

Dział Zamówień Publicznych

Warszawa, 2.07.2021 r.

tel. 22 4502284

L.Dz./ 1603 /21/DZP

Strona internetowa Szpitala/Platforma zakupowa

Dot.: Przetargu nieograniczonego na dostawę leków, nr postępowania 18/2021

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące SWZ na „dostawę leków”, nr postępowania 18/2021:

Pyt. 1.

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

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki
- d) Kapsułek na tabletki
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułek na fiołki
- k) Fiołki na ampułki

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca nie wskazał pozycji.

Pyt. 2.

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 3.

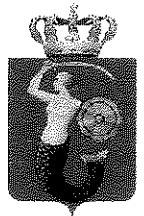
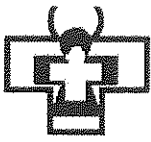
Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odp. Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 4.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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)?

Odp. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.



Pyt. 5

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o wykreślenie dla pakietu nr 71 zapisu dotyczącego konieczności umieszczania na fakturze numeru umowy. Systemy księgowe uniemożliwiają ręczne dopisywanie numeru umowy na fakturze. Numer zamówienia będzie wpisany zgodnie z informacją przesłaną na zamówieniu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pyt. 6.

Część nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej w pozycji nr 1, tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 36 szt.?

1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 7.

Część nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej w pozycji nr 2, tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 600 szt.? 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 8.

Część nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 1200 szt.? 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 9.

Część nr 12, poz. 4 i 5

Czy Zamawiający w celu uzyskania korzystnej cenowo oferty wydzieli z części 12 pozycję 4 i 5?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydzielił pozycji.

Pyt.10.

Część nr 58

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

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.11.

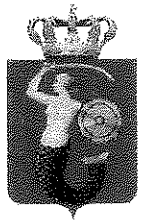
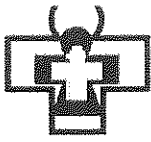
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycji 2, 3 produktu leczniczego w opakowaniu 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt.12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycji 11, 12 produktu leczniczego w opakowaniu 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany produkt.



Pyt.13.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 pozycji 2 produktu leczniczego w opakowaniu 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt.14.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 26 pozycji 2, co umożliwi złożenie oferty przez większą ilość oferentów?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pyt.15.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 26 pozycji 4, co umożliwi złożenie oferty przez większą ilość oferentów?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pyt.16.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 30 w pozycji 1,2,4-6,8-11,17,18 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na opisany produkt.

Pyt.17.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 30 w pozycji 3 produktu leczniczego Geloplasma - roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków z dwoma portami 500ml x 20 sztuk?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.18.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 30 w pozycji 7 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków z dwoma portami 500ml x 20 sztuk?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt.19.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 30 pozycji 12 oraz 13, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pyt.20.

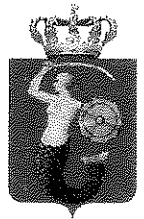
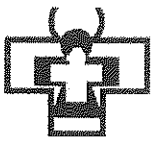
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 30 w pozycji 15,16 produktu Paracetamol w opakowaniu fiołka szklana?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt.21.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 30 w pozycji 17 płynu fizjologicznego wieloelektrolitowego izotonicznego zbliżonego do fizjologicznego składu osocza - zawierającego Na, K, Ca, Mg, Cl, octany, cytryniany o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza zapewniającego izotoniczność roztworu 295 mOsmol/?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zawartość octanów.



Pyt.22.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Części 33 w poz. 1 pasków testowych **Glucomaxx** odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- **funkcja „Auto Coding”** (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- **termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami** potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- **paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego** z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włóścinkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 65%;
- **paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z zużytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);**
- **paski kompatybilne z aparatem posiadającymduży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) orazpodświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)**
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza opisany produkt - ilości jak w SWZ.

Pyt.23.

Dotyczące 47 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.24.

Dotyczące 47 części zamówienia

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki poniższego produktu leczniczego, która wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilości punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

W przypadku odpowiedzi pozytywnej Zamawiającego na pytanie 26 poniżej, w pytaniu tym należy uwzględnić odpowiednio wszystkie kryteria oceny, odpowiednio kryterium ceny 60%, zaś kryterium



fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki - 20 %, zaś kryterium fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu – 20%.
Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.25.

Dotyczące 47 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.26.

Dotyczące 47 części zamówienia

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu na poziomie co najmniej 48 godzin (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

W przypadku odpowiedzi pozytywnej Zamawiającego na pytanie 24 powyżej, w pytaniu tym należy uwzględnić odpowiednio wszystkie kryteria oceny, odpowiednio kryterium ceny 60%, zaś kryterium fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki - 20 %, zaś fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu – 20%.

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.27.

Dotyczące 48 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.28.

Dotyczące 48 części zamówienia

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki poniższego produktu leczniczego, która wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

W przypadku odpowiedzi pozytywnej Zamawiającego na pytanie 30 poniżej, w pytaniu tym należy uwzględnić odpowiednio wszystkie kryteria oceny, odpowiednio kryterium ceny 60%, zaś kryterium fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki - 20 %, zaś kryterium fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu – 20%.

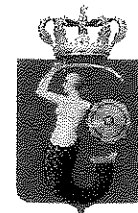
Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.29.

Dotyczące 48 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.



Pyt.30.

Dotyczące 48 części zamówienia

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu na poziomie co najmniej 48 godzin (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

W przypadku odpowiedzi pozytywnej Zamawiającego na pytanie 28 powyżej, w pytaniu tym należy uwzględnić odpowiednio wszystkie kryteria oceny, odpowiednio kryterium ceny 60%, zaś kryterium fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki - 20 %, zaś fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu – 20%.

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.31.

Dotyczące 49 części

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.32.

Dotyczące 49 części

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki poniższego produktu leczniczego, która wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.33.

Dotyczące 50 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

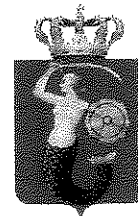
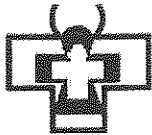
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.34.

Dotyczące 50 części zamówienia

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki poniższego produktu leczniczego, która wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.



Pyt.35.

Dotyczące 50 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, w którego składzie będzie występować substancja pomocnicza Makrogol 300?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.36.

Dotyczące części nr 51

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.37.

Dotyczące części nr 51

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki poniższego produktu leczniczego, która wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilości punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.38.

Dotyczące części nr 52

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, w którego składzie nie znajduje się alkohol ?

Odp. Zamawiający dopuszcza taki produkt.

Pyt.39.

Dotyczące części nr 52

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowił skład produktu leczniczego niezawierający alkoholu i była oceniana w następujący sposób: w przypadku składu produktu leczniczego niezawierającego alkoholu - przyznanie maksymalnej ilości punktów, w przypadku składu zawierającego alkohol - 0 punktów (punkt XV SWZ).

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium wyboru ofert.

Pyt.40.

Dotyczące części nr 52

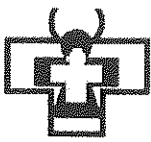
Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.41.

Dotyczące części nr 52

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki poniższego produktu leczniczego, która wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności



- przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.42.

Dotyczące 53 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego z możliwością pobierania leku z fiołki urządzeniami typu „spike” lub podobnymi aplikatorami z bolcami?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.43.

Dotyczące 54 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m. in. w ciągłym wlewie trwającym do 48 godzin, co zostanie potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego, która jest zatwierdzonym dokumentem przy dopuszczaniu produktu leczniczego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.44.

Dotyczące 54 części zamówienia

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiło umożliwienie Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłym wlewie trwającym do 48 godzin (potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionej możliwości podawania produktu w ciągłym wlewie trwającym do 48 godzin zgodnie ChPL - przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku takiego wpisu w ChPL - 0 punktów (punkt XV SWZ).

W przypadku odpowiedzi pozytywnej Zamawiającego na pytanie 46 poniżej, w pytaniu tym należy uwzględnić odpowiednio wszystkie kryteria oceny, odpowiednio kryterium ceny 60%, zaś kryterium fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki - 20 %, zaś kryterium udowodnionej możliwości podawania produktu w ciągłym wlewie – 20%.

Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.45.

Dotyczące 54 części zamówienia

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego)?

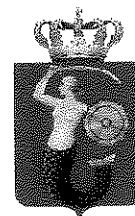
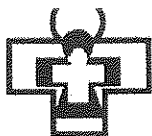
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.46.

Dotyczące 54 części zamówienia

Czy Zamawiający zmieni kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty w zakresie niniejszego pakietu w taki sposób, by kierować się kryterium ceny w 60%, zaś by 40% stanowiła fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki poniższego produktu leczniczego, która wynosi co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu) i była oceniana w następujący sposób: w przypadku udowodnionego wystąpienia fizycznej i chemicznej stabilności - przyznanie maksymalnej ilość punktów, w przypadku braku tej stabilności - 0 punktów (punkt XV SWZ).

W przypadku odpowiedzi pozytywnej Zamawiającego na pytanie 44 powyżej, w pytaniu tym należy uwzględnić odpowiednio wszystkie kryteria oceny, odpowiednio kryterium ceny 60%, zaś kryterium fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki - 20 %, zaś kryterium udowodnionej



możliwości podawania produktu w ciągłym wlewie – 20%.
Odp. Zamawiający nie zmienia kryterium.

Pyt.47.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ;

Odp. Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pyt.48.

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)?

Odp. Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pyt.49.

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.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zmiany postaci form leku – brak wskazania pozycji, której dotyczyłaby zmiana.

Pyt.50.

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

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt.51.

Czy zamawiający dopuszcza preparaty na jednorazowe pozwolenie MZ, w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.52.

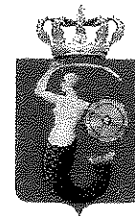
Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w ostatniej cenie i podanie adnotacji pod Pakietem, dla pozycji z okresowym brakiem dostępności lub brakiem produkcji.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w ostatniej cenie i podanie adnotacji pod Pakietem, dla pozycji z okresowym brakiem dostępności lub brakiem produkcji.

Pyt.53.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.



Pyt.54.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 11. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pyt.55.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.56.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pyt.57.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pyt.58.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 26. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 52.

Pyt.59.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 13. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////, „Czy produkt leczniczy z będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji. Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach w/w programów.

Pyt.60.

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 14. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 52.

Pyt.61.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Zmiana konfekcji przez producenta.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.62.

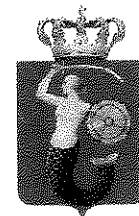
Dotyczy pakietu nr 27 poz. 96. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt.63.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.64.

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?
Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pyt.65.

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.dowstrz., 25 amp.
Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu opisanego w pytaniu.

Pyt.66.

Dotyczy pakietu nr 76 poz. 1. Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.67.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej LactoDr., krople doustne, 5 ml ?
Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt.68.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25) - 35 op.?
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.69.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) - 34 op.? Celem zaofierowania korzystniejszej oferty cenowej?
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.70.

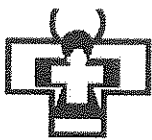
Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Biofer, tabl., 60 szt - 10 op?
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.71.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 38. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Jodyna, roztw.na skórę, 800 g - 5 op.?
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.72.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Kaliumhyperpermanganicum Galena, 100 mg, tabl.,30szt
Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.



Pyt.73.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52. Czy Zamawiający wymaga wyceny Phenobarbitalsubst. 10 g - 1 op?

Odp. Zamawiający dopuszcza taką wycenę.

Pyt.74.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54. Czy Zamawiający wymaga wyceny NatriumPhosp. Monobasicum 25 g - 1 op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza taką wycenę.

Pyt.75.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu :TRAMADOLUM 37,5 mg + PARACETAMOL 325 mg , tabl pow. 60 szt - 1 op.? (brak rejestracji wymaganego preparatu Zalciar 20 mg)

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.76.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu JodiGel 10%, 100 mg/g, żel, 10 ml, tuba - 9 op.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.77.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza maść pięciornikowa złożona 20 g.

Pyt.78.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Tribiotic, maść, 14 g,tuba - 9 op.? Tylko taki jest dostępny.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.79.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 25. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki - 14 op.? (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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany preparat.

Pyt.80.

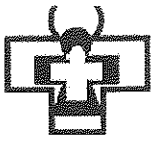
Dotyczy pakietu nr 12 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści preparatu: Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) - 90 op.? (Hemorectal - KONIEC PRODUKCJI)

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.81.

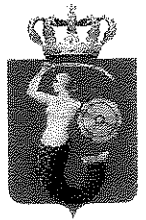
Dotyczy pakietu nr 15 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści preparatu Calpol 6 Plus, 250 mg/5 ml, zaw.doustna, 100 ml - 10 op.?(Brak rejestracji wymaganego preparatu Paracetamol 500 mg/5 ml 100 ml)

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt.82.

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści preparatu Ibum dla dzieci, 125 mg, czopki, 10 szt - 50 op.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.83.

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 14 Czy Zamawiający ma na myśli wycenę Dexak, 25 mg, tabl.powl., 10 szt - 2 op? Czy 20 op.?

Odp. Należy wycenić 20 opakowań.

Pyt.84.

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści preparatu Mucosolvan, (7,5 mg/ml), roztw.donebul., 100 ml - 20 op.?

Odp. Tak Zamawiający dopuszcza.

Pyt.85.

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sumamed, 100 mg/5ml, gran.d/sp.zaw.doustn., 20 ml - 10 op.? Brak preparatu w pojemności 30 ml.

Odp. Tak Zamawiający dopuszcza.

Pyt.86.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Clemastinum, 10 mg/100 ml, syrop, 100 ml ? Tylko takie stężenie jest dostępne.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.87.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 27 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Enterol 250, 250 mg, kaps., 20 szt,bl - 150 op.? Brak preparatu w konfekcji 15 kaps.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.88.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 73 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Benodil, 0,25 mg/ml; 2 ml, zaw.donebul., 20 amp - 5 op.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.89.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 74 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Benodil, 0,25 mg/ml; 2 ml, zaw.donebul., 20 amp - 80 op.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.90.

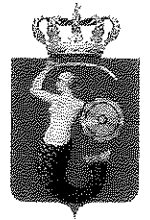
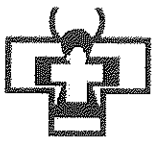
Dotyczy pakietu nr 27 poz. 75 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Benodil, 0,125 mg/ml; 2 ml, zaw.donebul., 20 amp - 140 op.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.91.

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 94 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Juvit D3, 20 000 j.m./ml, krople doustne, 10 ml - 450 op.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pyt.92.

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l - 112 op?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.93.

Dotyczy Część 25

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 szybki test do wykrywania IGFBP-1 w opakowaniach zbiorczych 25 sztuk z (10 opakowań)? Testy będą dostarczane z minimum 12 miesięcznym terminem ważności?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.94.

Czy Zamawiający potwierdza, że wszystkie zmiany umowy, w tym wynikające z §8 ust. 3 umowy, powinny mieć formę pisemną zgodnie z § 6 umowy?

Odp. Tak, potwierdza.

Pyt.95.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu realizacji umowy do 12 miesięcy dla produktu leczniczego znajdującego się w części 3 - NeoRecormon?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu realizacji umowy.

Pyt.96.

Dot. Części 1 poz. 2:

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety w Części 1 poz. 2, Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu LactoDr. krople, zawierającego żywe kultury tego samego szczepu bakterii probiotycznych w takim samym stężeniu i postaci, w opakowaniu o takiej samej objętości

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt.97.

Dot. Części 1 poz. 3:

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety w Części 1 poz. 3, Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu EncapsaDr. krople, zawierającego żywe kultury tego samego szczepu bakterii probiotycznych w takim samym stężeniu i postaci, w opakowaniu o takiej samej objętości?

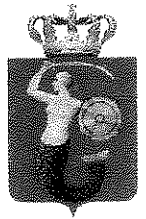
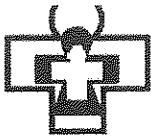
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.98.

Dot. Części 1 poz. 11:

Czy w Części 1 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



Pyt.99.

Dot. Części 1 poz. 11:

Czy w Części 1 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt.100.

Dot. Części 27 poz. 27:

Czy w Części 27 poz. 27 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsulce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.101.

Dot. Części 27 poz. 46:

Czy w Części 27 poz. 46 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.102.

Dot. Części 33:

Czy zamawiający wymaga aby test paskowy zaoferowany w Części 33 był kompatybilny z posiadanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr. auto?

Odp. Tak. Test przeznaczony jest do glukometru GlucoDr. auto.

Pyt.103.

Dot. Części 33:

Czy Zamawiający wymaga, aby testy paskowe zaoferowane w Części 33 były wyrobem medycznym refundowanym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.104.

Czy Zamawiający w zakresie Części 30 w poz. 1,4,5,6,8,9,10,11,18 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



Pyt.105.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 30 w pozycji 11 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.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego preparatu.

Pyt.106.

Czy Zamawiający Części 30 w pozycji 11 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL)

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt.107.

Czy Zamawiający w Części 30 w pozycji 11 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wklęcia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego preparatu.

Pyt.108.

Czy Zamawiający w zakresie Części 31 w poz. 3,4,9,10,19 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt.109.

Dot. pakietu 1 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.110.

Dot. pakietu 1 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pyt.111.

Część 35 pozycja 3

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 130 do 170 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.112.

Część 35

Zwracamy się do Państwa z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 3 z Części 35 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Jako dystrybutor wyrobów medycznych nie będący hurtownią farmaceutyczną nie posiadamy leków z pozycji 1 i 2. Posiadamy za tym wyroby medyczne a „Wapno sodowane barwiące” jest wyrobem medycznym. Wydzielenie tej pozycji zwiększy konkurencyjność oraz możliwość uzyskania przez Zamawiającego niższej ceny. Obecnie zawęża to konkurencyjność tylko do hurtowni farmaceutycznej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pyt.113.

Część 35

Czy w przypadku wyrażenia zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę dla nowego pakietu - wapno sodowane - na rezygnację z wymogu posiadania przez Wykonawcę zezwolenia lub koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej?

Wapno sodowane jest wyrobem medycznym i do jego sprzedaży i dystrybucji nie jest wymagane posiadanie w/w zezwoleń ani koncesji.

Odp. Zamawiający nie zmienia wymogu.

Pyt.114.

Dot. pakietu 1 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.115.

Dot. pakietu 1 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.116.

Dot. pakietu 12 poz. 19:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 100g/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



Pyt.117.

Dot. pakietu 12 poz. 19:

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.118.

Dot. pakietu 25:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 1 testów konfekcjonowanych 20 szt./op, każdy z testów jest pakowany w osobną foliową saszetkę?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.119.

Dot. pakietu 25:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 2 testów konfekcjonowanych 20 szt./op, każdy z testów jest pakowany w osobną foliową saszetkę?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt.120.


Do treści § 3 ust.8 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."

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Z up. Dyrektora
Szpitala Specjalistycznego im. Św. Rodziny SPZOZ

Dariusz Malczyk
Zastępca Dyrektora

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych


mgr inż. Grażyna Pawłowska