

Data aktualizacji: 11.05.2020 r. g. 11.00	Numer postępowania: ZP/PN/08/5/2020	Art. 38 Ustawa PZP
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 536934-N-2020 z dnia 05.05.2020 r. <i>zakup i dostawa leków.</i> Odpowiedzi na wniesione zapytania		

SIWZ

Pytanie do rozdziału XII SIWZ – kryterium oceny ofert w zakresie terminu realizacji dostaw „cito”. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia dostaw cito poprzez zmianę ocenianego kryterium w taki sposób, aby minimalny, najwyżej oceniany czas dostawy wynosił 10 godzin od chwili złożenia zamówienia. **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę. Patrz: zmiana do SIWZ z dnia 11.05.2020 r.

SIWZ

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Patrz SIWZ. Rozdział XVIII - wytyczne

Pakiet 1, poz. 76

Czy w Pakiecie nr 1, poz.76, Zamawiający miał na myśli wycenę Tialorid, 5 mg+50 mg, tabl., 50 szt w ilości 5 op.? **Odpowiedź:** Tak, taka właśnie dawka i ilość

Pakiet 1, poz. 77

Czy w Pakiecie nr 1, poz.77, Zamawiający dopuści wycenę Calcio Gluconat Darnitsa, 10%,rozt.d/wstrz, 10ml, 10amp (Zg.MZ) w ilości 5 op.? **Odpowiedź:** Pozycja wykreślona z dn. 06.05.2020 r.

Pakiet 5, poz. 1

Czy w Pakiecie nr 5, poz.1, Zamawiający dopuści wycenę Clindamycin Kabi, 150 mg/ml; 4 ml,roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 160 op.? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 2, poz. 1

Czy ze względu na ogólny brak leku Zamawiający dopuści wycenę produktu obcojęzycznego Dobcard 250mg/20ml,x 10 ampułek/obcoj. ilości 25 opakowań, dopuszczonego do obrotu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia? aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 1, poz. 34

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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 34

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 34

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 antyb **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ – wymagamy rejestracji na lek

Pakiet 1, poz. 10-11

Czy, w pakiecie 1 pozycja 11 i 10 zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym w formie iniekcyjnej pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 11

Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 11, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 11

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 1 pozycja 11 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 10-11

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 11 pozycja 10 i 11 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Wymagamy

Pakiet 1, poz. 15

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 15, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 15

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 15, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 18

Czy w pakiecie 1 pozycja 18 zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 18

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycja 18 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)? **Odpowiedź:** TAK

Pakiet 1, poz. 66-67

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 66 i 67 (Metamizolum natricum inj. 1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 61-62

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 1 pozycja 62 i 61 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi? **Odpowiedź:** Wymagamy

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.