

Warszawa dn. 19.07.2017 r.

DZ /2215/30/249/2017

WYKONAWCY**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/30/2017 na Dostawę produktów leczniczych (zadania 1-105)**

Zgodnie z art.38 ust.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu Instytutu Hematologii i Transfuzjologii **przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:**

Pytanie nr 1**Dotyczy zadania nr 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 30 leku Imatinibum 0,1g x 60 i 400mg x 30 w postaci kapsułek?

Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie****Pytanie nr 2****Dotyczy zadania nr 77**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w części nr 77 Acidum Zoledronicum w dawce 100ml, która nie wymaga rozpuszczania, a co za tym idzie nie generuje dodatkowych kosztów?

Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie****Pytanie nr 3****Dotyczy zadania nr 3 poz. 119**

Czy w pakiecie Nr 3 poz. 119 (Budesonide 0,25 mg/ml 20 amp, 2ml do nebuliz.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie**Pytanie nr 4****Dotyczy zadania nr 3 poz. 119**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 119 (Budesonide 0,25 mg/ml 20 amp, 2ml do nebuliz.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie**Pytanie nr 5****Dotyczy zadania nr 3 poz. 119**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 119 (Budesonide 0,25 mg/ml 20 amp, 2ml do nebuliz.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 6

Dotyczy zadania nr 3 poz.42

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 3 poz. 42 (Bupivacaine hydr. 5mg/ml 4 ml x 5 fiol.), pakiecie Nr 58 poz. 4 (Bupivacaine h/chlor. 5mg/ml 0,5% 4 ml x 5 amp roztwór izobaryczny) oraz w pakiecie Nr 80 poz. 39 (Bupivacaini hydroch. 5mg/ml x 5 amp a 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 7

Dotyczy zadania nr 3 poz. 32,33,34,35,110,111,112

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 3 poz. 32,33,34,35 (Ciclosporinum) oraz poz. 110,111,112 (Tacrolimus) ? Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 8

Dotyczy zadania nr 46 poz.15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 46 poz. 15 (Valganciclovir) ? Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 9

Dotyczy zadania nr 82 poz.28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 82 poz. 28 (Valganciclovir) ? Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 10

Dotyczy zadania nr 84 poz.2,3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 84 poz. 2,3 (Mofetil mycophenolate) oraz poz. 9 (Valganciclovir) ? Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 11

Dotyczy zadania nr 80 poz.32

Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę opisu przedmiotu zamówienia (Cytrynian sodu nie jest preparatem równoważnym dla Heparyny)

Pytanie nr 12

Dotyczy zadania nr 80 poz.32

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 13

Dotyczy zadania nr 1 poz.61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu nr 1 poz. 61 preparatu heparyny Lioton 1000 żel 1000j.m./g w tubie 30 g posiadający takie same wskazania do stosowania jak preparat Heparinum natr. 20g krem i zaproponowanie ilości zgodnej z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

W jaki sposób przeliczyć opakowania?

Czy zaproponować przeliczenie 1:1, czyli 200op?

Czy zaproponować w przeliczeniu ilość gram, czyli 133,33~ 134op ?

Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat i zapewni jego dostępność.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Lioton w tubie 30g z jednoczesnym przeliczeniem ilości gram tj. 134 op

Pytanie nr 14

Dotyczy zadania nr 1 poz. 37,46,47,61,70,72,73,131, zadania nr 2 poz.43, zadania nr 3 poz. 57,70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

Z Zadania nr 1:

Poz. 37 Diclofenacum natr.

Poz. 46,47 Enalapriili maleas

Poz. 61 Heparinum natricum

Poz.70 Diclofenacum natr.

Poz. 72,73 Metformini hydrochlor.

Poz. 131 Heparinum natricum

Z Zadania nr 2:

Poz. 43 Simeticon

Z Zadania nr 3:

Poz. 57 Levothiroxinum

Poz. 70 Ambroxoli

I wyodrębnienie do oddzielnego Zadania?

Pozwoli to na uzyskanie niższych cen na preparaty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 15

Dotyczy zadania nr 1 poz.46,47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu nr 1 poz. 46,47 preparatu Benalapril 5mg, Benalapril 10mg w opakowaniach x 30 tabletek i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 16

Dotyczy zadania nr 1 poz.70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Zadaniu nr 1 poz. 70 preparatu Dicloberl Retard w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 17

Dotyczy zadania nr 77 acidum zoledronicum

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 18

Dotyczy zadania nr 89 poz. 9:

Czy Zamawiający miał na myśli dietę kompletną (1,5kcal/1ml), 46% energii pochodzi z tłuszczu, zawartość białka 7,7g/100 ml pochodzenia sojowego, zawiera błonnik rozpuszczalny i nierozpuszczalny w wodzie w ilości 1,5g/100ml, o osmolarności 395mOsmol/l, wolna od laktozy i fruktozy, opakowanie 1000ml pack?

Odpowiedź: W zadaniu 89 poz. 9 należy zaoferować dietę kompletną (1,5kcal/1ml), 46% energii pochodzi z tłuszczu, zawartość białka 7,7g/100 ml pochodzenia sojowego, zawiera błonnik rozpuszczalny i nierozpuszczalny w wodzie w ilości 1,5g/100ml, o osmolarności 395mOsmol/l, wolna od laktozy i fruktozy, opakowanie 1000ml pack

Pytanie nr 19

Dotyczy zadania nr 3 poz.56

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę (w stosunku ilościowym 95%:5%), konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 lub x 60 szt. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 20

Dotyczy zadania nr 60

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 21

Dotyczy zadania nr 3 poz.62

Czy w Zadaniu nr 3 poz. 62 Macrogol 74g x 48 sasz., Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Moviprep x 4 saszetki i po przeliczeniu zaoferowanie 360 op.?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (pr. do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki

A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta. Skuteczne oczyszczenie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makrogolem:

MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).

MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązania

Pytanie nr 22

Dotyczy zadania nr 98

Czy w zadaniu Nr 98 (Thalidomidum) wyrażą Państwo zgodę na złożenie oferty z produktem leczniczym w postaci kapsułek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 23

Dotyczy zadania nr 102

Czy w zadaniu Nr 102 (Daunorubicini) wyrażą Państwo zgodę na złożenie oferty z produktem leczniczym w opakowaniu zawierającym 1 fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 24

Dotyczy zadania nr 98,99,100,102

Czy wyrażą Państwo zgodę na złożenie oferty w zadaniach : 98, 99, 100, 102 na produkty lecznicze będące sprowadzane w ramach importu docelowego z kraju z poza Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 25

Dotyczy zadania 3 poz. 31

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany preparat NIE POSIADAŁ w składzie konserwantu, chlorku bezalkaniowego lub ograniczył jego ilość do maximum 0,005% zgodnie z obowiązującą w Polsce Farmakopeą Polską wyd X (źródło: Polskie Towarzystwo Farmaceutyczne: Farmakopea Polska X, 2014), która określa dopuszczalną zawartość wodnego roztworu chlorku benzalkoniowego do stosowania na błony śluzowe 0,005%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w/w rozwiązania

Pytanie nr 26

Dotyczy zadania 3 poz. 31

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał potwierdzoną klinicznie skuteczność w redukcji czasu trwania oraz stopniu nasilenia zapalenia błony śluzowej jamy ustnej u ludzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w/w rozwiązania

Pytanie nr 27

Dotyczy zadania nr 71

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany paracetamol znajdował się w opakowaniu z dwoma niezależnymi szczelnymi portami, umożliwiającymi podanie leku w systemie zamkniętym. Zapewnianie aseptycznej podaży leków w systemie zamkniętym zdecydowanie ogranicza zagrożenia zakażeniami szpitalnymi.

Rezolucja Rady Europy CM/Res AP z 2011 mówi: „...jedynie przygotowywanie leków uznane za czynności niskiego ryzyka może być dokonane na oddziałach szpitalnych przez personel pielęgniarstwa i może mieć miejsce tylko przy wykorzystaniu w terapii leków gotowych do podania zwanych („RTU – ready to use”) zgodnych z zasadami prowadzenia farmakoterapii według standardów tzw. Bezpiecznej Linii Naczyniowej (BLN) i stosowania zamkniętego systemu infuzyjnego...”. Zamknięty system infuzyjny zgodnie z jego definicją według NIOSH 2004 (National Institute for Occupational Safety) zapewniony może być poprzez stosowanie tylko urządzeń do podaży leków (z uwzględnieniem opakowań leków), które nie dokonują wymiany niefiltrowanego powietrza lub zanieczyszczeń z otoczeniem, tym samym ograniczając do minimum ryzyko przedostawania się szczepów bakteryjnych, a co za tym idzie wywoływania zakażeń szpitalnych. Odwołując się do Rezolucji Unii Europejskiej CM/Res AP/1/2011 farmaceuci szpitalni powinni w pierwszej kolejności zapewnić dostępność w szpitalach tych produktów leczniczych, które występują w Polsce

w formie gotowej do podania pacjentowi z uwzględnieniem odpowiedniej postaci farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w/w rozwiązania

Pytanie nr 28

Dotyczy zadania nr 3 poz. 56 i zadania nr 60 poz.1

W pakiecie (zadaniu) Zadanie nr 3, w pozycji 56 oraz w pakiecie (zadaniu) Zadanie nr 60, w pozycji 1 dotyczących „Lactobacillus helveticus, rhamnosus x 60 kaps./Lactobacillus helveticus, Lactobacillus rhamnosus x 10 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blisterów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 29

Dotyczy zadania nr 62:

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty w pozycji 1 na Gliclazidum (Diaprel MR) 60 mg x 60 tabl. o zmodyf. uwalnianiu zamiast Gliclazidum (Diaprel MR) 30 mg x 90 tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

Podzielność dawki, w tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu w preparacie Diaprel MR w dawce 60 mg, jest osiągnięta dzięki zastosowaniu technologii wbudowanej siatki polimerowej (EPMT2).

Diaprel MR w dawce 60 mg w opakowaniu zawierającym 30 tabletek (kod EAN 5909997747446) jest objęty refundacją (por. 1229 , odpłatność ryczałtowa - R).

W przypadku wyrażenia zgody na powyższą propozycję, prosimy o informację jaką ilość Diaprelu MR 60 mg x 60 tabl. należy wycenić w ofercie przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 30

Dotyczy projektu umowy

Czy wymóg umieszczenia na fakturze wzmianek o płatności zgodnej z umową, określony w par. 4.4 jest bezwzględny? Systemy księgowe generują faktury o określonych, standardowych zapisach i dodatkowo wzmianki na fakturach wymagałyby indywidualnej ‘ręcznej’ obróbki. Skoro strony w pisemnej umowie określiły termin płatności, to zamieszczenie dodatkowego zapisu na fakturze nie wnosi żadnej wartości dodanej do relacji stron. Tym bardziej, że ewentualne nieścisłości mogą być korygowane (par. 4.5).

Odpowiedź: Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian

Pytanie nr 31

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający w par. 5.1 wskaże konkretny minimalny termin ważności, np. 6 miesięcy? Ułatwia to wybór leków do dostaw oraz sprawdzenie przy dostawie, czy termin jest właściwy.

Odpowiedź: Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian

Pytanie nr 32

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.1.1 z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian

Pytanie nr 33

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.1.4 z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian

Pytanie nr 34

Dotyczy zadania nr 85 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 85 poz. 4 leku w postaci fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania leku w postaci fiolki

Pytanie nr 35

Dotyczy zadania nr 85 poz. 16

Czy Zamawiający wydzieli z Zadania 85 poz. 16 do oddzielnego zadania co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 36

Dotyczy zadania nr 11 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 11 pozycji 1 produktu leczniczego Linezolidum 2mg/ml 300ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 37

Dotyczy zadania nr 31 poz.1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 31 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Bendamustin w opakowaniu 1 fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 38

Dotyczy zadania nr 52 poz.1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 52 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Bendamustin w opakowaniu 1 fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 39

Dotyczy zadania nr 52 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 52 pozycji 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 40

Dotyczy zadania nr 63 poz.1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 63 pozycji 1 oraz 2 produktu Levofloxacinum 5mg/ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 41

Dotyczy zadania nr 80 poz.23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 80 pozycji 23 produktu leczniczego Ceftazidime 2g w opakowaniu butelka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 42

Dotyczy zadania nr 80 poz.22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 80 pozycji 22 produktu leczniczego Ceftazidime 1g w opakowaniu fiolka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 43

Dotyczy zadania nr 80 poz.33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 80 pozycji 33 produktu leczniczego Kalii chloridum 15% 150mg/ml 20 ml w opakowaniu 20 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 44

Dotyczy zadania nr 80 poz.44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 80 pozycji 44 produktu leczniczego Propofolum 10mg/ml 20 ml w opakowaniu 5 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązania

Pytanie nr 45

Dotyczy zadania nr 80 poz.22,23,28,33,44,47,48,61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 80 pozycji 22,23,28, 33,44,47,48,61 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 46

Dotyczy zadania nr 82 poz.20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 82 pozycji 20 produktu leczniczego Linezolidum 2mg/ml 300ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 47

Dotyczy zadania nr 82 poz. 25

Dotyczy Zadania 82 pozycji 25. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wymaganej dawki produktu leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że lek należy wycenić w dawce 4,5 mg

Pytanie nr 48

Dotyczy zadania nr 82 poz.26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 82 pozycji 26 produktu leczniczego Propofolum 10mg/ml 20 ml w opakowaniu 5 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 49

Dotyczy zadania nr 82 poz.13,19,20,25,26,27,29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 82 pozycji 13,19,20,25,26,27,29, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 50

Dotyczy zadania nr 86 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 86 pozycji 3 produktu leczniczego Ceftazidime 2g w opakowaniu butelka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie z równoczesnym przeliczeniem ilości

Pytanie nr 51

Dotyczy zadania nr 86 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 86 pozycji 4 produktu leczniczego Ceftazidime 1g w opakowaniu fiolka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie z równoczesnym przeliczeniem ilości

Pytanie nr 52

Dotyczy zadania nr 86 poz.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 86 pozycji 6 produktu leczniczego Kalii chloridum 15% 150mg/ml 20 ml w opakowaniu 20 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie z równoczesnym przeliczeniem ilości

Pytanie nr 53

Dotyczy zadania nr 88 poz.2

Czy w Zadaniu 88 pozycji 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Vamin 18 Electrolyte-Free – roztwór aminokwasów 11,4% bez elektrolitów o zawartości azotu 18 g/l, butelka 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 54

Dotyczy zadania nr 88 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 88 pozycji 4 produktu leczniczego w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 55

Dotyczy zadania nr 88 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 88 pozycji 5 produktu leczniczego w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 56

Dotyczy zadania nr 88 poz.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 88 pozycji 8 produktu leczniczego Emulsja tłuszczowa 20% 500ml w opakowaniu butelka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 57

Dotyczy zadania nr 88 poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 88 pozycji 9 produktu leczniczego Emulsja tłuszczowa 20% 100ml w opakowaniu butelka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 58

Dotyczy zadania nr 88 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 88 pozycji 11 produktu leczniczego w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 59

Dotyczy zadania nr 92 poz.30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 92 pozycji 30 Worek trzykomorowy ze sterylnymi portami do żywienia pozajelitowego drogą żył obwodowych, zawierający: aminokwasy, 7,4g

azotu, 15% oleju rybiego, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany z elektrolitami, wartość energetyczna pozabiałkowa 800kcal, objętość 1448 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 60

Dotyczy zadania nr 92 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 92 pozycji 32 Worek trzykomorowy ze sterylnymi portami do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych, zawierający: aminokwasy, 16g azotu, 15% oleju rybiego, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany bez elektrolitów, wartość energetyczna pozabiałkowa 1800kcal, objętość ok. 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 61

Dotyczy załącznika nr 3 „Specyfikacja Asortymentowo- Cenowa”

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy podać pełne ilości zaokrąglone w górę

Pytanie nr 62

Dotyczy załącznika nr 3 „Specyfikacja Asortymentowo- Cenowa”

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Dla pozycji 21 w zadaniu nr 67 Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 63

Dotyczy załącznika nr 3 „Specyfikacja Asortymentowo- Cenowa”

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Dla pozycji 26 w zadaniu nr 82 Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Dla pozycji 44 w zadaniu nr 80 Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 64

Dotyczy załącznika nr 3 „Specyfikacja Asortymentowo- Cenowa”

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Produkt leczniczy należy wycenić z adnotacją pod pakietem o braku dostępności

Pytanie nr 65

Dotyczy zadania nr 20 poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby preparat w pakiecie 20 poz. 1, posiadał rejestrację w profilaktyce inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka po allogenicznym przeszczepieniu

macierzystych komórek krwiotwórczych oraz by mógł być stosowany u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką niewydolnością nerek, nie poddawanych hemodializie, oraz był zarejestrowanym produktem leczniczym (ChPL) w postaci zestawu do infuzji i posiadał bezigłowy zestaw do infuzji, który ma wpływ na bezpieczeństwo personelu- eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniża ryzyko zakażeń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie ale nie wymaga

Pytanie nr 66

Dotyczy zadania nr 44 poz.4,5

Czy Zamawiający w pakiecie 44 poz. 4-5 wymaga, aby lek był zarejestrowany przynajmniej w jednym z wymienionych wskazań:- chemioterapia paliatywna raka połączenia przełykowo-żołądkowego- nowotwory głowy i szyi- rak trzustki w leczeniu skojarzonym wg schematu PEFG (cisplatyna, epirubicyna, 5-fluorouracyl i gemcytabina)- mięsaki tkanek miękkich?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w/w rozwiązania

Pytanie nr 67

Dotyczy zadania nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 8 poz. 1 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w/w rozwiązania

Pytanie nr 68

Dotyczy zadania nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 8 poz. 1 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w/w rozwiązania

Pytanie nr 69

Dotyczy zadania nr 2 poz.20

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 20 dopuści lek Calciu gluconate 10% x 50 amp w il 60 op sprowadzanego na czasowe dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 70

Dotyczy zadania nr 2 poz.21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 21 mian na myśli Calcium, tabl. mus, sm. jeżyn, 16szt – suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 21 wymaga Calcium, tabl. mus, sm. jeżyn, 16 tabl.

Pytanie nr 71

Dotyczy zadania nr 2 poz.24

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 pozycja 24 (Carbo medicinalis 300 mg) wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 200mg w ilości 5 op. Lek wymagany w siwz został wycofany z oferty producenta i nie jest dostępny już w sprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 72

Dotyczy zadania nr 2 poz. 146

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 pozycja 146 miał na myśli lek Amiloridi hydr+hydrochlorothiazidum x 50 tbl w dawce 0,0025+0,025 g czy Amiloridi hydr+hydrochlorothiazidum x 50 tbl w dawce 0,005+0,05g.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że lek należy wycenić w dawce 5 mg+ 50 mg

Pytanie nr 73

Dotyczy zadania nr 3 poz.62

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 3 poz. 62 był preparat 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. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wycenić lek zgodny z opisem przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 74

Dotyczy zadania nr 3 poz.62

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 3 poz. 62 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wycenić lek zgodny z opisem przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 75

Dotyczy zadania nr 3 poz.97

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 3 poz. 97 Streptokinasum – zakończona produkcja, brak odpowiednika.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy wycenić preparat podając ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji

Pytanie nr 76

Dotyczy zadania nr 3 poz.99

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 99 miał na myśli Terbinafini 10mg/ml 15 g krem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy wycenić Terbinafini 10g/ml 15 g w postaci kremu

Pytanie nr 77

Dotyczy zadania nr 3 poz.140

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 140 dopuści lek sprowadzany na czasowe dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 78

Dotyczy projektu umowy

Do treści §3 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian

Pytanie nr 79

Dotyczy projektu umowy

Do treści §5 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek okresu ważności zamówionych towarów nie krótszy niż 2/3 okresu ważności wskazanego przez producenta? Wskazujemy

przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian. Jest to dla Zamawiającego bezpieczny termin ważności nie pozwalający na przeterminowanie się leków. Leki przechowywane są nie tylko w aptece ale także w apteczkach oddziałowych

Pytanie nr 80

Dotyczy projektu umowy

Do treści §5 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie okresu na wymianę wadliwego przedmiotu umowy dostarczonego w ramach importu docelowego do 21 dni od otrzymania reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 81

Dotyczy projektu umowy

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §7 ust.3 pkt 3.1. projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 82

Dotyczy projektu umowy

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §7 ust.3 pkt 3.6 i 3.8. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian

Pytanie nr 83

Dotyczy zadania nr 51 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 51 poz nr 7 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania. W przypadku braku dostępności leku należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę z informacją o braku dostępności

Pytanie nr 84

Dotyczy zadania nr 51 poz.7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w zadaniu 51 poz nr 7, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 280 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 17 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 17 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 170 szt)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Pytanie nr 85

Dotyczy zadania nr 35, zadania nr 38 poz. 1, zadania nr 84 poz. 1, 4, 6, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktów leczniczych zawartych w zadaniach nr 35, 38 poz. 1, 4, 6, 7 z terminem ważności 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 86

Dotyczy zadania nr 84 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Mofetil mycophenolate 250mg x 100 w postaci kapsulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 87

Dotyczy zadania nr 87 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 87 pozycja 2 Sevoflurane do osobnego pakietu? Wyrażona zgoda, pozwoli na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie

Pytanie nr 88

Dotyczy zadania nr 87 poz.2

Czy zamawiający w Zadaniu 87 Sevoflurane poz. 2 wymaga aby zaferowany produkt Sevofluran był w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne (innej niż szklana)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt Sevoflurane był w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne (innej niż szklana)

Pytanie nr 89

Dotyczy zadania nr 78

Czy Zamawiający wymaga aby płyn ACD-A 500 ml worek był wyposażony w bezpieczny łącznik antykoagulantu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie

Pytanie nr 90

Pytanie do pkt. 2 Termin wykonania poszczególnych dostaw, Cz. XII. ZASADY OCENY OFERT

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużenie terminu dostawy w zakresie Zadania nr 78?

Realizowane w zakresie zadania nr 78 dostawy to przesyłki wielkogabarytowe (palety), czas dostawy gwarantowany przez kuriera (transport z magazynu zagranicznego) wynosi od 4 do 5 dni roboczych, dlatego uprzejmie prosimy o umożliwienie zaferowania terminu 5 dni roboczych przy 0 punktach w kryterium Termin wykonania poszczególnych dostaw.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania

Z-ca DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s Zarządzania

mgr Witold Kmiotek