

SPZOZ - OiZP/3 /38/380-382 / 19 / 2017 / A

WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Numer sprawy: SPZOZ – OiZP /3 /38/380-382 / 19 / 2017

Nazwa zadania: **Zakup z dostawą do Apteki leków i płynów infuzyjnych na potrzeby SPZOZ w Wieluniu.**

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Pytanie nr 1- Zamówienie nr 23, pozycja 28:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,37 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Uzasadnieniem ekonomicznym proponowanego leku jest fakt, że personel medyczny ma gotowy produkt, aseptycznie zamknięty i nie ma potrzeby posiadania dodatkowo strzykawek oraz igieł do nabierania produktu z fiolki.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28 z Zadania nr 23 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 - Zamówienie nr 10:

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta zamawiający wymaga dodatkowo, aby gąbki hemostatyczne były również elastyczne i niełamliwe się, wchłaniające się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, szczelnie przylegające i łączące się z krwawiącą tkanką zachowując swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dodatkowo, aby gąbki hemostatyczne były również elastyczne i niełamliwe się, wchłaniające się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, szczelnie przylegające i łączące się z krwawiącą tkanką zachowując swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią.

Pytanie nr 3 - Zamówienie nr 23, pozycja 28:

Czy 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 przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 - Zamówienie nr 23, pozycja 28:

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5 - Zamówienie nr 33, pozycja 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zamówienia nr 33 poz. nr 4 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml)?

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w zamówieniu nr 33 poz. nr 4, 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 wyraża zgody na wydzielenie z zamówienia nr 33 poz. nr 4 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml).

Zamawiający wyraża 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.).

Pytanie nr 6 -Zamówienie nr 3, poz. 49:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym identyczny szczep probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w identycznym stężeniu 250 mg, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 20 kaps.). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu i podawana w formie doustnej zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 - Zamówienie nr 3, poz. 67:

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 postaci kapsułek.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 - Zamówienie nr 3, poz. 67:

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 kapsulek (opakowanie x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 - Zamówienie nr 3, poz. 81:

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia składu suplementu diety będącego produktem konkretnego wytwórcy, wracamy 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 i zalecany do stosowania w wytycznych ESPGHAN szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsulek (opakowanie x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań). Oferowany preparat może być przechowywany w temperaturze pokojowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10- Zamówienie nr 12:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 12 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11- Zamówienie nr 12, poz. 9:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12 w pozycji 9 produktów w opakowaniu typu Pure Bottle?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12- Zamówienie nr 12, poz. 12:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12 w pozycji 12 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13:

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 wymaga podania pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie 14:

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsulek na kapsułki miękkie
- b) Kapsulek na kapsułki twarde
- a) Kapsulek na tabletki
- b) Kapsulek na tabl. powlekane
- c) Tabletek na kapsułki
- d) Tabletek na tabletki powlekane
- e) Tabletek na tabletki drażowane
- f) Drażetek na tabletki drażowane
- g) Tabletek na tabletki dojelitowe
- h) Tabletek zwykłych na tabletki
- i) Ampułki na fiolki
- j) Fiolki na ampułki
- k) Worki na butelki

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólną zamianę poszczególnych form postaci leków. Jest to możliwe, ale w poszczególnych przypadkach z podaniem w zapytaniu nr zamówień, pozycji i nazw leków, których ta zamiana mogłaby dotyczyć.

Pytanie 15- Zamówienie nr 34, poz. 1:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 34 pozycja 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 była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego 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 i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę.

Pytanie 16- Zamówienie nr 34, poz. 1:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 34 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 dopuszcza.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 3, w pozycji 67 oraz w pakiecie (zadaniu) Zadanie 23, w pozycji 30 dotyczących „Lactobacillus acidophilus + Lactobacillus rhamnosus kaps. x 60 szt./ Lactobacillus rhamnosus inj. x 10 amp.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 – Zamówienie 1, poz. 1:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zamówienia nr 1 pozycji nr 1 i utworzenie z tej pozycji nowego zamówienia, co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków, a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, z Zamówienia nr 1 zostają utworzone dwa zadania:

1. **Zamówienie nr 1 zawierające poz.1 Levofloxacinum 5 mg/1ml-100 ml X fiołki–
ilość szacunkowa: 1950 fiołek**
2. **Zamówienie nr 1A zawierające poz.2 Levofloxacinum 5 mg/1ml-50 ml X fiołki–
ilość szacunkowa: 100 fiołek**

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zamówienie nr 1	Produkty farmaceutyczne- leki	480,00 zł
Zamówienie nr 1 A	Produkty farmaceutyczne- leki	20,00 zł

Pytanie nr 19 – Zamówienie 1, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zamówieniu nr 1 pozycja nr 1 na zmianę postaci proponowanego preparatu z fiołki na worek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20– Zamówienie nr 28, poz. 9:

Czy Zamawiający w zamówieniu nr 28 pozycja nr 9 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 270 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21– Zamówienie nr 28, poz. 10:

Czy Zamawiający w zamówieniu nr 28 pozycja nr 10 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 3100 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22– Zamówienie nr 45, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga w zamówieniu nr 45 pozycja nr 1 zarejestrowane wskazanie do leczenia OUN (leczenie zakażenia ośrodkowego układu nerwowego)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

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 kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólną zmianę poszczególnych form postaci leków. Jest to możliwe, ale w poszczególnych przypadkach z podaniem w zapytaniu nr zamówień, pozycji i nazw leków, których ta zamiana mogłaby dotyczyć.

Pytanie nr 24:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólną zmianę poszczególnych postaci form iniekcyjnych. Jest to możliwe, ale w poszczególnych przypadkach z podaniem w zapytaniu nr zamówień, pozycji i nazw leków, których ta zamiana mogłaby dotyczyć.

Pytanie nr 25:

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 wymaga podania pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie nr 26:

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny takich pozycji podając ostatnią cenę sprzedaży, z jednoczesnym podaniem informacji o ewentualnych przerwach w produkcji lub okresowym braku dostępności produktu w sprzedaży.

 6

Pytanie nr 27:

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga wyceny takich pozycji podając ostatnią cenę sprzedaży, z jednoczesnym podaniem informacji o ewentualnych przerwach w produkcji lub okresowym braku dostępności produktu w sprzedaży.*

Pytanie nr 28:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 18 poz. 9 był preparat Makrogol 74 g x 4 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: *Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 29:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 18 pozycja 9 był preparat Makrogol (74 g x 4 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) ?

Odpowiedź: *Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 1,2 dopuszcza wycenę preparatu w postaci pojemnika?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci fiolki lub worka.*

Pytanie nr 31:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 6 dopuszcza wycenę preparatu z dodatkiem acidum ascorbicum w składzie?

Odpowiedź: *Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 32:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 10 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 50 tabl?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 33:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 11 miał na myśli preparat Ipratropii Bromidum a ampulkach?

Odpowiedź: *Zamawiający w pakiecie 3, pozycja 11 nie miał na myśli ww. produktu.*

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 23 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30 tabl?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, z zaokrągleniem w górę.*

Pytanie nr 35:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 25 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 90 tabl?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 43,44 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 50 tabl?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 37:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 60 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 30 tabl?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 38:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 71 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 28 tabl?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 39:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 114 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 40:

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 1 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 41:

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 1 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 fiolek?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 42:

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 1 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 sztuk?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 43:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 2 dopuszcza wycenę preparatu postaci fiołki?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 44:

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 1 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 sztuk?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 45:

Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycja 28 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 46:

Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycja 37 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Czy Zamawiający w pakiecie 24 pozycja 1,2,3 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48:

Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycja 1 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Czy Zamawiający w pakiecie 31 pozycja 10 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50 – Zamówienie nr 42, poz. 1, 2:

Czy Zamawiający w pakiecie 42 pozycje 1, 2 wymaga, aby preparaty pochodziły od jednego producenta w celu zapewnienia jednoznacznej identyfikacji podmiotu ponoszącego odpowiedzialność za wszelkie konsekwencje podania pacjentowi produktu w sytuacjach klinicznych, w których obowiązuje podanie obu dawek zgodnie z określonym w ChPL schematem dawkowania, i w celu zapewnienia zgodności z wytycznymi „Guideline on good pharmacovigilance practices (GCP) Module V- Risk management systems”?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by preparaty zaoferowane w Zamówieniu nr 42 w pozycjach 1, 2 pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 51:

Czy Zamawiający w pakiecie 50 pozycja 2 dopuszcza wycenę preparatu o gramaturze 100g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie lub wydzielenie z Zadania Nr 8 pozycji 2 (Phenylbutazonum maść 5% - 30 g) i utworzenie osobnego pakietu Zadania Nr 8 A lub możliwość nie wyceniania ww. pozycji? Długoterminowy brak produktu w sprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, z Zamówienia nr 8 zostają utworzone dwa zadania:

- 1. Zamówienie nr 8A zawierające poz. Phenylbutazonum maść 5% - 30 g –
ilość szacunkowa: 50 opakowań**
- 2. Zamówienie nr 8 zawierające pozostałe pozycje**

Zamawiający informuje ponadto, że zmieniona zostanie wadium, które wyniesie wtedy :

Zamówienie nr 8	Produkty farmaceutyczne- leki	95,00 zł
Zamówienie nr 8 A	Produkty farmaceutyczne- leki	5,00 zł

Pytanie nr 53:

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam, w pakiecie 31 pozycja 22 i 23, posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 54:

Czy Zamawiający, w pakiecie 31 pozycja 23, wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPI miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55- Zamówienie nr 3, poz. 49:

Zwracamy się z uprzejmym zapytaniem, czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym w pakiecie (zadaniu) zadanie 3, w pozycji 49 dotyczącej: „Saccharomyces boulardii saszetki” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsulek producenta Vovascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

KIEROWNIK
Apteki SPZOZ w Wieluniu

DYREKTOR
SPZOZ w Wieluniu
Janusz Athanowicz

p.o. KIEROWNIKA
Działu Obsługi i Zamówień Publicznych

Dariusz Surma