

DZ./2215/ 40 *223* /2012Warszawa, dnia *29.06.*2012**WYKONAWCY**Dotyczy:

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak **IHiT/P/40 /2012** na dostawę : **PRODUKTÓW LECZNICZYCH (Zadania 1-49)**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na pytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu na dostawę **PRODUKTÓW LECZNICZYCH (Zadania 1-9)** Instytut Hematologii i Transfuzjologii uprzejmie wyjaśnia:

Pytanie 1

Dotyczy Zadania nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycja 1 wymaga, aby preparat Imipenem 0,5g +cilastatine 0,5g i.v. posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania m.in.:

- zakażeniach śródporodowych i poporodowych;
- w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym;
- w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z: a) powikłanymi zakażeniami w obrębie jamy brzusznej; b) ciężkim zapaleniem płuc, w tym szpitalnym i zapaleniem płuc związanym ze stosowaniem respiratora; c) zakażeniami śródporodowymi i poporodowymi; d) powikłanymi zakażeniami układu moczowego; e) powikłanymi zakażeniami skóry i tkanek miękkich lub f) neutropenią połączoną z wystąpieniem gorączki prawdopodobnie wywołanej zakażeniem bakteryjnym; lub gdy podejrzewa się, że bakteriami przebiega w powiązaniu z w/w zakażeniami?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga w zadaniu 23 poz. 1 aby preparat Imipenem 0,5g + cilastatine 0,5g posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania m.in. :

- w zakażeniach śródporodowych i poporodowych;
- w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym;
- w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z powołanymi ciężkimi, powikłanymi zakażeniami.

Pytanie 2

Dotyczy Zadania nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycja 1 wymaga, aby preparat Imipenem 0,5g + cilastatine 0,5g i.v., był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych?

Odpowiedź

Nie. Zamawiający nie wymaga, aby preparat Imipenem 0,5g + cilastatine 0,5g był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych.

Pytanie 3

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 1.

Czy zamawiający w pakiecie 23 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Imipenem+Cilastatin Polpharma w opakowaniu typu butelka, która umożliwi rozcieńczenie do ostatecznej ilości 100ml i podanie pacjentowi bezpośrednio z butelki bez konieczności przenoszenia płynu do oddzielnego zestawu

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Imipenem+cilastatin w opakowaniu typu butelka.

Pytanie 4

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 8 i 9.

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 8 i 9 wymaga, aby Cefprozidimum miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, zakażeniu dróg moczowych, posocznicy, zakażeniu skóry i tkanek miękkich?

Odpowiedź

Zamawiający w pakiecie 7 poz. 8 i 9 dopuszcza wszystkie preparaty Cefprozidynu dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

Pytanie 5

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 8 i 9.

Czy Zamawiający, w pakiecie 7 pozycja 8 i 9 wymaga, aby zaoferowany Cefprozidym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź

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

Pytanie 6

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 5.

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 5 wymaga, aby Cefuroxym był stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 dnia życia)?

Odpowiedź

Zamawiający w pakiecie 7 poz. 5 nie wymaga, aby Cefuroxym posiadał rejestrację z ograniczeniami wiekowymi do stosowania.

Pytanie 7

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 5.

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 5 wymaga, aby Cefuroxym był pakowany w fiolki do 30 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby w pakiecie 7 poz. 5 Cefuroxym był pakowany w fiolki do 30ml.

Pytanie 8

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 5.

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 5 wymaga, aby Cefuroksym miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie preparaty Cefuroksymu dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

Pytanie 9

Dotyczy Zadania nr 11 poz.18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 11 pozycji 18** i utworzenie odrębnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie widzi merytorycznych podstaw do wydzielenia pozycji 18 z pakietu 11. Nie ograniczamy możliwości zaferowania w/w pozycji za pośrednictwem wielu hurtowni działających na rynku farmaceutycznym. Dopuszczamy zaferowanie Sevofluranum, którego opakowanie będzie dostosowane do posiadanych parowników.

Pytanie 10

Dotyczy Zadania nr 11 poz. 18

Czy Zamawiający w **Pakiecie 11 w pozycji 18** wymaga nieodpłatnego użyczenia przez

Wykonawcę 5 szt. parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem /kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga użyczenia przez Wykonawcę parowników, gdyż posiadamy własne. Opakowanie zaferowanego preparatu Sevofluranum musi zapewniać możliwość napełnienia tych parowników.

Pytanie 11

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 69.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do odrębnego zadania pakiet nr 3 poz. 69

„GĄBKA HEMOSTATYCZNA ster 7-8cm x 5x1cm” oraz wyrazi zgodę na zaferowanie produktu będącego jałową, wchłaniającą gąbką żelatynową tamującą krwawienia do zastosowania w chirurgii, o rozmiarze 6cm x 4cm x 0,5cm dodatkowo zapewniającą ochronę antybakteryjną.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 69. z pakietu 3.

Pytanie 12

Dotyczy Zadania nr 14 poz. 20.

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w Zakresie 14 poz.20 miał na myśli

trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego o zawartości azotu 13,5g do podawania drogą żył centralnych (zawartość 80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego) o pojemności 1500ml?

Odpowiedź

W zadaniu 14 poz. 20 należy wycenić - Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego o zawartości azotu 13,5g do podawania drogą żył centralnych (zawartość 80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego) o pojemności 1500ml.

Pytanie 13

Dotyczy Zadania nr 4 poz. 12.

Czy zamawiający wymaga preparatu Fludarabine w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji?

Odpowiedź

W pakiecie 4 poz. 12 zamawiający nie wymaga zaferowania Fludarabiny w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji

Pytanie 14

Dotyczy zadania 9 poz.4

Czy zamawiający wymaga preparatu Fludarabine w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji?

Odpowiedź

W pakiecie 9 poz. 14 zamawiający wymaga zaoferowania Fludarabiny w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji.

Pytanie 15

Dotyczy zadania 9 poz. 1

Czy zamawiający z racji problemu z dostępnością na rynku preparatu Bleomycin zgodzi się na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 9 poz.1 Bleomycin do osobnego pakietu.

Pytanie 16

Dotyczy zadania 9 poz. 6 i 7

Czy zamawiający z racji problemu z dostępnością na rynku dawki 10mg i 25mg zgodzi się na przeliczenie na dostępną dawkę 100mg z zachowaniem ilości mg?

Odpowiedź

W pakiecie 9 poz. 6 i 7 zamawiający nie wyraża zgody zaoferowanie dawki 100mg zamiast dawki 10mg i 25 mg.

Pytanie 17

Dotyczy zadania 2 poz. 56

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 56 z Zadania nr 2 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Carboxymaltosum ferricum 50mg Fe/ml, 10ml fiole i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml, 500mg/5ml – (5ml x 5 amp – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź

Pytanie nie dotyczy przetargu nieograniczonego na dostawę Produktów leczniczych znak IHiT/P/40/2012

Pytanie 18

Dotyczy zadania 16 poz. 22

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 22 z Zadania nr 16 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Ferri hydroxydum saccharum 20mg/ml 5ml x 5amp i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml (1ml x 5 amp – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź

Pytanie nie dotyczy przetargu nieograniczonego na dostawę Produktów leczniczych znak IHiT/P/40/2012

Pytanie 19

Dotyczy zadania 5 poz. 74

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 74 z Zadania nr 5 do osobnego Zadania dotyczącego produktu PARACETAMOL 1g x 12fl i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie Paracetamol Panpharma 10mg/ml, roztwór do infuzji (1 worek 100ml zawiera 1000mg paracetamolu w opakowaniach – po 10 sztuk), który daje możliwość wygodnej podaży leku?

Odpowiedź

Pytanie nie dotyczy przetargu nieograniczonego na dostawę Produktów leczniczych znak IHiT/P/40/2012

Pytanie 20

Dotyczy zadania 11 poz. 15

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 15 z Zadania nr 11 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Paracetamol 1g x 12 fl i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie Paracetamol Panpharma 10mg/ml, roztwór do infuzji (1 worek 100ml zawiera 1000mg paracetamolu w opakowaniach – po 10 sztuk), który daje możliwość wygodnej podaży leku?

Odpowiedź

Pytanie nie dotyczy przetargu nieograniczonego na dostawę Produktów leczniczych znak IHiT/P/40/2012

Pytanie 21

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 22

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zamienne zaoferowanie / w przypadku identycznego preparatu/ drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie, Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Pytanie 23

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

Odpowiedź

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

Pytanie 24

Dotyczy zadania 2 poz. 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz 21 balsamum peruvianum 100 ml – 15 op., wyraża zgodę na wycenę balsamum peruvianum 100 g – 15 op. ?

Odpowiedź

Wyrażamy zgodę na wycenę w pakiecie 2 poz. 21 Balsamum peruvianum 100g – 15 op

Pytanie 25

Dotyczy zadania 2 poz. 59

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz. 59 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. 59 preparatu Gencjana r-r wodny 2% 20g - 20 op

Pytanie 26

Dotyczy zadania 3 poz. 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz.14 fusafunginum 0,125 mg/doza aer 20 ml , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź

W pak.3 poz.14 lek Fusafunginum 0,125mg/doza aer 20ml należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończonej produkcji.

Pytanie 27

Dotyczy zadania 3 poz. 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz.16 budesonidum 3 mg x 100 kaps., miał na myśli wycenę budesonidum, 3 mg, kaps.o przedł.uwal.,twarde,100 szt. czy należy wycenić kapsułki dojelitowe ?

Odpowiedź

W pakiecie 3 poz.16 dopuszczamy wycenę Budesonidum 3mg x 100kaps twarde o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 28

Dotyczy zadania 3 poz. 25

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz.25 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 3 poz. 25 dopuszczamy zaoferowanie leku Valprolek 300mg tbl o p. uw. 30 szt.

Pytanie 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz.26 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. 26 dopuszczamy zaoferowanie leku Valprolek 500mg tbl o p.uw. 30szt

Pytanie 30

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz.27-29 ciclosporinum kaps. , wyraża zgodę na wycenę kapsułek miękkich ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w zadaniu 3 poz.27- 29 Ciclosporinum kaps miękkie

Pytanie 31

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz. 39 phospholipidum Essentiale x 50 kaps. , dopuszcza wycenę w/w leku w postaci kapsułek twardych ?

Odpowiedź

W pakiecie 3 w poz. 39 Phospholipidum Essentials x 50 kaps dopuszczamy zaoferowanie leku w postaci kapsułek twardych.

Pytanie 32

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3w poz.97sudocrem 125 g – 380, wyraża zgodę na wycenę sudocrem **250 g – 190op.** ?

Odpowiedź

Nie wyrażamy zgody na zmianę wielkości opakowania produktu Sudocrem 125g / pak. 3 poz. 97 /.

Pytanie 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3w poz.107 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 3 poz 107 należy wycenić Poliacrilic acid fluid kr. oczne 10ml

Pytanie 34

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3w poz. 110 atropine sulph, diphenoxylate hydr. – 50 op., miał na myśli wycenę reasec **x 20 tabl. – 50 op.** ?

Odpowiedź

W pakiecie 3 poz.110 należy wycenić preparat Reasec x 20tbl

Pytanie 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3w poz. 114 budesonide 200ug/dawkę 200 dawek 10 ml, miał na myśli wycenę leku **Budair,(200mcg/d), aer,wziewny,200 dawek+ ustnik** ?

Odpowiedź

W pakiecie nr 3 poz. 114 dopuszczamy wycenę preparatu Budair 200mcg/d , aer wziewny 200 dawek +ustnik

Pytanie 36

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3w poz.116 jonowy, jodowy środek kontrastowy 370 mgJ/ML; 100 ml(dojelitowy) **x 10 fl x 10 fl – 30 op.**, miał na myśli wycenę **30 opakowań po 10 flakonów** ?

Odpowiedź

W pakiecie nr 3 poz. 116 należy wycenić jonowy, jodowy środek kontrastowy 370mgJ/ml 100ml dojelitowy x 10 flakonów - 30 op.

Pytanie 37

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w poz.11 epirubicin 100 mg fiol. – 10 op., wyraża zgodę na wycenę epirubicin 50 mg , fiol – 20 op, zachowując przy tym zasadę wyceny jednego producenta w poz. 9-11?

Odpowiedź

W pakiecie nr 4 poz.11 wyrażamy zgodę na wycenę Epirubicin 50mg fiol - 20 op.

Pytanie 38

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w poz. 20 vincristin sulfas. 1 mg/ml fiol. roztw. 1 ml – 1100 fiol., wyraża zgodę na wycenę **Vincristin (Richter), 1mg,inj.,10 fiol(s.s.)+rozp. – 110 op.** ? Pozytywna odpowiedz spowoduje zwiększenie konkurencyjności cenowej, dzięki czemu Zamawiający uzyska korzystniejszą cenę za przedmiot zamówienia.

Odpowiedź

W pakiecie 4 poz. 20 wyrażamy zgodę na wycenę Vincristin 1mg inj x 10 fiol (s.s) + rozp. – 110 op.

Pytanie 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 w poz.7 mofetil mycophenolate 1 g/5 ml zaw. 5 ml – 2 op., miał na myśli wycenę **CellCept, 1g/5ml,prosz.d/sp.zaw.doustn,110g(175ml) – 2 op.** ?

Odpowiedź

W zadaniu 8 poz. 7 zamawiający miał na myśli wycenę CellCept 1g/5ml, prosz.d/sp. zaw.doust.,110g (175ml) - 2 op.

Pytanie 40

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 w poz. 2 immunoglobulina ludzka 10 g roztwór do infuzji – 1200 op., wyraża zgodę na wycenę immunoglobulina ludzka **5 g** roztwór do infuzji – **2400 op.** ?

Odpowiedź

W zadaniu 39 poz. 2 zamawiający nie wyraża zgody na wycenę immunoglobuliny ludzkiej 5g roztwór do infuzji.

Pytanie 41

§ 3 ust.3 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość wydłużenie terminu dostawy do 24 godzin?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 42

§ 5 ust.3 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość określenia terminu ważności dostarczanych produktów – jako 12- miesięczny (nie ułamkowo – jako 2/3 okresu wskazanego przez producenta)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu ważności z określenia ułamkowego - 2/3 terminu deklarowanego przez producenta na okres 12 miesięcy.

Pytanie 43

§ 5 ust.4 – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu w ten sposób, by po słowie „Dostawca” dodać sformułowanie: „w razie uznania zasadności zgłoszonej reklamacji” ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 44

§6 ust.1 pkt. 1.1. oraz pkt.1.4. Umowy- czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez obniżenie wartości kar umownych do wartości np. 5 %wartości niezrealizowanej części umowy ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 45

§6 ust.2 – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu w ten sposób, by po słowach „ §3 ust.1 i 3” dodać sformułowania: „o przekroczenie terminu będzie dłuższe niż 24 godziny” ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 46

§ 6 ust. 5 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowach „ w formie pisemnej” sformułowania „ z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych niniejszą umową, w tym postanowienia pkt.5.3. poniżej” ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 47

§ 6 ust. 5 pkt. 5.3. Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zapisu „Zmiany spowodowane przepisami powszechnie obowiązującymi dot. stawek VAT oraz cen urzędowych towarów będących przedmiotem niniejszej umowy, następować będą automatycznie i nie będą wymagały zawierania pisemnych aneksów do umów.” ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 48

§ 6 ust.5 pkt.5.5. Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie zdania w brzmieniu „ z zastrzeżeniem, że łączne ograniczenie zamówienia leków przez Odbiorcę w ramach realizacji niniejszej umowy nie będzie większe niż 30% w stosunku do wartości/iłości określonej tą umową” ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 49

§ 6 ust.5 pkt.5.8. Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie zdania w brzmieniu „ z zastrzeżeniem postanowienia pkt.5.3. powyżej.”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 50

§ 6 ust.6 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie zdania: „Zgody takiej Odbiorca nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 51

Czy w Zadaniu nr 12 poz. 1 i 3 Wykonawca powinien wycenić ten sam lek? Prosimy o sprostowanie.

Odpowiedź

W pakiecie 12 poz. 3 należy wycenić Adenosine 6mg/2ml x 6fiol .

Pytanie 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 12 poz. 13 – ze względu na brak wiedzy, czy lek będzie dostępny w okresie realizacji umowy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz.13 z zadania 12.

Pytanie 53

Dotyczy: zapisów SIWZ

Przepis art. 9 ust. refundacyjnej, nie ustanawia cen maksymalnych obowiązujących obie strony umowy, natomiast jednoznacznie nakłada on obowiązek na świadczeniodawcę, który jest zobligowany nabywać leki po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu leku, stanowiącego podstawę limitu, uwzględniając liczbę DDD leku.

Hurtownie w celu dostarczania leków do szpitali muszą je wpierv nabyć od producentów, którzy swoje cenniki budują na kalkulacji opartej o koszty wytworzenia a nie o wyznacznik cenowy nadany przez lek będący podstawą limitu w danej grupie terapeutycznej.

W związku z powyższym Wykonawca jako jednostka gospodarcza przystępując do przetargów nieograniczonych dokonuje wyceny preparatów zgodnie z zasadami rynkowymi i dostosowanie poziomu cen do wysokości cen leków wyznaczających limit z uwzględnieniem DDD narażałoby nasze przedsiębiorstwo na poniesienie rażących strat.

Wobec powyższego oraz, że ceny leków stanowiących przedmiot zamówienia, w związku z wejściem z dniem 01.01.2012 roku ustawy refundacyjnej z dnia 12.05.2011 r. mogą w trakcie trwania umowy podlegać kilkakrotnie zmianom w stosunku do cen ofertowych, które Wykonawca ma zamiar zaoferować Zamawiającemu, co spowodować może w konsekwencji, powstanie po stronie Wykonawcy rażącej, niemożliwej do pokrycia straty w sytuacji, gdy nie będzie mógł odzyskać różnicy pomiędzy ceną danego leku określoną każdorazowo na podstawie obowiązującej ustawy refundacyjnej a ceną zaoferowaną w postępowaniu przetargowym prosimy o:

a) wykreślenie zapisów SIWZ Rozdział V pkt.6.7 i 6.8 ;

- bądź - w przypadku zaistnienia groźby powstania istotnej szkody majątkowej po stronie Wykonawcy związanej z istotną zmianą cen urzędowych w stosunku do cen ofertowych leków stanowiących przedmiot zamówienia

b) wyrażenie zgody na wyłączenie produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę

c) wyrażenie zgody na rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym przez Wykonawcę za porozumieniem stron

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisów SIWZ Rozdział V 6.7 i 6.8.

Pytanie 54

Dotyczy Zadania nr 39

Czy Zamawiający dopuści preparat, którego procesy usuwania/inaktywacji wirusów mogą mieć ograniczoną wartość w przypadku wirusów bezosłonkowych takich jak HAV i(lub) B19?

Odpowiedź

W pakiecie 39 zamawiający dopuszcza wszystkie dopuszczone do obrotu na rynku polskim preparaty Immunoglobulin zgodne z opisem.

Pytanie 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w paragrafie 4 ust. 1 : „dostarczenia” na „wystawienia „ ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w paragrafie 4 ust. 4 : „obciążenia” na „uznania”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 57

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w paragrafie 6 ustępu 1.5?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuszcza dodanie zapisu w paragrafie 6 ustęp 5.3 umowy :

Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień umowy, w stosunku do treści oferty Wykonawcy, pod warunkiem, że zmiany te są konieczne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia w szczególności Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień umowy w sytuacji:

- a. istotnej zmiany kursów walutowych, jeżeli wpływa to na koszty dostawy,
- b. zaprzestania produkcji lub dystrybucji produktów będących przedmiotem dostawy, wycofania tych produktów z obrotu (w szczególności na podstawie decyzji właściwych władz), jak również braku możliwości pozyskania produktów będących przedmiotem dostawy wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej ostrożności.
- c. Istotnej zmiany cen przez producenta”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w paragrafie 6 ustęp 5.5 i 5.6 zapisu: „Zmniejszenie ilości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonej w niniejszej umowie.”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 60

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w paragrafie 6 ustępu 6 i 7 ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 61

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 7 z Zadania nr 3 do osobnego Zadania dotyczącego produktu CARBOXYMALTOSUM FERRICUM 50mg Fe/ml, 10ml i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml, 500mg/5ml – (5ml x 5 amp – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 7 z zadania 3.

Pytanie 62

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 21 z Zadania nr 16 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Ferri hydroxydum saccharum 20mg/ml 5ml x 5amp i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml (1ml x 5 amp – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 16 poz. 21.

Pytanie 63

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 75 z Zadania nr 3 do osobnego Zadania dotyczącego produktu PARACETAMOL 1g x 12fl i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie Paracetamol

Panpharma 10mg/ml, roztwór do infuzji (1 worek 100ml zawiera 1000mg paracetamolu w opakowaniach – po 10 sztuk), który daje możliwość wygodnej podaży leku?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania 3 poz. 75.

Pytanie 64

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 14 z Zadania nr 11 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Paracetamol 1g fl i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie Paracetamol Panpharma 10mg/ml, roztwór do infuzji (1 worek 100ml zawiera 1000mg paracetamolu w opakowaniach – po 10 sztuk), który daje możliwość wygodnej podaży leku?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania 11 poz. 14.

Pytanie 65

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 8 z Zadania nr 17 do osobnego Zadania dotyczącego produktu Ferri hydroxidum dekstranum 50mg Fe/ml 10ml x 2 amp i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml, 500mg/5ml – (5ml x 5 amp – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania 17 poz. 8.

Pytanie 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z:

pakietu 5 pozycji: 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 20.

pakietu 11 pozycji: 3, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 19, 20.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z :

1) pakietu 5 pozycji : 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 20.

2) pakietu 11 pozycji : 3, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 19, 20.

Pytanie 67

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania nr 14 pozycji 21 oraz 22(pompy objętościowe) oraz dopuści pompę objętościową, dostosowaną do podaży żywienia pozajelitowego z zestawami o długości 272 cm ?

Zgoda na w/w pytanie pozwoli na bezpośrednie uczestnictwo w przetargu autoryzowanemu przedstawicielowi producenta, co zmniejszy ostateczny koszt produktu poprzez eliminację marż dla firm pośredniczących.

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SIWZ i Ogłoszenia poprzez usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ w Zadaniu nr 14 pozycji nr 21 i 22. Informacja o zmianie Ogłoszenia i SIWZ z dnia 25.06.2012.

Pytanie 68

2. W związku z tym, że Zamawiający w tabeli umieszczonej w załączniku nr 1 do siwz, w kolumnie nr 2 wpisał 5 szt pomp(poz.21 i 22, zadanie 14), a w kolumnie nr 4 Zamawiający wpisał liczbę 1 szt., prosimy o doprecyzowanie jakiej ilości sztuk pomp, Zamawiający oczekuje?

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SIWZ i Ogłoszenia poprzez usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ w Zadaniu nr 14 pozycji nr 21 i 22. Informacja o zmianie Ogłoszenia i SIWZ z dnia 25.06.2012.

Pytanie 69

4. Prosimy o doprecyzowanie na czym ma polegać dostosowane pompy do podaży leków onkologicznych w systemie zestawów czterodrożnych światłoczułych i nieświatłoczułych ?

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SIWZ i Ogłoszenia poprzez usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ w Zadaniu nr 14. pozycji nr 21 i 22. Informacja o zmianie Ogłoszenia i SIWZ z dnia 25.06.2012.

Pytanie 70

5. Czy Zamawiający oczekuje, że jedna pompa będzie mogła podawać leki światłoczułe i nieświatłoczułe 4 kanałami w tym samym czasie 1 pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SIWZ i Ogłoszenia poprzez usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ w Zadaniu nr 14 pozycji nr 21 i 22. Informacja o zmianie Ogłoszenia i SIWZ z dnia 25.06.2012.

Pytanie 71

6. Czy „Zestaw czterodrożny” rozumiany jest przez Zamawiającego jako zestaw 4 pomp, do których podłączone są 4 zestawy infuzyjne mogące podawać różne leki w tym samym czasie jednemu pacjentowi?

Czy przy powyższym rozumieniu „czterodrożności” Zamawiający dopuści pompę dwukanałową, podającą dwa różne leki w tym samym czasie i gwarantującą „system zestawów czterodrożnych” składający się z dwóch, a nie 4 pomp, co w znacznym stopniu przyczyni się do ekonomiczniejszego wykorzystania środków publicznych?

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SIWZ i Ogłoszenia poprzez usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ w Zadaniu nr 14 pozycji nr 21 i 22. Informacja o zmianie Ogłoszenia i SIWZ z dnia 25.06.2012.

Pytanie 72

6. Prosimy o doprecyzowanie sformułowania „zestaw czterodrożny”. Czy pod pojęciem „zestaw czterodrożny” Zamawiający rozumie 1 zestaw mogący podawać cztery różne leki w tym samym czasie jednemu pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SIWZ i Ogłoszenia poprzez usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ w Zadaniu nr 14 pozycji nr 21 i 22. Informacja o zmianie Ogłoszenia i SIWZ z dnia 25.06.2012.

Pytanie 73

Dot. części. II SIWZ okt. 2.1

Prosimy o zmianę wymaganych dokumentów zawartych w pkt. 2.1 SIWZ dla pomp objętościowych. Pompy objętościowe są wyrobem medycznym, nie produktem leczniczym. Dokumentami dopuszczającymi do obrotu dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679) są certyfikat CE i Deklaracja Zgodności

Odpowiedź

Zamawiający dokonał zmiany SIWZ i Ogłoszenia poprzez usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ w Zadaniu nr 14 pozycji nr 21 i 22. Informacja o zmianie Ogłoszenia i SIWZ z dnia 25.06.2012.

Pytanie 74

Dotyczy wzoru umowy par. 6 ust. 1.1.

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności za które odpowiada wykonawca.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 75

Dotyczy wzoru umowy par. 6 ust. 1.2

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1% wartości brutto przedmiotu Zamówienia dostarczonego ze zwłoką za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 76

Dotyczy wzoru umowy par. 6 ust. 1.3

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1% wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wymianie

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 77

Dotyczy wzoru umowy par. 6 ust. 1.4

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1% wartości brutto przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki licząc od upływu terminu na usunięcie awarii

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 78

Zwracamy się z prośbą o zmianę §6 ust. 1.6 projektu umowy na następujący:

„Naliczenie przez Odbiorcę kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. 4, 9, 10, 81, 82, oraz z pakietu nr 3 poz. 9, 23, 36, 57, co umożliwi producentowi ww. leków zaproponowanie bardzo korzystnej ceny oraz może obniżyć koszty zakupu Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 1 poz. 4, 9, 10, 81, 82 oraz z pakietu 3 poz. 9, 23, 36, 57

Pytanie 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby wydzielić z Pakietu nr 6 poz. 21 Ondansetroni hydr. 8mg x 10 tabl., ze względu na bardzo dużą konkurencyjność leku, umożliwiając zaproponowanie bardzo korzystnej ceny.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 6 poz. 21

Pytanie 81

Czy zamawiający wymaga ,aby przedmiot zamówienia w pakiecie nr 25 zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian disodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby przedmiot zamówienia w pakiecie 25 zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek EDTA i kwas cytrynowy.

Pytanie 82

Czy zamawiający wymaga ,aby przedmiot zamówienia w pakiecie nr 25 był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25° C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8° C ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga , aby preparat z pakietu nr 25 był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej

Pytanie 83

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

Odpowiedź

Zamawiający zapis § 6 ust.5 pkt.5.1. projektu umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 84

czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 40 ma na myśli dietę zawierającą białko spełniające wytyczne WHO 2007 i wzbogaconą w kwasy EPA i DHA spełniającą zalecenia ISSFAL 2007 (33,5 mg/100 ml) i 6 rodzajów karotenoidów zmniejszających stres oksydacyjny o kaloryczności 1kcal/ml w opakowaniu miękkim pack 1000 ml typu NUTRISON?

Odpowiedź

W poz.1 należy zaoferować preparaty do żywienia spełniające wytyczne WHO i zalecenia ISSFAL.

Pytanie 85

czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 40 ma na myśli dietę zawierającą białko spełniające wytyczne WHO 2007 i wzbogaconą w kwasy EPA i DHA spełniającą zalecenia ISSFAL 2007 (33,5 mg/100 ml) i 6 rodzajów karotenoidów zmniejszających stres oksydacyjny o kaloryczności 1,5 kcal/ml w opakowaniu 1000 ml typu NUTRISON ENERGY?

Odpowiedź

W poz.2 należy zaoferować preparaty do żywienia spełniające wytyczne WHO i zalecenia ISSFAL.

Pytanie 86

czy Zamawiający w pozycji 3 pakiet 40 ma na myśli dietę zawierającą białko spełniające wytyczne WHO 2007 o zawartości nie mniej niż 4g/ 100 ml i wzbogaconą w kwasy EPA i DHA spełniającą zalecenia ISSFAL 2007 (33,5 mg/100 ml) i 6 rodzajów karotenoidów zmniejszających stres oksydacyjny oraz zawierającą opatentowany błonnik multifibre o kaloryczności 1kcal/ml opakowanie 1000 ML typu NUTRISON MULTIFIBRE?

Odpowiedź

W poz. 3 należy zaoferować preparaty do żywienia spełniające wytyczne WHO i zalecenia ISSFAL.

Pytanie 87

czy Zamawiający w pozycji 7 pakiet 40 ma na myśli dietę opartą wyłącznie na białku kazeinowym które należy do frakcji białek mleka typu NUTRIDRINK w wielu dostępnych smakach?

Odpowiedź

W poz. 7 dopuszczamy zaoferowanie preparatu zgodnie z opisem.

Pytanie 88

czy Zamawiający w pozycji 9 pakiet 40 ma na myśli dietę normalizującą glikemię o najniższym indeksie glikemicznym równym 17 i zawierającą opatentowany błonnik multifibre opartą wyłącznie na białku sojowym typu NUTRISON ADVANCED DIASON?

Odpowiedź

W poz. 9 dopuszczamy zaoferowanie preparatu zgodnie z opisem.

Pytanie 89

czy zamawiający w pozycji 8 pakiet 40 ma na myśli dietę normalizującą glikemię opartą na białku kazeinowym i sojowym i zawierającą 6 rodzajów błonnika w butelce 200 ml z nakrętką typu DIASIP?

Odpowiedź

W poz. 8 dopuszczamy zaoferowanie preparatu zgodnie z opisem .

Pytanie 90

czy zamawiający w pozycji 14 pakiet 40 ma na myśli dietę kompletną, bogatoresztkową zawierającą opatentowany błonnik multifibre, polimeryczną z zawartością argininy, bezglutenowa, wolna od laktozy 1000 ml w opakowaniu typu pack typu NUTRISON ADVANCED CUBISON?

Odpowiedź

W poz. 14 dopuszczamy zaoferowanie preparatu zgodnie z opisem.

Pytanie 91

Czy Zamawiający w pozycji 16 pakiet 40 ma na myśli dietę bogatobiałkową, kompletną, z zawartością białka 7,5g/100ml, o kaloryczności 1,29 kcal/ml z wysoką zawartością glutaminy 1,66 g/ 100 ml dla pacjentów krytycznie chorych , opakowanie 500 ml typu pack typu NUTRISON ADVANCED PROTISON?

Odpowiedź

W poz. 16 dopuszczamy zaoferowanie preparatu zgodnie z opisem.

Pytanie 92

Czy w pakiecie 40, pozycja 19 Zamawiający wymaga by przyrząd był kompatybilny z pompą Flocare 800 którą posiada szpital ?

Odpowiedź

W poz. 19 Zamawiający wymaga, aby przyrząd do podawania żywienia był kompatybilny z pompą , którą posiada szpital.

Pytanie 93

Czy Zamawiający w pozycji 5 ma na myśli dietę niskotłuszczową o zawartości tłuszczu nie więcej niż 1,7 g/ 100 ML typu NUTRISON ADVANCED PEPTISORB w opakowaniu 1000 ML?

Odpowiedź

W poz. 5 dopuszczamy zaoferowanie preparatu zgodnie z opisem.

Pytanie 94

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 4 poz. 21 do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania 4 poz. 21

Pytanie 95

Rozdz. II pkt 2.1 SIWZ

2.1. Zezwolenia na obrót produktami leczniczymi (należy przedstawić jeden z poniższych dokumentów):

2.1.1. Kopię ważnego zezwolenia w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie;

2.1.2. Kopię ważnego zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie, jeżeli wykonawca jest wytwórcą;

2.1.3. W przypadku wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny - zezwolenie na prowadzenie składu zawierające uprawnienia przyznane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie obrotu produktami leczniczymi;

Powyższe dokumenty muszą być zgodne z z art. 74 i 99 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 - tekst jednolity z późn. zm.)

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie dla asortymentu zawartego w pakiecie 43 zapisu „Powyższe dokumenty muszą być zgodne z z art. 74 i 99 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 - tekst jednolity z późn. zm.)”.

Odpowiedź

Dokumenty muszą być zgodne z zapisami Ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001.

Z-CA DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych
mgr Witold Kmiotek