

Data aktualizacji: 23.03.2020 r. g. 11.15	Numer postępowania: ZP/PN/06/3/2020	<u>Art. 38 Ustawa PZP</u>
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 522989-N-2020 z dnia 12.03.2020 r. Zakup i dostawa leków, substancji leczniczych. Odpowiedzi na wniesione zapytania		

Pakiet 7, poz. 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, poz. 7 (Bupivacaine Spinal Heavy 0,5 % 4 ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30). **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml Roz. do inf., dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 4 pozycja 1 Theophyliny pod nazwą THEOSPIREX 20 mg/ ml IOml x 5 amp. Roz. do wst. i inf., w łącznej ilości 18 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedź: Dopuszczamy

SIWZ

W związku z obowiązującym na terenie całego kraju stanem zagrożenia epidemicznego, a co za tym idzie koniecznością wdrożenia procedur ograniczających bezpośrednie kontakty, zwracamy się z prośbą o zmianę warunków w zakresie sposobu złożenia oferty ww. postępowaniu. Ze względu na wymuszoną zmianę organizacji pracy większości podmiotów gospodarczych oraz osób świadczących pracę (w tym również poczty, firm kurierskich, banków) wnosimy o zmianę formy złożenia oferty na elektroniczną lub dopuszczenie składania ofert również w formie elektronicznej. Jesteśmy przekonani, że w obecnej sytuacji, jedynie forma komunikacji elektronicznej, a zwłaszcza możliwość złożenia oferty w formie elektronicznej, pozwoli wykonawcom zamówień publicznych na przygotowanie i złożenie oferty. **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę. W związku z powyższym Zamawiający zamierza przesunąć termin składania ofert o czas potrzebny na zaimplementowanie odpowiednich narzędzi umożliwiających złożenie ofert w formie elektronicznej. Informacja o nowym terminie pojawi się najdalej do dnia 23.03.2020 r.

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 2 (Sevoflurane 40 op.) w celu zachowania ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym wymaga sevofluranu do parowników z wlewem QF (quick fill) będących własnością Zamawiającego?

Odpowiedź: Wymagamy

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 2 (Sevoflurane 40 op.) wymaga, aby zamawiany u wykonawcy produkt pakowany był w pojedyncze opakowania (1 opakowanie= 1 butelka)? Takie rozwiązanie daje możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi poprzez zmniejszenie zapasów w aptece szpitalnej. **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 7, poz. 30

Czy Zamawiający w pozycji 30 pakiet 7 Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 7, poz. 10,11,13,14,15,16,17,18,19,20

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów leczniczych w bezpiecznym opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami typu KabiPac? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami typu KabiClear? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 62

Czy 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). **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 62

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii Lactobacillus rhamonosus GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na

ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 62

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Theospirex, 20 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz.,infuz., 5 amp w ilości 18 op. (tak aby ilość Theophyllinum była zgodna z SIWZ) , gdyż THEOPHYLLINUM roztwór do wlew dożylnych 1,2 mg/ml, 250 ml ma zakończoną produkcję. W przypadku zgody bardzo proszę o wydzielenie dopuszczonego preparatu do osobnego pakietu . Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych. **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę.

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Amantix, 200 mg/500 ml, roztw.do infuz.,10 but w ilości 30 op. , gdyż dawka 200mg/5ml – jest niedostępna na rynku farmaceutycznym. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 7, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 20 op.? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Digoxin , 0,25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 60op.? (opakowanie * 10 amp zostało wycofane) **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 7, poz. 45

Czy Zamawiający dopuści do wyceny ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 150 mg x 60 tab. dojelit. , gdyż opakowanie * 50 szt. jest niedostępne. W przypadku zgody bardzo proszę o doprecyzowanie ilości opakowań do zamówienia. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, w takiej sytuacji prosimy wycenić 60 tab. x 8 op

Pakiet 7, poz. 46

Czy Zamawiający dopuści do wyceny ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 75mg x 60 tab. dojelit., gdyż opakowanie * 50 szt. jest niedostępne. W przypadku zgody bardzo proszę o doprecyzowanie ilości opakowań do zamówienia. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, w takiej sytuacji prosimy wycenić 60 tab. x 125 op

Pakiet 7, poz. 54

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Vitacon,10 mg, tabl.draż., * 30 szt, bo, gdyż opakowanie * 20szt. jest niedostępne . W przypadku zgody bardzo proszę o doprecyzowanie ilości opakowań do zamówienia. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, w takiej sytuacji prosimy wycenić 30 tab. x 2 op

Pakiet 7, poz. 63

Czy Zamawiający dopuści do wyceny CLARITHROMYCINUM 0,25 mg * 14 tab. , gdyż opakowanie * 12 tab. jest niedostępne. W przypadku zgody bardzo proszę o doprecyzowanie ilości opakowań do zamówienia. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, w takiej sytuacji prosimy wycenić 14 tab. x 4 op

Pakiet 11, poz. 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? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 11, poz. 1

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? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Imipenem+Cylastatyna ,500mg+500mg,pr.r.inf,1f(30ml)? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 2

Do pozycji 2 DREN spiralny 150cm x 50 szt. op 26 Czy Zamawiający dopuszcza dren długość 152 cm w związku ze zmianą długości drenu przez Producenta . **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Załącznik nr 2.4

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 tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Załącznik nr 2.4

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ? **Odpowiedź:** Patrz SIWZ. Rozdział XVIII. Opis, wytyczne

Załącznik nr 2.4

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku **Odpowiedź:** Patrz SIWZ. Rozdział XVIII. Opis, wytyczne. Zaokrąglić do pełnego opakowania w górę

Załącznik nr 2.4

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? **Odpowiedź:** Patrz SIWZ. Rozdział XVIII. Opis, wytyczne

Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ: W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
--