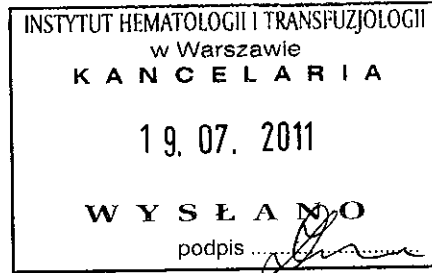


Dz.Z/ 2215/ 44/ 204 /2011



Warszawa, 19.07.2011r

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHIT/ P/ 44 /11 na Dostawę produktów leczniczych /zadania 1-36/

I. Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu na dostawę produktów leczniczych (zadania 1-36), Instytut Hematologii i Transfuzjologii **przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:**

Pytanie 1

„Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi, wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w trybie artykułu 4 pkt 3a Prawa Farmaceutycznego (Ustawa Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001r z póź. Zm. Dla asortymentu określonego w Pakiecie Nr 23?...”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 2

„Czy Zamawiający, w pakiecie 7 poz 8 i 9 wymaga, aby zaferowany Cefazydym 1g i 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?”

Odpowiedź

Wymóg Zamawiającego dotyczy drogi podania leku. Cefazydym musi być do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.

Pytanie 3

„Czy Zamawiający, w pakiecie 7 poz 8 i 9 wymaga, aby Cefazydym 1g i 2g miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich?”

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby w rejestracji Cefazydymu były wskazania do stosowania min. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich.

Pytanie 4

„Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 8 i 9 wymaga, aby Cefazydym 1g i 2g posiadał rejestrację do stosowania poniżej 3 miesiąca życia oraz zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temp. 2-8°C?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby rejestr Cefazydymu posiadał wskazania do stosowania poniżej 3 –mca życia, oraz aby po rozpuszczeniu zachowywał trwałość przez 24 godz. w tem.2-8°C

Pytanie 5

„Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 16 poz.22 (Ferri Hydroxidum saccharum) do odrębnego pakietu i dopuści Ferri Hydroxidum Dextranum 50mg/ml 2ml x 5 amp.?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do odrębnego pakietu Ferri Hydroxidum saccharum i zamiennie zaoferowanie Ferri Hydroxidum Dextranum 50mg/ml 2ml x 5 amp

Pytanie 6

§ 3 ust. 3 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla zamówień „na ratunek życia” i w trybie pilnym do 24 godzin?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy na ratunek życia i w trybie pilnym do 24 godz.

Pytanie 7

§ 6 ust. 6 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego postanowienia, ewentualnie na uzupełnienie o następujące sformułowanie: „przy czym Odbiorca nie może odmówić zgody bez uzasadnionej przyczyny”?.....

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do oddzielnego pakietu leków z Zadania nr 12 poz. 5: Dapson 100mg x 100 tabl.; poz. 13: Pentoxifylinum 20mg/ml x 5 amp. ze względu na brak wiedzy o tym, czy w okresie realizacji umowy, produkt będzie pozostawał w port folio naszej grupy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do oddzielnego leku Dapson 100mg x 100 ; Pentoxifylinum 20mg/ml x 5 amp. Leki te należy wycenić podając ostatnią cenę , a pod pakietem zamieścić informację o zaistniałej sytuacji.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 12 poz. 12 leku Fluconazolom w dawce 2mg/ml 100ml?

Odpowiedź

W zadaniu 12 poz. 12 należy wycenić lek Fluconazolom 2 mg/ml ,100ml.

Pytanie 10

Paragraf 3 ust. 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostawy w trybie pilnym z 12 h na 24h dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 26.

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 11

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 poz.1 wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę.

Pytanie 12

„Dotyczy pakietu nr 24 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty przetargowej na Cipronex roztwór do infuzji 2ml/ml 50 ml firmy Polpharma?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

„Dotyczy pakietu nr 24 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty przetargowej na Cipronex roztwór do infuzji 2ml/ml 100 ml firmy Polpharma?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

„Dotyczy Zadania nr 3 – cytostatyki

Czy Zamawiający dopuści wyłączenie z zadania nr 3, poz. 2, 3 i 4 i utworzenie oddzielnego pakietu z lekiem Calciumfolinat?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z zadania 3 poz. 2,3,4 i utworzenie oddzielnego pakietu z lekiem Calciumfolinat.

Pytanie 15

„Dotyczy Zadania nr 3- cytostatyki,

Czy Zamawiający dopuści wyłączenie z zadania nr 3, poz. 8 i 9 i utworzenie oddzielnego pakietu z lekiem Cisplatinum?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z zadania 3 poz. 8,9 i utworzenie oddzielnego pakietu z lekiem Cisplatinum.

Pytanie 16

„Dotyczy Zadania nr 3- cytostatyki,

Czy Zamawiający dopuści wyłączenie z zadania nr 3, poz. 25 i utworzenie oddzielnego pakietu z lekiem Fludarabinum?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z zadania 3 poz. 25 i utworzenie oddzielnego pakietu z lekiem Fludarabinum.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leków produkcji Teva, spełniających wymagania Zamawiającego w ramach w/w pakietów wymienionych w pytaniu nr 14,15,16 oraz w pakiecie nr 22.

Pytanie 17

„Dotyczy Zadania nr 3- cytostatyki,

Mając na uwadze wskazania do stosowania zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego Calciumfolinat (np. LEUCOVORIN Ca Teva) w schematach terapeutycznych tygodniowych, dwutygodniowych oraz miesięcznych i potrzebę dostosowania, przeliczenia dawki leku do powierzchni ciała pacjenta czy Zamawiający dopuści przeliczenie w zadaniu nr 3, do poz. 2, 3 i 4 dawek Calciumfolinat na dawkę Calciumfolinat 10MG/ML fioł, 10ml dzięki temu pozwoli to na elastyczniejsze dostosowanie dawki leku do danego pacjenta?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Calciumfolinat w dawce 10MG/ML fioł, 10ml w zadaniu 3 poz. 3.

Pytanie 18

„Czy Zamawiający wymaga by preparaty w zadaniu 19 poz. 29,30 Midazolamum zawierały w swoim składzie edytynian disodu?”

Odpowiedź

Zamawiający wymaga ,aby w zadaniu 19 leki z poz. 29,30 tj Midazolamum zawierały w swoim składzie edytynian disodu.

Pytanie 19

„Czy dopuszczą Państwo możliwość przeliczenia w formularzach cenowych ogólną ilość danego leku na inne opakowania jednostkowe , zachowując oczywiście podaną ogólną ilość. Jeżeli po przeliczeniu opakowań wychodzi liczba ułamkowa to czy należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę ?”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatów identycznych w innym opakowaniu jednostkowym niż zapisano w formularzu cenowym i odpowiednie przeliczenie zaokrąglając do pełnego opakowania „w górę”

Pytanie 20

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.?”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zamiennie zaoferowanie (w przypadku preparatów identycznych) tbl, tbl powł, dr, kaps.

Pytanie 21

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zamiennie zaoferowanie leków identycznych w postaci ampulek zamiast fiolek i odwrotnie za wyjątkiem poz.24, pak. 19 tj. Lidocainum hydr. 2% 20mg/ml x 5 fioł a 20 ml. W przypadku tego leku nie dopuszczamy zamiany formy leku.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz. 32 dexamethasoni 0,004/1ml x 10 oraz w poz.33 dexamethasoni 0,008g/2ml x 10 amp. , wyraża zgodę na wydzielenie celem złożenia korzystniejszej oferty cenowej ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do odrębnego pakietu poz. 32 i 33 z pak. nr 1 tj. Dexamethasoni inj.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz 9 aqua purificata 0,5 kg – 300 op., wyraża zgodę na wycenę aqua purificata 500 ml – 300 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w zadaniu 2 poz. 9 Aqua purificata 500ml - 300op

Pytanie 24

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz 21 balsamum peruvianum 100 ml – 20 op., wyraża zgodę na wycenę balsamum peruvianum 100 g – 20 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie 2 poz. 21 Balsamum peruvianum 100g – 20 op

Pytanie 25

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz. 60 gencjana r-r wodna 2% 20 ml – 20 op., wyraża zgodę na wycenę gencjana r-r wodna 2% 20 g – 20 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 poz. 60 preparatu Gencjana r-r wodny 2% 20g -20 op.

Pytanie 26

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz.68 hydroxyzinum hydr. Sir. 250 g , miał na myśli wycenę Hydroxyzinum, **1,6 mg/g**, syr., 250 g, czy też Hydroxyzinum, **10mg/5ml** ,syr, 250g ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wszystkich zarejestrowanych, dostępnych na rynku polskim preparatów Hydroxizinum syr. w opakowaniu 250g.

Pytanie 27

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz.12 fusafunginum 0,125 mg/doza aer 20 ml , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź

Lek Fusafunginum 0,125mg/doza aer 20ml należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończonej produkcji

Pytanie 28

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz.14 budesonidum 3 mg x 100 kaps., miał na myśli wycenę budesonidum, 3 mg, kaps.o przedl.uwal.,twarde,100 szt. ?

Odpowiedź

W pakiecie 5 poz. 14 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Budesonidum 3mg x 100kaps tward. o przedłużonym uwalnianiu

Pytanie 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz.23 valproic acid 300 mg x 30 tbl.powl., miał na myśli wycenę ValproLEK 300, 300mg, tabl. o p.uw.,30 szt,bl. ?

Odpowiedź

W pakiecie 5 w poz. 23 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Valprolek 300mg tbl o p. uw. 30 szt.

Pytanie 30

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz.24 valproic acid 500 mg x 30 tbl.powl., miał na myśli wycenę ValproLEK 500, 500mg, tabl. o p.uw.,30 szt,bl. ?

Odpowiedź

W pakiecie 5 poz. 24 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Valprolek 500mg tbl o p.uw. 30szt

Pytanie 31

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz. 47 indobufenum 200 mg x 30 tbl. , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź

W pakiecie 5 poz.47 należy wycenić preparat Indobufenum 200mg x 30tbl podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończeniu produkcji

Pytanie 32

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz.96 sudocrem 125 g – 200 op., wyraża zgodę na wycenę sudocrem **250 g – 100 op.** ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowania produktu Sudocrem 125g / pak. 5 poz. 96 /

Pytanie 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz.106 polyacrilic acid fluid krople oczne 10 g – 10 op., wyraża zgodę na wycenę polyacrilic acid fluid krople oczne **10 ml** – 10 op. ?

Odpowiedź

W pakiecie nr 5 poz 106 należy wycenić Poliacrilic acid fluid kr. oczne 10ml

Pytanie 34

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 w poz.17 gliceroli trinitras 0,5 mg x 20 tbl. podj., wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź

W pakiecie 16 poz.17 należy wycenić preparat Gliceroli trinitras 0,5mg x 20tbl podj. podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończeniu produkcji

Pytanie 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 w poz. 7 przesycony wodny roztwór jonów wapniowo-fosforanowych 2 x 15 ml a 30, - 50 op., miał na myśli wycenę :

Caphosol, płyn, d/pł.j.ust, 60 fioł.a 15ml (30f.A+30f.B) – 25 op. ?

Odpowiedź

W pakiecie 17 poz. 7 należy wycenić Caphosol płyn do płukania jamy ustnej 2x 15ml s 30.

Pytanie 36

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 w poz. 19 plerixafor 0,02g/ml fioł. – 2 op., miał na myśli wycenę **Mozobil, 24 mg/1.2 ml, inj.,1 fiołka – 2 op.** ?

Odpowiedź

W zadaniu 22 poz. 19 należy wycenić Mozobil 24mg/1,2ml fioł.

Pytanie 37

Czy Zamawiający w pakiecie nr 27 w poz. 5 chlorhexidinum gluconicum a 500 g , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź

W zadaniu 27 poz. 5 należy wycenić preparat chlorhexidinum gluconicum a 500g podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończeniu produkcji

Pytanie 38

Czy Zamawiający w pakiecie nr 27 w poz.27 alkohol etylowy skażony hibitanem 70 – 120 kg, wyraża zgodę na wycenę Spir. skażony hibitanem, 0,5% **1000ml – 120 op.**?

Odpowiedź

W pakiecie 27 poz. 27 dopuszczamy zaferowanie Alkoholu etylowego skażonego 0,5% 1000ml – 120 op

Pytanie 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 w poz.111 jonowy, jodowy środek kontrastowy 60% 20 ml (donaczyniowy) x 10 fl. ,wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź

W pakiecie 5 poz 111 należy wycenić jonowy, jodowy środek kontrastowy / donaczyniowy/ podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończonej produkcji

Pytanie 40

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz. 184 chloramphenicol 1% maść do oczu 3 g , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź

W pakiecie 2 poz. 184 należy wycenić preparat chloramphenicol 1% maść oczna 3g podając ostatnią cenę wraz z adnotacją o zakończeniu produkcji

Pytanie 41

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §6 ust.5 pkt 5.1. projektu umowy)?

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 42

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 33 wymaga diety zawierającej białko spełniające wytyczne WHO 2007 i wzbogaconej w kwasy EPA i DHA spełniającej zalecenia ISSFAL 2007 (33,5 mg/100 ml) i 6 rodzajów karotenoidów zmniejszających stres oksydacyjny o kaloryczności 1kcal/ml w opakowaniu miękkim typu pack?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 43

Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 33 wymaga diety zawierającej białko spełniające wytyczne WHO 2007 i wzbogaconej w kwasy EPA i DHA spełniającej zalecenia ISSFAL 2007 (33,5 mg/100 ml) i 6 rodzajów karotenoidów zmniejszających stres oksydacyjny o kaloryczności 1,5 kcal/ml?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 44

Czy Zamawiający w pozycji 3 pakiet 33 wymaga diety zawierającej białko spełniające wytyczne WHO 2007 o zawartości nie mniej niż 4g/ 100 ml i wzbogaconej w kwasy EPA i DHA spełniającej zalecenia ISSFAL 2007 (33,5 mg/100 ml) i 6 rodzajów karotenoidów zmniejszających stres oksydacyjny oraz zawierającej opatentowany błonnik multi fibre o kaloryczności 1kcal/ml?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 45

Czy Zamawiający w pozycji 7 pakiet 33 wymaga diety opartej wyłącznie na białku kazeinowym które należy do frakcji białek mleka?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 46

Czy Zamawiający w pozycji 9 pakiet 33 wymaga diety normalizującej glikemię o najniższym indeksie glikemicznym równym 17 i zawierającej opatentowany błonnik multi fibre?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 47

Czy zamawiający w pozycji 8 pakiet 33 wymaga diety normalizującej glikemię opartej na białku kazeinowym i sojowym i zawierającej opatentowany błonnik multi fibre w butelce z nakrętką?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 48

Czy zamawiający w pozycji 14 pakiet 33 wymaga diety kompletnej, bogatoresztkowej zawierającej opatentowany błonnik multifibre, polimeryczną z zawartością argininy, bezglutenowa, wolna od laktozy 1000 ml w opakowaniu typu pack ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 49

Czy Zamawiający w pozycji 16 pakiet 33 wymaga diety bogatobiałkowej, kompletnej, z zawartością białka 7,5g/100ml, kaloryczności 1,29 kcal/ml z wysoką zawartością glutaminy 1,66 g/100 ml dla pacjentów krytycznie chorych, opakowanie 500 ml typu pack?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 50

Czy w pozycji 19 w pakiecie 33 Zamawiający wymaga przyrząd kompatybilny z pompą FloCare 800 którą posiada szpital?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga..

Pytanie 51

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 6 pozycji 20 Labetalolum ze względu na zaprzestanie dystrybucji i zmianę podmiotu odpowiedzialnego za preparat leczniczy?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu 6 pozycji 20 Labetalolum. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o zaistniałej sytuacji.

Pytanie 52

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 6, pozycji 28-29 Ticarcillinum+Ac.Clavul ze względu na zakończenie produkcji?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 6 pozycji 28-29 Ticarcillinum+Ac.Clavul. Preparat ten należy wycenić podając ostatnią cenę i adnotację o zakończeniu produkcji.

Pytanie 53

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie w § 3 ustęp 3 umowy, terminu dostaw zamówień „na ratunek życia” lub „w trybie pilnym z 12 na 24 godz. Wydłużenia terminu dostaw pozwoli na udział dostawców z odległych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 54

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby wydzielić z pakietu nr 1 poz. 4,81,82,115, z pakietu nr 5 poz. 7,21,34,56,107 oraz z pakietu nr 6 poz. 24 i zechce utworzyć z nich odrębny pakiet lub pakiety, co umożliwi producentowi w/w leków zaproponowanie bardzo korzystnej ceny oraz zwiększy liczbę i konkurencyjność ofert.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody

Z-ca D Y R E K T O R A
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s technicznych i administracyjnych

mgr Witold Kmiotek

ddy