

Nowe Miasto Lubawskie, dnia 14 marca 2022 roku

L.dz.SZP/ZP/AM /2022

Wszyscy Wykonawcy

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów farmaceutycznych (postępowanie nr 1/2022)

Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1

Bardzo proszę o dopuszczenie preparatów o kategorii rejestracji jak poniżej :

pakiet	pozycja	Przykładowa nazwa handlowa preparatu	Kategoria rejestracji
18	29	Vibovit Bobas, prosz.,sm.waniliowy, 2 g, 30 sasz.	Suplement diety
18	30	Vitalar, tabl.draż., 60 szt	Suplement diety
25	4	Acidum boricum,3%, (Amara), 250 g	Surowiec farmaceutyczny
25	19	Formaldehyd, 35%, plyn, (Aqua-Med), 1000 ml	Wyrób medyczny
25	20	Formaldehyd, 4%,z bufor.fosf.plyn,(Maga-Herba),1kg	Wyrób medyczny
25	21	Formaldehyd, 10%, plyn, (Aqua-Med), 1 kg	Wyrób medyczny
25	42	Benzocainum, (Amara), 10 g	Surowiec farmaceutyczny
25	46	Argenti nitras, (Fagron), 10 g	Surowiec farmaceutyczny
25	67	Lab.Polfatódź Calcium w folii,tabl.musuj.,12szt	Suplement diety
25	90	Codeini phosphas hemihydricus, (Amara), 1 g	Surowiec farmaceutyczny
25	96	Chloramphenicolium, (Amara),25 g	Surowiec farmaceutyczny
25	109	Ephedriini h/chlor., (Fagron), 1 g	Surowiec farmaceutyczny
25	112	Euceryna bezwodna, (Ziołolek),1 kg	Surowiec farmaceutyczny
25	124	Surgispon Special, gąbka, hemost.,80x50x1mm,20 szt	Wyrób medyczny
25	128	Glucosum, (L.G.Olsztyn),1000 g	Surowiec farmaceutyczny
25	129	Gruszka, z mięk. konc. nr 9, (Albert),średnia	Wyrób medyczny
25	134	Hydrocortisonum, (Fagron), 50 g	Surowiec farmaceutyczny
25	147	Lanolinum anhydricum, (L.G.Olsztyn),1000g	Surowiec farmaceutyczny
25	164	Morphini hydrochloridum, (Fagron), 5 g	Surowiec farmaceutyczny
25	175	Akutol, opatr., spray, 60 ml	Wyrób medyczny
25	211	Pipi Nitolic, prep., p/wszawicy, 20 ml, 6 sasz.	Wyrób medyczny
25	215	Vaselinum album, (Avena), 1000 g	Surowiec farmaceutyczny
25	218	Witamina C 200 mg, tabl.draż., 60 szt	Suplement diety
25	220	Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l	Wyrób medyczny
25	221	ZinoDr.,zasyp.,przed podraż.sk,dział.łag-ochr,100g	Kosmetyk
25	223	Vibovit Bobas, prosz.,sm.waniliowy, 2 g, 30 sasz.	Suplement diety
25	278	Lubragel,żel,sterylny,z lidokainą,11 ml, 25strzyk.	Wyrób medyczny
25	279	Lubragel, żel,sterylny,z lidokainą,6 ml, 25 strzyk	Wyrób medyczny
25	281	Instillagel Almed, 5ml,lubrykant steryl,25amp-strz	Wyrób medyczny
25	292	Dicopeg Junior, prosz., 14 saszet.	Wyrób medyczny
25	300	Gaziki do dezynfekcji, 100 szt	Wyrób medyczny
27	1	Mleko Nan Optipro Plus 1 HM-0, plyn, 90 ml, 32 but.	Środek spoż. specj. przezn. żyw.
27	2	Nuk, smocz.,n/but.,jednoraz.d/ml,100szt,10.140.009	Wyrób przeznaczony do kontaktu z żywnością
48	1	CitraLock, 4%; 5 ml, plyn, 20 fioł	Wyrób medyczny

Odp. Zamawiający nie dopuszcza witaminy C 200mg (poz. 218 z Grupy 25). Pozostałe pozycje wymienione w powyższej tabeli dopuszcza.

Pytanie 2

Grupa 12

Czy z uwagi na fakt, że glukometr NIE JEST urządzeniem przeznaczonym do oceny glikemii pośmiertnie, a stężenie glukozy spadające poniżej 30 mg/dl stanowi zagrożenie zdrowia i życia, Zamawiający dopuści w Grupie 12 paski testowe z zakresem pomiarowym wynoszącym 20-600mg/d?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Grupa 12

Uwzględniając, że żaden glukometr nie jest w stanie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru (zgodnie z normą EN ISO 15197:2015 dopuszczalny błąd pomiarowy wynosi +/-15%) – czy Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem pomiarowym 20-600mg/dl?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Grupa 12

Prosimy o dopuszczenie w Grupie 12 pasków testowych o temperaturze pracy do 40°C. Utrzymywanie w placówce służby zdrowia temperatury przekraczającej 40°C, stanowiłoby zagrożenie zdrowia i życia pacjentów.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Grupa 12

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Grupie 12 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Grupa 12

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Grupie 12 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Grupa 12

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 8

Grupa 12

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 9

Grupa 12

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Grupie 12 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności? W innym przypadku, jeśli paski są dowożone transportem niemedyceznym, wyniki pomiarów powinny być każdorazowo weryfikowane w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej. Czy Zamawiający jest gotowy przeznaczyć dodatkowe środki na taką kontrolę?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 10

Grupa 12

Czy w Grupie 17 poz. 143, 144 i 145 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus*? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga produktu leczniczego, a ww. produkt jest produktem spożywczym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 11

Grupa 12

Czy w Grupie 17 poz. 143, 144 i 145 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga produktu leczniczego, a ww. produkt jest suplementem diety.

Pytanie 12

Do §3 ust. 2 projektu umowy:

Prosimy o dopisanie słów: „przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następowало będzie po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu.”

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na **Pytanie 5** (L.dz.SZP/ZP/616/2022 z dnia 02.03.2022 r.) § 3 ust. 2 projektu umowy (Załącznik nr 7 do SWZ) otrzymał brzmienie:
„2. Umowa może zostać przedłużona do czasu całkowitej realizacji określonych w umowie ilości na okres nie dłuższy jednak niż 3 miesiące.”

Pytanie 13

Do §5 projektu umowy akapit pierwszy:

Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostawy zwykłej do dwóch dni od złożenia zamówienia?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odp. Na chwilę obecną w stosunku do Zamawiającego nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością”.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy.

Pytanie 16

Dotyczy pak. 28 poz. 14 oraz 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny : w opakowaniu - 5 wstrzyk.FlexTouch ?

Odp. Tak.

Pytanie 17

Dotyczy pak. 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Unguentum Neomycini, 5 mg/g, maść, 5 g,tuba ? (kat. rejestracji : produkt leczniczy)

Odp. Tak.

Pytanie 18

Dotyczy pak. 10 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Streptomisin sulfat, 1g, inj., 1 fiol(s.s.)+1 amp.rozp.(preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ; tylko taki preparat jest obecnie dostępny na rynku farmaceutycznym)

Odp. Tak.

Pytanie 19

Dotyczy pak. 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Loperamid **2 mg**, tabl., 30 szt ? (wskazana w formularzu dawka 0,003 g nie występuje na rynku farmaceutycznym)

Odp. Tak.

Pytanie 20

Dotyczy pak. 17 poz. 49

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Molsidomina , **4 mg**, tabl., 30 szt, blister ? (wskazana w formularzu dawka 0,04 g nie występuje na rynku farmaceutycznym)

Odp. Tak.

Pytanie 21

Dotyczy pak. 17 poz. 87

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,**130 g** w ilości 16 op.? (w przeliczeniu 130 g = 130 ml ; tylko taka gramatura preparatu jest obecnie dostępna)

Odp. Tak.

Pytanie 22

Dotyczy pak. 17 poz. 143

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) lub 20 szt (produkt leczniczy) ?

(*Lacid forte (10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus) – status zakończona produkcja*)

Odp. Tak.

Pytanie 23

Dotyczy pak. 17 poz. 143

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Trilac, kaps.twarde, 20 szt (produkt leczniczy) ?

(*Lacid forte (10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus) – status zakończona produkcja*)

Odp. Tak.

Pytanie 24

Dotyczy pak. 17 poz. 144

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Lacid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp ?

(kapsułki – status zakończona produkcja)

Odp. Tak.

Pytanie 25

Dotyczy pak. 17 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) lub 20 szt ?

Odp. Tak.

Pytanie 26

Dotyczy pak. 22

Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści do wyceny : Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 \geq 62,1% IgG2 \geq 34,8% IgG3 \geq 2,5% IgG4 \geq 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml

Odp. Tak.

Pytanie 27

Dotyczy pak. 22

Czy produkt leczniczy z pakietu 22 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odp. Nie.

Pytanie 28

Dotyczy pak. 25 poz. 6 oraz 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci :
prosz.do inh.w kaps.tw.,120szt+inhalator ? (w przeliczeniu 1 dawka=1kapsułka) np.
Flutixon,250 mcg/dawkę, prosz.do inh.w kaps.tw.,120szt+inh
Flutixon,125 mcg/dawkę, prosz.do inh.w kaps.tw.,120szt+inh

Odp. Tak.

Pytanie 29

Dotyczy pak. 25 poz. 55

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5fiolek ?

Odp. Tak.

Pytanie 30

Dotyczy pak.25 poz. 67

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Laboratoria PolfaŁódź Calcium w folii,tabl.musuj.,12szt ?

(calcium lactate 0,18 g Ca , tab. musujące – preparat niedostępny na rynku farmaceutycznym

Odp. Tak.

Pytanie 31

Dotyczy pak. 25 poz. 226

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Witamina C 100 mg, tabl.draż., 25 szt (suplement diety) ?

Obecnie tylko taki produkt jest dostępny na rynku farmaceutycznym.

Odp. Tak.

Pytanie 32

Dotyczy pak. 25 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu : butelka ?

Odp. Tak.

Pytanie 33

Dotyczy pak. 25 poz. 321

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. o przedłużonym uwalnianiu (tylko taka postać jest dostępna) np.

Oxyduo, 10 mg + 5 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt ?

Odp. Tak.

Pytanie 34

Dotyczy pak. 25 poz. 322 oraz 323

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. o przedłużonym uwalnianiu ? (tylko taka postać jest dostępna)

Odp. Tak.

Pytanie 35

Dotyczy pak. 25 poz. 325

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę:

EMPAGLIFLOZINUM 0,01 G ?

Odp. Tak.

Pytanie 36

Dotyczy pak. 25 poz. 337

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. o przedłużonym uwalnianiu np. Trittico XR, 150 mg, tabl.powl.o przedł.uwaln., 30 szt ?

Odp. Tak.

Pytanie 37

Dotyczy pak. 25 poz. 339

Proszę o wykreślenie /wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu bez zmiany pierwotnej numeracji pozycji w formularz asortymentowo-cenowym .

Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Nie.

Pytanie 38

Dotyczy pak.25 poz. 342

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu : fiolka ?

(ampułka jest niedostępna)

Odp. Tak.

Pytanie 39

Dotyczy pak. 25 poz. 345

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek w ilości 7 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 21 szt. . (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odp. Tak.

Pytanie 40

Dotyczy pak. 30 poz.1

Czy Zamawiający do psuci do wyceny:

Konaktion Prima Infanzia, 2mg/0,2ml,roztw.d/wstrz,doust.,5amp? (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ; tylko taki preparat jest obecnie dostępny)

Odp. Tak.

Pytanie 41

Dotyczy pak. 44 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 80 op. ?

Odp. Tak.

Pytanie 42

Dotyczy pak. 45 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Levofloxacin 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac ?

Odp. Tak.

Pytanie 43

Dotyczy pak. 26 poz. 11 oraz 12

Proszę o doprecyzowanie:

Czy Zamawiający miał na myśli : poz. 22 500 g oraz poz. 12 14 000 g ?

11	BEBILON PEPTI 1 OP. 450 G ()	22 500	OP. 450 G	PLV
12	BEBIKO 1 OP. 350 G ()	14 000	OP. 350 G	PLV

Odp. 50op. po 450g

oraz 40op. po 350g.

Pytanie 44

Dotyczy pak. 26 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości 57 op. (po przeliczeniu gramatury)

(Bebilon Pepti 1 ; 450 g – został wycofany z oferty Producenta)

Odp. Tak.

Pytanie 45

Dotyczy pak. 26 poz. 14 ; 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu: butelka

(zmiana rodzaju opakowania przez Producenta)

Odp. Tak.

Pytanie 46

Dotyczy pak. 25 poz.158-159

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25, poz. 158-159 wymaga, aby wszystkie dawki leku

pochodziły od jednego Producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w

przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odp. Nie.

Pytanie 47

Dotyczy pak. 25 poz. 158-159

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie 25, poz. 158-159 był zarejestrowany we wskazanym:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odp. Nie.

Pytanie 48

Dotyczy pak. 25 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oilatum, emuls.do kąpieli lecznicz., 500 ml (preparat jest też wskazany do kąpieli niemowląt) ?

Odp. Tak.

Pytanie 49

Dotyczy pak. 25 poz. 211

Czy Zamawiający dopuści do wyceny „ŚRODEK P/W WSZAWICY” o objętości wyrażonej w „ ml” , bardzo proszę w przypadku zgody o określenie ilości mililitrów do wyceny ; np.

Pedicul Hermal, płyn,do zwalcz.wszawicy głowy,100 ml

Odp. 1000ml.

Pytanie 50

Dotyczy pak. 25 poz. 211

Bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu dla :

„ ŚRODEK P/W WSZAWICY ; 10 dawek ; dawka na jedno zastosowanie”

Odp. Zamawiający pozostawia Wykonawcy dowolność.

Pytanie 51

Dotyczy pak. 25 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Formaldehyd, 4%, z bufor.fosf,płyn,1kg w ilości 20 op.? (w przeliczeniu 1 kg= 1 l)

Odp. Tak.

Pytanie 52

Dotyczy pak. 25 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Formaldehyd, 10%, płyn,1 kg,kat.3417.21 w ilości 30 op.? (w przeliczeniu 1 kg= 1 l)

Odp. Tak.

Pytanie 53

Dotyczy pak. 27 poz. 117

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pyoctanina (Gencjan.fiolet),1%,roztw.spiryt., 20 g w ilości 5 op. ? (w przeliczeniu 1 ml=1g)

Odp. Tak.

Pytanie 54

Dotyczy pak. 27 poz. 118

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pyoctanina (Gencjan.fiolet),1%,roztw.wodny,(Gemi), 20 g w ilości 5 op. ? (w przeliczeniu 1 ml=1g)

Odp. Tak.

Pytanie 55

Dotyczy pak. 25 poz. 128

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Glucosum, subst, 1 kg (IL-2067/ChF) – rejestracja jako produkt leczniczy ?

Odp. Tak.

Pytanie 56

Dotyczy pak. 25 poz. 128

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny: produkt o rejestracji jako produkt leczniczy oraz surowiec farmaceutyczny ?

Odp. Tak.

Pytanie 57

Dotyczy pak. 25 poz. 178

Czy Zamawiający wymaga do wyceny Paraffinum liquid. o kategorii rejestracji : produkt leczniczy ?

Odp. Tak.

Pytanie 58

Dotyczy pak. 25 poz. 215

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Wazelina biała, maść, 1000g,pud.PP (MZ13712) o kategorii rejestracji : produkt leczniczy ?

Odp. Tak.

Pytanie 59

Dotyczy pak. 25 poz. 263

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml w ilości 10 op.?

(krople są niedostępne)

Odp. Tak.

Pytanie 60

Dotyczy pak. 25 poz. 180

Proszę o doprecyzowanie : Czy Zamawiający miał na myśli sumie: 200 g do wyceny?

180	ZINC OXIDE OP. 1000 G (ZINC OXIDE)	200	G	UNG opakowanie nie większe niż 100.0
-----	--------------------------------------	-----	---	--------------------------------------

Odp. 200g.

Pytanie 61

Dotyczy pak. 25 poz. 265 oraz 267

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci :

prosz.d/sporzadzania .zaw.doustnej (tylko taka postać jest dostępna)

Odp. Tak.

Pytanie 62

Dotyczy pak. 25 poz. 276

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: granulat .d/sp .zawiesiny doustnej ?

Odp. Tak.

Pytanie 63

Dotyczy pak. 25 poz. 278

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk. w ilości 728 op. ? (przeliczenie 11 ml=11g)

Odp. Tak.

Pytanie 64

Dotyczy pak. 25 poz. 279

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. w ilości 2500 op. ? (przeliczenie 6ml=6 g)

Odp. Tak.

Pytanie 65

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Tak.

Pytanie 66

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 220

Proszę o dopuszczenie do wyceny preparatu Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l (granulki posiadają indykator zmiany koloru (z białego na różowy) w ilości 10 op. ? (50 000 ml , 4,5 kg = 5 l)

Wapno Sofnolime jest obecnie niedostępne na rynku farmaceutycznym.

Odp. Tak.

Pytanie 67

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 121.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 42 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp. Tak.

Pytanie 68

Dotyczy pak. 25 poz. 281

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Dispogel, żel, z lidokainą HCL 2%, 6 ml, 50 amp-strz. (wyrób medyczny) w ilości 30 op. ? (Instillagel Almed, 5ml, lubrykant steryl, 25amp-strz – status zakończona produkcja)

Odp. Tak.

Pytanie 69

Dotyczy pak. 25 poz. 281

Bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej produktu jaki należałoby wycenić.

Odp. Zamawiający pozostawia Wykonawcy dowolność.

Pytanie 70

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 111

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp?

Odp. Tak.

Pytanie 71

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 120

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3 opakowań?

Odp. Tak.

Pytanie 72

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 19, 20, 21

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe dopuści zamianę jednostki miary z litr na kg (w przeliczeniu 1 kg=1l)

Odp. Tak.

Pytanie 73

Dotyczy pak. 25 poz. 173

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp? (GLYCEROLI TRINITRAS dawka 0,01 G/ 10 ml)

Odp. Tak.

Pytanie 74

Dotyczy pak. 25 poz. 284 oraz 285

Czy Zamawiający wymaga, aby preparaty pochodziły od jednego Producenta ?

Odp. Tak.

Pytanie 75

Dotyczy pak. 25 poz. 289

Czy Zamawiający dopuści do wyceny np. Hitaxa, 2,5 mg, tabl.uleg.rozpad.w.j.ustnej, 30 szt? (tylko taka postać preparatu jest obecnie dostępna)

Odp. Tak.

Pytanie 76

Dotyczy pak. 25 poz. 80

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci kapsułek :

Ibuprofen , 200 mg, kaps.miękkie, 60 szt ?

Odp. Tak.

Pytanie 77

Dotyczy pak. 25 poz. 103

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25) ?
Odp. Tak.

Pytanie 78

Dotyczy pak. 25 poz. 131
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) ?
(Hemorectal – status zakończona produkcja)
Odp. Tak.

Pytanie 79

Dotyczy pak. 25 poz. 208
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp (preparat dostępny na jednorazowe
pozwolenie Ministra Zdrowia) w ilości 5 op. ?
(Vit. B 6 , 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp – status zakończona produkcja)
Odp. Tak.

Pytanie 80

Dotyczy pak. 25 poz. 269 oraz 270
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci: tabl.powl.o zmodyfikowanym
uwalnianiu ?
Odp. Tak.

Pytanie 81

Dotyczy pak. 25 poz. 283
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Pabal, 100 mcg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 5 fiolek ?
(ampulka jest niedostępna)
Odp. Tak.

Pytanie 82

Dotyczy pak. 32
Czy Zamawiający dopuści do wyceny :
Propofol 1% MCT/LCT ,20ml,emuls.do wstrz,inf.,5amp ?
Odp. Tak.

Pytanie 83

Dotyczy pak. 44 poz. 17
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Rulid, 50 mg, tabl.do sporz.zaw.doustn.,10 szt ?
(postać tabletki jest niedostępna)
Odp. Tak.

Pytanie 84

Dotyczy pak. 25 poz. 185
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt?

Odp. Tak.

Pytanie 85

Dotyczy pak. 17 poz. 129, 130, 131

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu typu: ampułka np.

Benodil

Odp. Tak.

Pytanie 86

Dotyczy pak. 17 poz. 127

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

kapsułki dojelitowe twarde / kapsułki dojelitowe ?(tylko taka postać preparatu jest dostępna)

Odp. Tak.

Pytanie 87

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 40.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%,10mg/ml;

5ml,rozt.d/wstrz.,10amp lub Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp ?

Odp. 1%/20ml amp.

Pytanie 88

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 35.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

Odp. Tak.

Pytanie 89

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 42.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 20 mg/ml

;5ml,roztw.do wstrz.,10amp.lub Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odp. 2%/20ml amp.

Pytanie 90

Dotyczy pak. 18 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 160 op. ?

(op.400 g – status zakończona produkcja)

Odp. Tak.

Pytanie 91

Dotyczy pak. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu: pojemnik.

Odp. Tak.

Pytanie 92

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.
Odp. Tak.

Pytanie 93

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie
Odp. Tak.

Pytanie 94

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie ?

Odp. Zgodnie z zapisami Rozdziału XVI SWZ Sposób obliczenia ceny (str. 15 SWZ):

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę:

tbl – tbl powl

tbl – draż

amp – fiol

fiol – amp.strz.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o zmod. uwaln.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o kontr. uwaln.

tbl o kontr. uwaln. - tbl o zmod. uwaln.

worki – pojemniki

worki – KabiPack.

Odwrotnie nie wyraża zgody.

Pytanie 95

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odp. Zgodnie z zapisami Rozdziału XVI SWZ Sposób obliczenia ceny (str. 15 SWZ):

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę:

tbl – tbl powl

tbl – draż

amp – fiol

fiol – amp.strz.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o zmod. uwaln.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o kontr. uwaln.

tbl o kontr. uwaln. - tbl o zmod. uwaln.

worki – pojemniki

worki – KabiPack.

Odwrotnie nie wyraża zgody.

Pytanie 96

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odp. Tak.

Pytanie 97

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odp. Zgodnie z zapisami Rozdziału XVI SWZ Sposób obliczenia ceny (str. 15 SWZ):

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę:

tbl – tbl powl

tbl – draż

amp – fiol

fiol – amp.strz.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o zmod. uwaln.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o kontr. uwaln.

tbl o kontr. uwaln. - tbl o zmod. uwaln.

worki – pojemniki

worki – KabiPack.

Odwrotnie nie wyraża zgody.

Pytanie 98

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odp. Zgodnie z zapisami Rozdziału XVI SWZ Sposób obliczenia ceny (str. 15 SWZ):

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę:

tbl – tbl powl

tbl – draż

amp – fiol

fiol – amp.strz.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o zmod. uwaln.

tbl o przedł. uwaln. – tbl o kontr. uwaln.

tbl o kontr. uwaln. - tbl o zmod. uwaln.

worki – pojemniki

worki – KabiPack.

Odwrotnie nie wyraża zgody.

Pytanie 99

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań prepartów wziewnych, przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych np.

Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 60 dawek ;

Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 120 dawek ;

Flixotide (125mcg/dawkę), aer.inhal.,b/freon., 60 dawek;

Flixotide (125mcg/dawkę), aer.inhal.,b/freon.,120 dawek.

Odp. Tak. Zgodnie z zapisami Rozdziału XVI SWZ Sposób obliczenia ceny (str. 15 SWZ):

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę:

tbl – tbl powl

tbl – draż

amp – fiol

fiol – amp.strz.
tbl o przedł. uwaln. – tbl o zmod. uwaln.
tbl o przedł. uwaln. – tbl o kontr. uwaln.
tbl o kontr. uwaln. - tbl o zmod. uwaln.
worki – pojemniki
worki – KabiPack.

Odwrotnie nie wyraża zgody.

Pytanie 100

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym , a ilość opakowań przeliczyć zgodnie z wymogami Zamawiającego (czyli do pełnego opakowania w górę)?

Odp. Tak. Zgodnie z zapisami Rozdziału XVI SWZ Sposób obliczenia ceny (str. 15 SWZ):

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę:

tbl – tbl powł
tbl – draż
amp – fiol
fiol – amp.strz.
tbl o przedł. uwaln. – tbl o zmod. uwaln.
tbl o przedł. uwaln. – tbl o kontr. uwaln.
tbl o kontr. uwaln. - tbl o zmod. uwaln.
worki – pojemniki
worki – KabiPack.

Odwrotnie nie wyraża zgody.

Pytanie 101

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia – w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odp. Tak.

Pytanie 102

Prosimy o potwierdzenie, że wymagany termin dostawy „na ratunek życia” w terminie do 8 godzin od złożenia zamówienia nie dotyczy Grupy 12, która nie zawiera produktów ratujących życie.

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw dla Grupy 12 do godziny 14:00 następnego dnia roboczego po złożeniu zamówienia?

Odp. Tak.

Pytanie 104

Czy Zamawiający w Grupie 12 dopuści płyny kontrolne ważne 3 miesiące po otwarciu fiolki?

Odp. Tak.

Pytanie 105

Dot. par. 6 ust. 3 umowy dla Grupy 12 – Prosimy o zgodę na dostarczanie faktur w formacie pdf zamiast formatu Datafarm lub Kamssoft.

Uzasadnienie

Mając na celu zapewnienie równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji, wnosimy o dopuszczenie dostarczania faktur elektronicznych w formacie pdf. Jest to format powszechnie obsługiwany przez systemy księgowo-finansowe stosowane przez przedsiębiorców. Utrzymanie wymogu dostarczenia faktur w formacie przewidzianym we wzorze umowy uniemożliwi części wykonawców złożenie oferty lub zmusi ich do zmiany stosowanego systemu finansowo-księgowego. Jednocześnie przypominamy, iż zgodnie z ustawą o VAT art. 106e tej ustawy reguluje wyłącznie elementy faktury, a nie jej format. Zgodność faktury elektronicznej z tymi wymogami powinna być wystarczająca dla jej akceptacji przez zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 106

Pytanie 1 do pakietu 26 pozycja 14 i 15

Czy Zamawiający dopuści inny niż opakowanie miękkie typu pack rodzaj opakowania (butelka OpTri) – skład diety i pojemność bez zmian, opakowanie kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i bardziej funkcjonalne.

Odp. Tak.

Pytanie 107

Pytanie 2 do pakietu 26 pozycja 16

W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki przejściowe, tzw „transition”. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami EnLock nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez nasadek i adapterów przejściowych na system EnLock.

Odp. Zamawiający nie wymaga przedłużenia ENLock.

Pytanie 108

Pytanie 3 do pakietu 26 pozycja 19

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie opisu – w chwili obecnej opis wskazuje na produkt PEG/J do użycia z zestawem Flocare PEG CH 18 (str. 28 w przesłanym załączniku), natomiast podane wymiary wskazują na zgłębnik nosowo-jelitowy Bengmark (str. 24 w przesłanym załączniku)

Odp. Zamawiający wymaga zgłębnik nosowo-jelitowy Bengmark.

DYREKTOR
Bogumił Kurkowski