



Wałbrzych, dnia 03.07.2023r.

DZPZ-530-Zp/36/PN/23

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: „Dostawa leków, opatrunków, płynów infuzyjnych, rękawic, diet dojelitowych, żywienia pozajelitowego, koncentratu do dializ, alkoholu, formaliny, pieluchomajtek, środków kontrastowych, składników do receptury, mleka i preparatów mleko zastępczych na okres 12 miesięcy” - Zp/36/PN/22

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiolek) była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

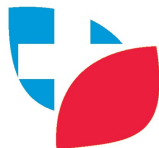
Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki lub kapsułki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do polykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej lub kapsułki.

Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie.

Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie.





Zamawiający dopuszcza zamianę postaci preparatów doustnych o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu tej samej drogi podania oraz równoważnych parametrów farmakokinetycznych.

Pozostałe zmiany Zamawiający dopuszcza wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odp. Nie. Zmiana fiołki lub ampułki na ampułkostrzykawkę wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odp. Zamawiający dopuszcza zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażana w jednostkach masy lub objętości, wyłącznie dla produktów niebędących produktami leczniczymi, które nie są przeznaczone do jednorazowego użycia pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia zamawianych ilości, aby łączna ilość g, kg, ml, litrów itd. była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Pozostałe zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażana w jednostkach masy lub objętości, Zamawiający dopuszcza wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu.

Pytanie nr 6

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 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)?

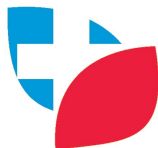
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiołek) była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022r. poz. 2301 ze zm.) tj. bez konieczności wystawienia zapotrzebowania przez lekarza.





Pytanie nr 8

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odp. Zamawiający określił jednoznacznie w pkt XXIV SWZ uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych: „Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia z wyznaczonym terminie”.

Pytanie nr 9 dotyczy Zapisów SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowania wyrobów medycznych, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień - złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odp. Zamawiający potwierdza, że warunek dot. posiadania koncesji, zezwoleń, licencji dotyczy zezwolenia na obrót produktami leczniczymi. W przypadku wyrobów medycznych Zamawiający wymaga oświadczenia Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia (w zależności od rodzaju – pakietu) posiada dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 27 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022.974).

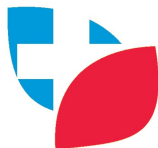
Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 249

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu





Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 6ml (6g), opakowanie zawiera 25szt

Odp. Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 670 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 41 poz. 2 do wyceny lek pakowany po 1 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 1640 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 42 poz. 1;2;3 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, w pozycji 1 i 2 wymaga leku w postaci fiołki.

Pytanie nr 14

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 80 pozycja 14 i 15 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 80 poz. 16;17 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 81 poz. 19 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 81 poz. 22 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

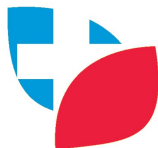
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 81 poz. 26 do wyceny lek w postaci tabletki drażowanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 19

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 83 poz. 4;5;6;7;18;29;31;32;33;34;42;48;49;50 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 83 poz. 28 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 83 poz. 35 do wyceny lek pakowany po 8 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 2;9;42;43;46;47;57;61;62;87;88;89;90;136;149;150;158;159;160;165;166;170;171;180;223;233;237;238;244;245;251;257;258;260;261;262;263;276;284;290;291;293;294;295;305;331;332;378;383;392;393;396;397;398;401;407;415;417;418;422;429;435;436;437;451;452;453;454;462;468;469;474;477;479;490;494;503;506;508;509;519;520;521;522;557;558;573;585;596;597;598;599;604;605;606;613;615;619;620;617;618;620;622;623;624;628;629;636;637;638;640;641;642;643;644;653;654;660;661;662;666;670;673;674;695;701;704;710;712;713;720;721;722;723;724;725;739;748;749;755;770;771;772;773;774;775 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 8 do wyceny lek pakowany po 63 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 29;30;146;147;148;226;339;450;501;718; do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

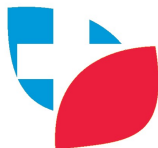
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 52 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.





Pytanie nr 26

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 53 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 54 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. Powł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 55 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. Powł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 506 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 56 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. Powł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 320 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 84 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. doj. z odpowiednim przeliczeniem tj. 15 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 92;121;122;123;124;241;277;288;289;516;517;518;625;626;731;745;765;767;769; do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 111 do wyceny lek pakowany po 28 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 151 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. Powł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 34

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 152 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. Powł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 217 do wyceny Lacto 30DR * 30kaps. ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 218 do wyceny LactoDr krople 5 ml ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 246;247;431;432; do wyceny lek w postaci kapsułki dojelitowej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 269 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 308 do wyceny lek pakowany po 14 sasz.. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 326 do wyceny lek pakowany 12 czopków z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań ?

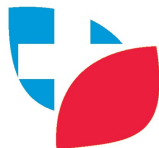
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 337 ze względu na braki. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.





Pytanie nr 42

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 400 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 413 do wyceny syrop w gramaturze 125 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 470;471;472; do wyceny lek w postaci tabl. Powł. o zmodyfikowanym uwalnianiu jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 549;595; do wyceny lek w postaci tabletki drażowanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 560 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 47

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 586 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 104 poz. 587 do wyceny lek pakowany po 90 tabl. Z odpowiednim przeliczeniem tj 1 op. jedyna dostępna wielkość na rynku.

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 49

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 639 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 50

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 657 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 51

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 675 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 52

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 676 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 53

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 104 pozycja 768 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 108 poz. 1;2;3; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?





Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 115 poz. 1;2 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 118 poz. 1;2;3;4;5;6 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 124 poz. 1 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 124 poz. 2 do wyceny lek pakowany po 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem tj. 118 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 127 poz. 1 i 2 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 192 poz. 1 i 2 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 3900 i 3200 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

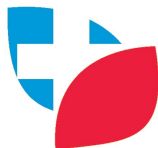
Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 212 poz. 1 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.)





zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy. Zamawiający nie wykreśli możliwości składania zamówień drogą telefoniczną. Możliwość składania zamówień telefonicznie nie dotyczy przypadków, w których ustawa „Prawo Farmaceutyczne” wymaga składania zamówień pisemnie, albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.4 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z **pakietu nr 88 poz. 7, 8, 9 (Clorazepate dipotassium)**, ze względu na zmianę dystrybutora leku i brak wiedzy o dostępności produktu ?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z **pakietu nr 88 poz. 10, 11, 12 (Insuman Comb, Basal, Rapid)**, ze względu na długotrwałe wstrzymanie leku w obrocie oraz brak informacji o dacie wznowienia dostępności leku?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ, w takiej sytuacji należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności lub zakończonej produkcji.

Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z gładką powierzchnią z wykończeniem z mikroteksturą, poziom protein 50 µg/g, AQL 0,65? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 67 dot. Pakiet 30 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety, która zawiera 21% energii z białka i 4% energii z błonnika. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

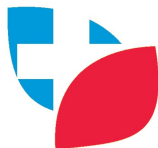
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68 dot. Pakiet 30 pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety, która wg swojego składu nie jest dietą kompletną. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.





Pytanie nr 69 dot. Pakiet 32 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mleka początkowego z zawartością białka 1,3g/100ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70 dot. Pakiet 31 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletnej diety wysokoenergetycznej (1,3 kcal/ml), opartej na białku kazeinowym i sojowym, o niskiej zawartości sodu, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik. Zawiera błonnik oraz MCT. Klinicznie wolna od laktozy, bezglutenowa. Do postępowania dietetycznego u osób niedożywionych lub zagrożonych niedożywieniem związanym z chorobą.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 dot. pakiet nr 23:

Czy zamawiający dopuszcza opakowania zbiorcze po 5 ampułko-strzykawkę dla obu dawek leku?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, fiolek) była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 72 dot. pakietu 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie warunków brzegowych, dotyczących zadania nr 1: Czy Zamawiający miał na myśli worek wolny od PCV, z dwoma niezależnymi portami i samouszczelniającym się portem do nakłucia ?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat o wyżej wymienionych parametrach.

Pytanie nr 73 dot. pakietu 6 Rękawice

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie. Pragniemy nadmienić, że sterylizacja tlenkiem etylenu wiąże się z ryzykiem ekspozycji użytkowników na ww. substancję chemiczną o działaniu toksycznym i drażniącym w przeciwieństwie do produktu sterylizowanego promieniami gamma, gdzie możliwe jest hermetyczne zamknięcie produktu.

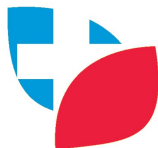
Odp. Zamawiający nie ma wymagań odnośnie metody sterylizacji.

Pytanie nr 74 dot. Pakiet nr 7 Rękawice

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie. Pragniemy nadmienić, że sterylizacja tlenkiem etylenu wiąże się z ryzykiem ekspozycji użytkowników na ww. substancję chemiczną o działaniu toksycznym i drażniącym w przeciwieństwie do produktu sterylizowanego promieniami gamma, gdzie możliwe jest hermetyczne zamknięcie produktu.

Odp. Zamawiający nie ma wymagań odnośnie metody sterylizacji.





Pytanie nr 75 dot. Pakiet nr 11 Rękawice ortopedyczne

Czy Zamawiający jako alternatywę dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, do zabiegów o podwyższonym ryzyku, sterylizowane radiacyjnie, mikroteksturowane, obustronnie pokryte polimerem, w rozmiarze 6,0-9,0. Pakowane w opakowania folia-folia. Długość rękawicy min. 290mm, grubość pojedynczej ścianki palca 0,27-0,32mm, dłoni 0,26-0,30mm, mankietu 0,20-0,22mm, AQL 0,65. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671. Odporne na przenikanie cementu kostnego wg normy ASTM F739-12.

Odp. Zamawiający nie dopuści produktów ponieważ wymaga większych grubości w zakresie palców 0,33mm, dłoni 0,3mm mankietu 0,26mm.

Pytanie nr 76 dot. Pakiet nr 12 Rękawice okulistyczne

Czy Zamawiający jako alternatywę dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikro teksturowane, obustronnie polimeryzowane, w rozmiarze 6,0-9,0. Długość min. 295mm, grubość pojedynczej ścianki palca 0,17-0,18mm, dłoni 0,16-0,17mm, mankietu 0,15-0,16mm, poziom protein <20µg/g, AQL 0,65. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Pakowane w opakowania folia-folia. Odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671.

Odp. Zamawiający nie dopuści produktów ponieważ wymaga długości 285mm+/-0,05mm.

Pytanie nr 77 dot. Pakiet nr 13 Rękawice sekcyjne

Czy Zamawiający jako alternatywę dopuści rękawice sekcyjne, lateksowe, nieflokowane, o grubości 0,43 mm, długości 305mm, AQL 0,65. Zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B?

Odp. Zamawiający nie dopuści, ponieważ nie są teksturowane na palcach.

Pytanie nr 78 dot. Pakiet nr 14 Rękawice do cytostatyków

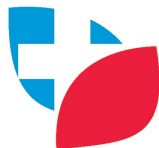
Czy Zamawiający jako alternatywę dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikro teksturowane, obustronnie polimeryzowane, w rozmiarze 6,0-9,0. Długość min. 295mm, grubość pojedynczej ścianki palca 0,22-0,24mm, poziom protein <10µg/g, AQL 0,65. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Pakowane w opakowania folia-folia. Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony osobistej kat. III Typ B. Odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671. Odporne na przenikanie cytostatyków wg ASTM D6978?

Odp. Zamawiający nie dopuści produktów, ponieważ wymaga długości 270-285 mm i grubości na palcu 0,27 mm

Pytanie nr 79 dot. Pakiet nr 15 Rękawice do cytostatyków

Czy Zamawiający jako alternatywę dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe (neoprenowe), bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikro teksturowane, obustronnie polimeryzowane, w rozmiarze 6,0-9,0. Długość min. 295mm, grubość pojedynczej ścianki palca 0,21-0,23mm, AQL 0,65.





Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Pakowane w opakowania folia-folia. Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony osobistej kat. III Typ B. Odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671. Odporne na przenikanie cytostatyków wg ASTM D6978?

Odp. Zamawiający nie dopuści produktów ponieważ wymaga długość rękawicy min. 305mm.

Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 292

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do wyceny produktu leczniczego Treprostinilum w fiolkach 20ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?:

Poz.1 - 1 opakowanie

Poz.2 – 5 opakowań

Poz.3 – 8 opakowań

Poz.4 – 54 opakowania .

Pakiet Nr 292

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa i kod ean	Postać	dawka	Ilość OPAK.
1.	Treprostinilum *		Fiolka x 1	1mg/20ml	1
2.	Treprostinilum *		Fiolka x 1	2,5mg/20ml	5
3.	Treprostinilum *		Fiolka x 1	5mg/20ml	8
4.	Treprostinilum *		Fiolka x 1	10mg/20ml	54

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytania do wzoru umowy dla części nr 1-291, 293-294, 296-364 (załącznik nr 3a):

Pytanie nr 81

Z uwagi na to, że umowa zawierana będzie na okres 12 miesięcy prosimy o określenie w umowie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy. Zgodnie z art. 436 pkt 4a) ustawy Pzp w przypadku umów zawieranych na okres dłuższy niż 12 miesięcy Zamawiający wprowadza zasady wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego.

Pytanie nr 82

Do §2 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 1, poprzez skonkretyzowanie, że podane graniczne wielkość zmniejszenia odnoszą się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu





asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 50%, 80% lub 90% mniejszej niż pierwotnie zakładano (w przeciwnym wypadku, jeśli wartości te będziemy odnosili jedynie do wartości całego pakietu mogłoby dojść do sytuacji, że niektóre z pozycji asortymentowych nie zostaną zamówione w ogóle).

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 83

Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata 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?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ ani projektu umowy. Zamawiający informuje, iż indywidualnie będzie rozpatrywał takie sytuacje, gdy wystąpią.

Pytanie nr 84

Do §3 ust. 9 wzoru umowy prosimy o dodanie możliwości zmiany umowy w razie zmiany wysokości stawki VAT.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 85

Do §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy do wysokości 250,00 zł za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 86

Do §5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 87

Do §7 wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o zmianę istniejącej klauzuli waloryzacyjnej na następującą:

„Wykonawcy przysługuje prawo żądania zmiany wynagrodzenia w przypadku wystąpienia w czasie trwania Umowy zmian cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Zmiana wysokości wynagrodzenia umownego możliwa jest najwcześniej po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, a następnie nie częściej niż raz na każde 3 miesiące obowiązywania umowy, przy czym zmiany te mogą być dokonane z uwzględnieniem poniższych postanowień:
a. Wykonawca ma prawo do żądania zmiany wynagrodzenia umownego w przypadku, gdy półroczny „wskaźnik cen towarów i usług” (zwany dalej także „wskaźnikiem”), obliczony na podstawie comiesięcznych „wskaźników cen towarów i usług” – ogłoszonych przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego (poprzedni miesiąc = 100%), wynosi więcej niż 5%;
b. Zmiana wynagrodzenia nastąpi w stopniu nie przekraczającym wartości aktualnego „wskaźnika”. W





takim wypadku Strony zobowiązują się zawrzeć stosowny aneks do Umowy; c. Zmiana wynagrodzenia umownego następuje począwszy od miesiąca, w którym strony zawarły aneks do Umowy zmieniający wysokość wynagrodzenia; d. Maksymalna zmiana wynagrodzenia umownego nie może przekroczyć 15% pierwotnej wartości umowy.”.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytania do wzoru umowy dla części nr 292 (załącznik nr 3b):

Pytanie nr 88

Z uwagi na to, że umowa zawierana będzie na okres 12 miesięcy prosimy o określenie w umowie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy. Zgodnie z art. 436 pkt 4a) ustawy Pzp w przypadku umów zawieranych na okres dłuższy niż 12 miesięcy Zamawiający wprowadza zasady wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego.

Pytanie nr 89

Do §2 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 1, poprzez skonkretyzowanie, że podane graniczne wielkość zmniejszenia odnoszą się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 50%, 80% lub 90% mniejszej niż pierwotnie zakładano (w przeciwnym wypadku, jeśli wartości te będziemy odnosili jedynie do wartości całego pakietu mogłoby dojść do sytuacji, że niektóre z pozycji asortymentowych nie zostaną zamówione w ogóle).

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 90

Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ ani projektu umowy. Zamawiający informuje, iż indywidualnie będzie rozpatrywał takie sytuacje, gdy wystąpią.

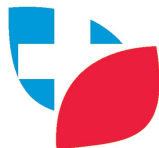
Pytanie nr 91

Do §3 ust. 9 wzoru umowy prosimy o dodanie możliwości zmiany umowy w razie zmiany wysokości stawki VAT.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 92





Do §6 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy do wysokości 250,00 zł za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 93

Do §6 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 94

Do §8 wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o zmianę istniejącej klauzuli waloryzacyjnej na następującą:

„Wykonawcy przysługuje prawo żądania zmiany wynagrodzenia w przypadku wystąpienia w czasie trwania Umowy zmian cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Zmiana wysokości wynagrodzenia umownego możliwa jest najwcześniej po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, a następnie nie częściej niż raz na każde 3 miesiące obowiązywania umowy, przy czym zmiany te mogą być dokonane z uwzględnieniem poniższych postanowień:

a. Wykonawca ma prawo do żądania zmiany wynagrodzenia umownego w przypadku, gdy półroczny „wskaźnik cen towarów i usług” (zwany dalej także „wskaźnikiem”), obliczony na podstawie comiesięcznych „wskaźników cen towarów i usług” – ogłoszonych przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego (poprzedni miesiąc = 100%), wynosi więcej niż 5%;

b. Zmiana wynagrodzenia nastąpi w stopniu nieprzekraczającym wartości aktualnego „wskaźnika”. W takim wypadku Strony zobowiązują się zawrzeć stosowny aneks do Umowy;

c. Zmiana wynagrodzenia umownego następuje począwszy od miesiąca, w którym strony zawarły aneks do Umowy zmieniający wysokość wynagrodzenia;

d. Maksymalna zmiana wynagrodzenia umownego nie może przekroczyć 15% pierwotnej wartości umowy.”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 95

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za masę lub odwrotnie)?

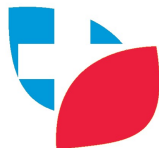
Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki lub kapsułki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do polykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej lub kapsułki.

Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie.

Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie.





Zamawiający dopuszcza zamianę postaci preparatów doustnych o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu tej samej drogi podania oraz równoważnych parametrów farmakokinetycznych.

Zamawiający dopuszcza zamianę ampułki za fiolkę.

Zamawiający nie dopuszcza zamiany kremu za maść i odwrotnie chyba że wyrazi zgodę co do konkretnej pozycji.

Pozostałe zmiany Zamawiający dopuszcza wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

Pytanie nr 96

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 97

Czy w pakiecie nr 171 Anagrelidum, Zamawiający wymaga preparatu anagrelide hydrochloride, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min) – potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 98

Czy w pakiecie nr 171 Anagrelidum, Zamawiający wymaga aby preparat był wskazany do leczenia 1 i 2 linii leczenia nadpłytkowości samoistnej – potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 99

Czy w pakiecie nr 359 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Aresnii trioxidum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, w dawce 2 mg/ml po 6 ml x 10 fioł, w ilości 2 opak.? Prośba wynika z braku na rynku koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji w fiolkach 10ml.

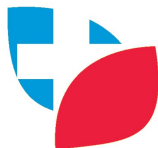
Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aczkolwiek należy w tym przypadku zaoferować opakowania w ilości 20.

Pytanie nr 100

Czy w Pakiet Nr 77 Leki poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odp. Zamawiający nie wymaga.





Pytanie nr 101

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 3) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 7-11 kg?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 102

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 3) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 10-14 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 3) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 13-20 kg?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 104

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 11-25 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 5) pieluchomajtki w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 6) pieluchomajtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

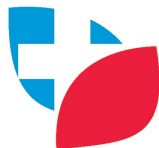
Pytanie nr 107

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 7) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108





Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 8) pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5 - 8) pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w układ szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 110

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5 - 8) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 111

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5 - 8) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 112

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycje 5 - 8) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 113

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234, pozycja 9) podkład chłonny 60x90cm, z poziomem chłonności co najmniej 1150 g?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.





SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie nr 114 dot. pakietu 141 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby nakłuta fiolka leku Fluorouracil, przechowywana w temperaturze pokojowej z dostępem i bez dostępu światła zachowywała fizyko-chemiczną stabilność do 28 dni potwierdzoną zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

**Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński**

*Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządziła: Małgorzata Słomiana
nr tel.: 74/6489700*



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowe.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742