 pozycji nr 2, 12, 24, 32,33 do oddzielnego pakietu aby umożliwić złożenie oferty większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 6 w pozycjach 40-46 insuliny w postaci wstrzykiwaczy typu SoloSta?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 6 w pozycjach 40-46 insuliny w postaci wstrzykiwaczy typu SoloSta.

Zestaw nr 9

Zapytania do zad. 20 poz. 25

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

Zestaw nr 10

Pytanie nr 1 Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział II, pkt 9.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 2 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1.

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 3 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.
Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 4 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2.

W związku z zakończeniem produkcji preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Tussicom 200, 200 mg/5 g, prosz.d/sp.roztw., 20 szt w ilości zgodnej z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Tussicom 200, 200 mg/5 g, prosz.d/sp.roztw., 20 szt w ilości zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 5 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 11, 12, 13.

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 236.

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 23, 24, 91, 92, 93

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę powyższych pozycji w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 6 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 27, 28, 40, 50.

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 11.

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 22, 23, 24, 25, 26.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 7 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 33.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu 50 mg/ml a 2 ml, tj. dawka 100 mg? Brak dawki 50 mg/ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu 50 mg/ml a 2 ml, tj. dawka 100 mg.

Pytanie nr 8 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 40.

W SIWZ jako jednostkę miary podano „szt.”. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 50 sztuk, tj. 5 opakowań po 10 sztuk, czy 50 opakowań po 10 sztuk, tj. 500 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny 50 opakowań po 10 szt. Zamawiający dokona korekty w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 9 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 49.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Monover, 100 mg Fe3+/ ml; 1ml, roztw.d/wstrz,infuz., 5 amp w ilości zgodnej z SIWZ? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Monover, 100 mg Fe3+/ ml; 1ml, roztw.d/wstrz,infuz., 5 amp w ilości zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 10 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 50.

W SIWZ jako jednostkę miary podano „amp.”. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 10 ampulek, tj. 2 opakowania po 5 sztuk, czy 10 opakowań po 5 sztuk, tj. 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny 10 opakowań po 5 szt. Zamawiający dokona korekty w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 11 Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1, 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej.

Pytanie nr 12 Dotyczy pakietu nr 8 poz. 17.

Czy Zamawiający wymaga, 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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, 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.

Pytanie nr 13 Dotyczy pakietu nr 8 poz. 18.

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 264.

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 104.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.

Pytanie nr 14 Dotyczy pakietu nr 8 poz. 21.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, 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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, 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.

Pytanie nr 15 Dotyczy pakietu nr 8 poz. 26.

Prosimy o doprecyzowanie, czego dotyczy zapis w opisie przedmiotu zamówienia: „do pakietu 2”?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis „do pakietu 2” – zapis został omyłkowo wpisany przy tworzeniu pakietów.

Pytanie nr 16 Dotyczy pakietu nr 8 poz. 28, 29.

Prosimy o doprecyzowanie, czego dotyczy zapis w opisie przedmiotu zamówienia: „do pak 2”?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis „do pakietu 2” – zapis został omyłkowo wpisany przy tworzeniu pakietów.

Pytanie nr 17 Dotyczy pakietu nr 8 poz. 36.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.
Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 18 Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2.

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 19 Dotyczy pakietu nr 10 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 20 Dotyczy pakietu nr 16 poz. 2.

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 21 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 5.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.
Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 22 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 5.

W związku z zakończeniem produkcji preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę 1000 opakowań preparatu Diflos 30, kaps., 30 szt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 1000 opakowań preparatu Diflos 30, kaps., 30 szt.

Pytanie nr 23 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 5.

W związku z zakończeniem produkcji preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę 1000 opakowań preparatu LactoDr., kaps.twarde, 30 szt ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 1000 opakowań preparatu LactoDr., kaps.twarde, 30 szt

Pytanie nr 24 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Solevitum D3 2000, kaps., 60 szt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę Solevitum D3 2000, kaps., 60 szt.

Pytanie nr 25 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 7.

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 25.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 25 mg? Brak rejestracji dawki 35 mg.
Prosimy o wskazanie ilości opakowań o dawce 25 mg jaką należy wycenić.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 25 mg w pakiecie 20 poz. 7 op.90 i w pakiecie 23 poz. 25 op.20.

Pytanie nr 26 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 17.

Czy Zamawiający dopuści wycenę insuliny szybko działającej Insulinum aspart neutralis (tj. NovoRapid Penfill)? Brak insuliny ludzkiej szybko działającej.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę insuliny szybko działającej Insulinum aspart neutralis (tj. NovoRapid Penfill).

Pytanie nr 27 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 23.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 4 mcg/ml? Brak rejestracji dawki 0,4 mg/ml.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 4 mcg/ml.

Pytanie nr 28 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 24.

(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?

Odpowiedź: 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.

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie nr 29 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 29.

Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, dopuści w pakiecie nr 20 poz. 29 (Apixaban tbl 5mg x 56 szt) zaproponowanie leku w opakowaniu Apixaban tbl 5 mg x60 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu Apixaban tbl 5 mg x60 sztuk.

Pytanie nr 30 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 31, 32.

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 31 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol.

Pytanie nr 32 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 32.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol.

Pytanie nr 33 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 33.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f.

Pytanie nr 34 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 48.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 35 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 48.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 36 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 48.

Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-

strzyk(Zg.MZ)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk(Zg.MZ)

Pytanie nr 37 Dotyczy pakietu nr 20 poz. 52.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 1200 opakowań o gramaturze 250 g? Obecnie takie są dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 1200 opakowań o gramaturze 250 g.

Pytanie nr 38 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 11.

W SIWZ jako jednostkę miary podano „fiol.”. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 5 fiolek, tj. 1 opakowanie po 5 sztuk, czy 5 opakowań po 5 sztuk, tj. 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 5 opakowań po 5 fiolek.

Pytanie nr 39 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 4-7.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pakiecie nr 21 poz. 4-7 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pakiecie nr 21 poz. 4-7 pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 40 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 4-7.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 21 poz. 4-7 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 21 poz. 4-7 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki.

Pytanie nr 41 Dotyczy pakietu nr 23 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej.

Pytanie nr 42 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 24.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Solevitum D3 2000, kaps., 60 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Solevitum D3 2000, kaps., 60 szt.

Pytanie nr 43 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 27.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 44 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 34.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 200 mg?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny dawki 200 mg.

Pytanie nr 45 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 41.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 46 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 49.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt.

Pytanie nr 47 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 74.

Prosimy o doprecyzowanie, co oznacza zapis „**” w opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający pod tabelą umieścił wyjaśnienie do ** które brzmi;

**w czasie obowiązuje umowy dzierżawa lub użyczenie 2 parowników dotyczy pozycji 74”.

Pytanie nr 48 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 80.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 49 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 28.

Prosimy o doprecyzowanie dawki preparatu.

Odpowiedź: Ascorbic Acid 75mg+ Chlorhexidin 5mg tbl do ssania x 16 tabl.

Pytanie nr 50 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 40.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

W przypadku zgody prosimy o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 51 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 42, 46.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek podjęzykowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek podjęzykowych.

Pytanie nr 52 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 52.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 53 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 52.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek musujących? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek musujących.

Pytanie nr 54 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 60.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 55 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 61..

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 56 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 87.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 0,15 mg/ml? Brak rejestracji dawki 15 mg/ml. Prosimy o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 0,15 mg/ml ilość opakowań 36.

Pytanie nr 57 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 93.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps.

Pytanie nr 58 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 108.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do sporządzenia roztworu? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do sporządzenia roztworu.

Pytanie nr 59 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 109.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Foxill, 1 mg/g, żel, 30 g? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Foxill, 1 mg/g, żel, 30 g.

Pytanie nr 60 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 112.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 61 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 119.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku zgody prosimy o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 62 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 125.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 44 mcg/dawkę? Brak rejestracji dawki 0,063 mg. Prosimy o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 44 mcg/dawkę. Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 63 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 133.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 300 opakowań o gramaturze 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu 300 opakowań o gramaturze 200 ml.

Pytanie nr 64 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 137.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 65 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 139.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Diflos 30, kaps., 30 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Diflos 30, kaps., 30 szt.

Pytanie nr 66 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 139.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu LactoDr., kaps.twarde, 30 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu LactoDr., kaps.twarde, 30 szt.

Pytanie nr 67 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 140.

Prosimy o wskazanie dawki preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający podaje dawka 9,75/15ml.

Pytanie nr 68 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 146.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu o nazwie handlowej: Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu o nazwie handlowej: Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Pytanie nr 69 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 147.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu o nazwie handlowej: Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu o nazwie handlowej: Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Pytanie nr 70 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 161.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 10 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 10 g.

Pytanie nr 71 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 162.

Preparat opisany w SIWZ jest powszechnie dostępny w opakowaniach po 30 sztuk. Czy Odpowiedź:

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania po 30 sztuk.

Pytanie nr 72 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 171.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny w formie o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 73 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 172.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny w formie o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 74 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 180.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 2 400 000 j.m./5 g? Brak rejestracji dawki

2400jm/5g.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny preparatu o dawce 2 400 000 j.m./5 g.

Pytanie nr 75 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 187.

Preparat opisany w SIWZ jest powszechnie dostępny w opakowaniach po 5 sztuk. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania po 5 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania po 5 sztuk.

Pytanie nr 76 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 190.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 77 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 200.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 78 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 225.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 3 opakowań produktu: Surgispon Special, gąbka, hemost., 70x50x1mm, 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę 3 opakowań produktu: Surgispon Special, gąbka, hemost., 70x50x1mm, 20 szt.

Pytanie nr 79 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 226.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 10 opakowań produktu: Surgispon Standard, gąbka, hemost., 70x50x10mm, 10 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę 10 opakowań produktu: Surgispon Standard, gąbka, hemost., 70x50x10mm, 10 szt.

Pytanie nr 80 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 232.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 81 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 235.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny w formie o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 82 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 269.

Czy Zamawiający wycenę 7 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 dopuści wycenę 7 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.

Pytanie nr 83 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 276.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 84 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 36.

Prosimy o doprecyzowanie dawki preparatu.

Odpowiedź: Dawka 20mg/g

Pytanie nr 85 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 44.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 86 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 51.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. W przypadku zgody prosimy o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g.

Aby prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 87 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 58.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt.

Pytanie nr 88 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 73.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 89 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 76.

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 90 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 82, 83.

W związku z tymczasowym brakiem czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 6 opakowań o dostępnej gramaturze 50 g?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 91 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 86.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Sorbifer Durules, tabl.o przedł.uwaln, 50 szt, butelka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Sorbifer Durules, tabl.o przedł.uwaln, 50 szt, butelka.

Pytanie nr 92 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 106.

Prosimy o wskazanie gramatury preparatu.

Odpowiedź: 400ml.

Pytanie nr 93 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 111.

Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o gramaturze 140 g? Preparat jest dostępny tylko w tej gramaturze.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny preparatu o gramaturze 140 g.

Pytanie nr 94 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 121.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Pytanie nr 95 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 136.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: BioTrombina 400,400jm,prosz,rozp.ds.rozt.d/stos.miejsc,5amp z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej: BioTrombina 400,400jm,prosz,rozp.ds.rozt.d/stos.miejsc,5amp z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 96 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 159.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie nr 97 Dotyczy pakietu nr 25 poz. 162.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 200 mg/20ml? Brak rejestracji dawki 200 mg/10ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o dawce 200 mg/20ml? Brak rejestracji dawki 200 mg/10ml.

Pytanie nr 98 Dotyczy pakietu nr 26 poz. 24.

Preparat opisany w SIWZ dostępny jest w opakowaniu po 10 sztuk, czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania handlowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 1 opakowania handlowego.

Pytanie nr 99 Dotyczy pakietu nr 26 poz. 26.

Preparat opisany w SIWZ dostępny jest w opakowaniu po 30 sztuk, czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań handlowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opakowań handlowych po 30 szt.

Pytanie nr 100 Dotyczy pakietu nr 33 poz. 2.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 101 Dotyczy pakietu nr 33 poz. 37.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 102 Dotyczy pakietu nr 33 poz. 38.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 103 Dotyczy pakietu nr 33 poz. 94.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 1 mg/ml a 5 ml (tj. dawka 5mg)? Brak rejestracji dawki 0,05.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 1 mg/ml a 5 ml.

Pytanie nr 104 Dotyczy pakietu nr 33 poz. 98.

Prosimy o doprecyzowanie, co oznacza zapis „*” w opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla „*” w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 105 Dotyczy pakietu nr 33 poz. 106.

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z przetargu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ w przypadku braku produkcji, braku harmonizacji, bądź wycofaniu leku - wycenić pozycje w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, bądź wycofaniu z produkcji.

Zamawiający omyłkowo w zadaniu nr 6 powielił leki w pozycji 2,24,33.

W związku z powyższym Zamawiający w zadaniu nr 6 wykreśla pozycje 2,24,33.

Zamawiający w zadaniu nr 3 omyłkowo umieścił opis przedmiotu zamówienia który już występuje w zadaniu nr 33.

W związku z powyższym zamawiający poprawia opis w zadaniu nr 3 wykreślając lek:

Jest

Lp	Nazwa chemiczna	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1.	2.	3.	4.	5.
1.	Piracetamum 20% 60ml		op.	3500

Winno być

Lp	Nazwa chemiczna	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1.	2.	3.	4.	5.
1	Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierający aminokwasy 35,9g, azot 5g, tłuszcze MCT 12,5g, LCT 10g, Ω3-2,5g, elektrolity i węglowodany (do 90g). Energia całkowita 740 kcal. Pojemność 625 ml		szt.	540
2	Worek 3 komorowy do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierający aminokwasy 71,8g, azot 10g, tłuszcze MCT 25g, LCT 20g, Ω3-5g, elektrolity i węglowodany (do 180g). Energia całkowita 1475 kcal. Pojemność do 1250 ml		szt.	500
3	Preparat do żywienia pozajelitowego - worek 3 komorowy (aminokwasy +glukoza + emulsja tłuszczowa typu MCT/LCT 50:50%, zawierający cynk, 35 g aminokwasów, 90 g glukozy, 5 g azotu, o kaloryczności 740 kcal do podaży drogą żył centralnych o poj. 625 ml.		szt.	100
4	Preparat do żywienia pozajelitowego - worek 3 komorowy (aminokwasy +glukoza + emulsja tłuszczowa typu MCT/LCT 50:50%, zawierający cynk, 35 g aminokwasów, 90 g glukozy, 5 g azotu, o kaloryczności 740 kcal do podaży drogą żył centralnych o poj. 1250 ml		szt.	200

Zamawiający załączy formularz asortymentowo-cenowy po zmianie.

Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Z-ca KOMENDANTA
ds. TECHNICZNYCH
105. KRESOWEGO SZPITALA WOJSKOWEGO
Z PRZYCHODNIĄ
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Żarach
Zamawiający
mgr Anna Kuczyńska

www.105szpital.pl

ul. Domańskiego 2, 68-200 Żary tel.: +48 68 470 78 10
fax: +48 68 470 78 15 e-mail: sekretariat@105szpital.pl

Filia: ul. Żelazna 1a, 68-100 Żagań tel.: +48 68 477 12 00
fax: +48 68 477 12 06 e-mail: sekretariat.zagan@105szpital.pl

NIP 638 173 01 00 REGON 147613774 KRS 000004712 Rachunek bankowy 92 1130 1222 0030 2003 2620 0001

