

Elbląg. 13.11.2018r.

Oznaczenie sprawy 35/2018

Wszyscy Uczestnicy postępowania

dot. postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych w 229 pakietach dla potrzeb Apteki Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu ogłoszonego w Dz.U. Unii Europejskiej 2018/S 201- 456232 z dnia 2018-10-18

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul.Królewiecka 146, informuje, że w dniach 19.10.2018; 22.10.2018r.;23.10.2018; 24.10.2018; 26.10.2018; 29.10.2018; 30.10.2018; 31.10.2018; 05.11.2018 od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

1. dotyczy pakietu nr 110(Amoxicillin+Clavulanic acid) Prosimy o możliwość zaoferowania leku, którego trwałość gotowego roztworu wynosi 1 h w temperaturze pokojowej.
2. dot. **Części nr 106 – substancje recepturowe** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 23 – Oleum Ricini płyn 500g**, produktu **Oleum Ricini płyn** (Pharma Cosmetic) w opakowaniu **500ml o gęstości 0,96g/cm3** ?
3. dot. **Części nr 106 – substancje recepturowe** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 13 - Glycerol 86%**, produktu **Glycerolum** (Pharma Cosmetic) o stężeniu farmakopealnym **85%** ?
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 poz. 7, 8, 9, 14, 15 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?
5. Dot. Pakiet nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 18 do 21 i utworzy nowy pakiet 3A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?
6. Czy ze względów ekonomicznych Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie postaci wielodawkowej dla enoxaparin z odpowiednim przeliczeniem ilości wraz z zaoferowaniem zestawu do podawania produktu w skład którego wejdzie (dla 1 fiolki produktu): 1 mini spike V (zielony) oraz 10 strzykawek tuberkulinowych poj. 1 ml z igłą 0,40x13mm?"
7. **dotyczy Pakietu nr 13, poz. 24** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego<LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g>w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?
8. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą 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 (dotyczy zapisu §2 ust.4 projektu umowy)?
9. Do treści §2 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
10. Do §4 ust.4 projektu umowy prosimy o dopisanie:"...nie dłużej jednak niż 3 miesiące".
11. Prosimy o rozszerzenie zapisu §6 ust.1 projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego zamówienia: "...w wysokości 0,25% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia."
12. Do §6 pkt 2 projektu umowy, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za rozwiązanie umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
13. W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam

- lub wirus, w oparciu o art. 10b. ustawy PZP prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 8 poz nr 2 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml)?
15. W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 8 poz nr 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 550 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 35 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 35 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 350 szt)
16. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 5 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?
17. Dotyczy wzoru umowy Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści: „W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.” Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego. Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja niektórych leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy. Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów spełniających wymogi równoważności.
18. Dotyczy § 2 ust.2 wzoru umowy - termin dostawy Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia z 24 godzin do co najmniej 48 godzin? Tak krótki termin dostawy, jaki został wskazany we wzorze umowy, faworyzuje lokalnych dostawców, a tym samym naruszają zasadę równego udziału stron w postępowaniu. Ponadto, ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin, nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.
19. Czy w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (BUDESONIDE 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**
20. **Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (BUDESONIDE 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**
21. **Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (BUDESONIDE 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**
22. Czy w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (BUDESONIDE 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2ml) **Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidum mikronizowanego?**
23. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 14 poz. 2, 3 i 4 (BUDESONIDE 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 ampulek po 2ml) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i**

drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodzą od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

24. do treści §2 ust. 2 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw częściowych do 48 godzin, licząc od otrzymania zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 177, 194 i 226?
25. do treści § 2 projektu umowy: Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w pakiecie Nr 194 i 226?
26. do treści § 2 ust. 9 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy zapisów § 2 ust. 9 nakładającego na Wykonawcę obowiązek umieszczania na fakturach numeru umowy przetargowej? *Uzasadnienie: Wymóg umieszczania na fakturach dodatkowych informacji takich jak: numer umowy przetargowej, numer zadania nie jest dostępny w ramach standardowych programów fakturujących. System księgowy Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie na fakturach dowolnych treści.*
27. do treści § 6 ust. 1 i 2 projektu umowy: Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** ? i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do treści projektu umowy poprzez nadanie § 6 ust. 1 i 2 nowego brzmienia: „1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,125% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia. 2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”?
28. do treści §7 ust. 5 projektu umowy: Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę w przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie** ? i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do treści projektu umowy poprzez nadanie § 7 ust. 5 nowego brzmienia: „W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 0,5% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie.”?
29. do treści §10 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy w § 10 ust. 2 dodatkowego zapisu o treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.” ?
30. do treści §5 projektu umowy: Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dodanie do treści § 5 nowego ustępu nr 3i nadanie nowego brzmienia: §5 ust. 3: „Wykonawcy przysługuje **prawo do wstrzymania dostaw** w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 60 dni od momentu wymagalności faktury.”?
31. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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?
32. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
33. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 45 preparat Ferinject (karboksymaltoza żelazowa) w dawce 500mg/ 10ml x 1 amp.
34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 9 pozycji nr 3, co pozwoli na przystąpienie do pozostałych pozycji bezpośrednio dystrybutorowi producenta i jednocześnie przełożyć się na konkurencyjność ceny.
35. Czy Zamawiający w ramach pakietu 139 poz. 7 dopuści dostawy zamiennie preparatu pembrolizumab w dawce 100mg , przy założeniu tej samej ceny w przeliczeniu za 1 mg jak w przypadku preparatu pembrolizumab 50mg oraz obejmowania refundacją w zakresie ca najmniej takim jak preparatu pembrolizumab w dawce 50mg?
36. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?
37. Dotyczy pakiet 3 pozycja 18,19,20,21, czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu do oddzielnego pakietu?
38. Dotyczy pakiet 4 pozycja 22 i 23 , czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na

tabletkę dojelitową?

39. Dotyczy pakiet 13 pozycja 24, czy Zamawiający dopuści wycenę **Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.** w ilości 100 opakowań?
40. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 15 pozycja 1 wycenę 250 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.
41. Dotyczy pakiet 15 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę SIMETHICONUM O 1-D 0,04 G x 100 kaps?
42. Dotyczy pakiet 15 pozycja 5 czy Zamawiający dopuści wycenę Probiodr kaps twarde x 60?
43. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 15 pozycja 7 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?
44. Czy Zzamawiający wymaga aby w pakiecie nr 15 pozycja 7 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
45. Dotyczy pakiet 18 pozycja 84, czy Zamawiający dopuści wycenę Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt?
46. Dotyczy pakiet 18 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę dojelitową(tylko taka postać jest obecnie dostępna)?
47. Dotyczy pakiet 18 pozycja 94 czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu ?
48. Dotyczy pakiet 83, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f TERLIPRESSIN P 1-D 0,001 G w ilości 250 opakowań?
49. Dotyczy pakiet 96 pozycja 10-17, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?
50. Dotyczy pakiet 100 pozycja 2,5,8,10,14,15,16, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie ?
51. Dotyczy pakiet 123 ,czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z flakonu na butelkę?
52. Dotyczy pakiet 122,127,128,131 czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?
53. Dotyczy pakiet 136 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1but.NYSTATINUM O W-D 100000 J.M./1 ML w ilości 1:1 opakowań (producent zmienił wielkość opakowania)?
54. Dotyczy pakiet 137 pozycja 4, czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu?
55. Dotyczy pakiet 211, czy Zamawiający dopuści wycenę Vinblastin Richter, 5mg,prosz,rozp.ds.roz.d/wst,10fiol+10amp?
56. Dotyczy pakiet 212, czy Zamawiający dopuści wycenę Vinblastin Richter, 1mg,prosz,rozp.ds.roz.d/wst,10fiol+10amp?
57. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt ?
58. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?
59. Dotyczy pakietu nr 100 poz. 9. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.
60. Dotyczy pakietu nr 100 poz. 11. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość

należy wycenić.

61. Dotyczy pakietu nr 126 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?
62. Dotyczy pakietu nr 126 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?
63. Dotyczy pakietu nr 129 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
64. Dotyczy pakietu nr 129 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
65. Dotyczy pakietu nr 144 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?
66. Dotyczy pakietu nr 144 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?
67. W związku z obszernością przetargu oraz skumulowaniem zbyt dużej ilości przetargów zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert.
68. Czy Zamawiający w pakiecie 97 poz 17 oczekuje zaoferowania Nutrisonu Energy 1L?
69. Czy w Pakiecie nr 79, pozycja 1- Sevoflurane płyn 250 ml w opakowaniu z bezpiecznego, nietłukącego się materiału – 120 but. -
Zamawiający wymaga produktu Sevoflurane z zawartością wody od 0,03% do 0,1% potwierdzoną w CHPL , która zapobiega rozpadowi Sevofluranu w obecności kwasów Lewisa, co przekłada się na wzrost bezpieczeństwa pacjenta na bloku operacyjnym?
Sevoflurane z powodu swojej grupy monofluorometyloeterowej jest szczególnie podatny na rozpad w obecności Kwasów Lewisa, które powszechnie występują w środowisku np. w opakowaniach szklanych, takie jak tlenek aluminium, tlenek żelaza. Wskutek tego rozpadu uwalniany jest HF (fluorowodór) , który jest wysoce toksyczny dla ludzkich tkanek. Inhalacja HF może prowadzić do poważnych działań niepożądanych . Potencjalne źródło tych kwasów stanowią również parowniki, za pomocą których Sevofluran z postaci ciekłej przekształcany jest w gaz. Jednym z inhibitorów kwasów Lewisa jest woda. Zapobiega ona degradacji Sevofluranu na każdym etapie : produkcji, transportu (opakowanie) i stosowania (parownik). Odpowiednia zawartość wody od 0,03% do 0,1% zabezpiecza Sevofluran przed degradacją i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta.
70. Czy w Pakiecie nr 79, pozycja 1- Sevoflurane 250ml w opakowaniu z bezpiecznego, nietłukącego się materiału – 120 but., Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia 16 parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.
71. **Pakiet 216 pozycja 1,2,3** - Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający w poz. 1-3 wymaga preparatów zawierających w składzie nadtlenek wodoru, co zapewnia po otwarciu

autosterylność i brak przetrwalników bakterii.

72. **Pakiet 216 pozycja 3** - Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga aby preparat osiągał wymagane spektrum działania przy jednokrotnej aplikacji na skórę i w czasie do 1 min.
73. **Dot. Pakietu 156** Czy Zamawiający w pakiecie 156: Poz. 1 Cisplatin 100 mg/100 ml Poz. 2 Cisplatin 50 mg/50 ml, wymaga stabilności fizyko-chemicznej fiołki po 1 nakłuciu pow. 72 H potwierdzonej zapisem w CHPL?
74. **Dot. Pakietu 175** Czy Zamawiający w pakiecie 175: poz. 1 Fluorouracil 5 g/100 ml, wymaga stabilności fizyko-chemicznej fiołki po 1 nakłuciu pow. 72 H potwierdzonej zapisem w CHPL?
75. **Dot. Pakietu 156** Czy Zamawiający w pakiecie 178: poz.1 Gemcitabine 1 g, poz.2 Gemcitabine 200 mg, wymaga stabilności fizyko-chemicznej fiołki po 1 nakłuciu pow. 72 H potwierdzonej zapisem w CHPL?
76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 44, 45, 65, 93, 95, 114, 115, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
77. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 65 wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?
78. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 95 wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylny propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.
79. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 95 wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?
80. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 1 pozycji 114 oraz 115 ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?
81. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 93 produktu leczniczego Potassium chloride 15% 20 ml w opakowaniu 20 ampulek?
82. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 93, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
83. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 117 pozycji 1 produktu leczniczego Ceftazidime Kabi 1000mg/10ml x 10 fiolek ; wskazanego do stosowania u pacjentów dorosłych i dzieci, w tym u noworodków (od urodzenia), o stabilności po rozpuszczeniu: 6 godzin w temperaturze 25°C i przez 12 godzin w temperaturze 5°C?
84. Czy w pakiecie 70 pozycji 1 Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?
85. Czy w pakiecie 77 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

86. Czy w pakiecie 120 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Ciprofloxacyn w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?
87. Czy w pakiecie 129 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
88. Czy w pakiecie 130 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?
89. **Dotyczy pakietu nr 140 pozycji 6,7** Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 140 poz. 6, 7 jest dostawa produktu leczniczego interferon alfa 2-a (Roferon-A), dawki 3 i 9 mln. Zgodnie z pkt 4 SIWZ, „Realizacja zamówienia odbywać się będzie sukcesywnie w okresie: 12 miesięcy licząc od dnia podpisania umowy...”. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Roferon-A (zawierającego substancję czynną interferon alfa 2-a) – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku zostaje ograniczona i produkt leczniczy Roferon-A przestanie być dostępny na polskim rynku z końcem kwietnia 2019 roku. **Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 140 z zastrzeżeniem, iż produkty lecznicze określone w pozycji 6 i 7 (interferon alfa 2-a) będą dostępne jedynie do końca kwietnia 2019 roku?**
90. W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilonpepti 1 DHA oraz Bebilonpepti 2 DHA proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 9 oraz 11 w pakiecie 100 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu zgodnego z opisem o nowej gramaturze 400 gram.
91. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 65 (Metamizolumnatricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadolhydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?
92. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr58, 59, 60, 61 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?
93. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 93 pozycji nr1, 2 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?
94. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce z możliwością jej otwarcia i sporządzenie zawiesiny doustnej; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?
95. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?
96. Czy Zamawiający w PAKIECIE NR 88 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu TISSEEL LYO 2ml, o składzie: **Składnik 1: Roztwór białek klejących** Koncentrat białek klejących, liofilizowany (proszek Tisseel), do rozpuszczenia w roztworze aprotyny

Fibrynogen ludzki (jako białko wykrzepiające) 91 mg1 / ml Aprotynina (syntetyczna) 3000 KIU2 /ml Substancja (-e) pomocnicza (-e) o znanym działaniu: Polisorbat 80 0,6 – 1,9 mg/ml **Składnik 2: Roztwór trombiny** Trombina, liofilizowana, do rozpuszczenia w roztworze chlorku wapnia Trombina ludzka 500 j.m.3 / ml Wapnia chlorek 40 µmol / ml z 1ml roztworu białek klejących i 1ml roztworu trombiny otrzymuje się 2ml końcowego produktu gotowego do użycia.

Zamawiający odpowiada:

Ad.1. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.2. dot. **Części nr 106 – substancje recepturowe** Zamawiający wyraża zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 23 – Oleum Ricini płyn 500g**, produktu **Oleum Ricini płyn** (Pharma Cosmetic) w opakowaniu **500ml o gęstości 0,96g/cm³**.

Ad.3. dot. **Części nr 106 – substancje recepturowe** Zamawiający wyraża zgodę, na zaproponowanie w **pozycji 13 - Glycerol 86%**, produktu **Glycerolum** (Pharma Cosmetic) o stężeniu farmakopealnym **85%**.

Ad.4. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 poz. 7, 8, 9, 14, 15 do oddzielnego pakietu . W związku z czym tworzy oddzielny Pakiet nr 3A.

Ad.5. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.6. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.7. dotyczy **Pakietu nr 13, poz. 24** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego**<LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOSAN METYLU+HYDROXYBENZOSAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g>w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką **o pojemności 11ml (11g).**

Ad.8. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.9. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.10. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.11. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.12. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.13. Państwa domeny zostaną dodane do „white listy”.

Ad.14. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.15. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.16. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.17. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.18. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.19. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.20. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.21. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.22. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.23. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.24. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.25. Zamawiający wyraża zgodę.

Ad.26. Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z umowy zapisów § 2 ust. 9 nakładającego na Wykonawcę obowiązek umieszczania na fakturach numeru umowy przetargowej.

Ad.27. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.28. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.29. Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy w § 10 ust. 2 dodatkowego zapisu o treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”

Ad.30. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.31. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.32. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.33. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.34. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.35. Zamawiający w ramach pakietu 139 poz. 7 dopuści dostawy zamiennie preparatu pembrolizumab w dawce 100mg , przy założeniu tej samej ceny w przeliczeniu za 1 mg jak w przypadku preparatu pembrolizumab 50mg oraz obejmowania refundacją w zakresie co najmniej takim jak preparatu pembrolizumab w dawce 50mg.

Ad.36. Proszę podać ostatnią cenę sprzedaży.

Ad.37. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.38. Dotyczy pakiet 4 pozycja 22 i 23 - Zamawiający dopuszcza zamianę postaci z tabletki na tabletkę dojelitową.

Ad.39. Dotyczy pakietu nr 13 pozycja 24 - Zamawiający dopuszcza wycenę Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk. w ilości 100 opakowań.

Ad.40. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.41. Zamawiający nie wyraża zgody. Nie jest to preparat równoważny.

Ad.42. Dotyczy pakietu nr 15 pozycja 5 - Zamawiający dopuszcza wycenę Probiodr kaps twarde x 60.

Ad.43. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.44. TAK.

Ad.45. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.46. Dotyczy pakietu nr 18 pozycja 37- Zamawiający dopuszcza zamianę postaci z tabletki na tabletkę dojelitową .

Ad.47. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.48. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.49. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.50. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.51. Dotyczy pakietu nr 123 - Zamawiający dopuszcza zamianę postaci z flakonu na butelkę.

Ad.52. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.53. Dotyczy pakietu nr 136 pozycja 15 - Zamawiający dopuszcza wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.doust,1but.NYSTATINUM O W-D 100000 J.M./1 ML w ilości 1:1 opakowań.

Ad.54. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.55. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.56. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.57. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.58. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.59. Dotyczy pakietu nr 100 poz. 9. Zamawiający wyraża zgody na zaoferowanie opakowania 400g - ilość do wyceny bez zmian.

Ad.60. Dotyczy pakietu nr 100 poz. 11. Zamawiający wyraża zgody na zaoferowanie opakowania 400g - ilość do wyceny bez zmian.

Ad.61. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.62. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.63. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.64. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.65. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.66. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.67. Zamawiający nie wyraża zgody. Termin zostanie zmieniony jeżeli wystąpią przesłanki o których mowa w przepisach Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Ad.68. W Pakiecie nr 97 poz. 17 wystąpił błąd, zamiast Nutrison Energy HP 1 I szt.150 , winno być Nutrison 1000 complete Multi Fibore 1l.

Ad.69. Tak wymaga.

Ad.70. Tak wymaga.

Ad.71. W Pakiecie nr 216 pozycja 1,2,3 - Zamawiający w poz. 1-3 wymaga preparatów zawierających w składzie nadtlenek wodoru, co zapewnia po otwarciu autosterylność i brak przetrwalników bakterii.

Ad.72. W Pakiecie nr 216 pozycja 3 - Zamawiający wymaga aby preparat osiągał wymagane spektrum działania przy jednokrotnej aplikacji na skórę i w czasie do 1 min.

Ad.73. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.74. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.75. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.76. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.77. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.78. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.79. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.80. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.81. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 93 produktu leczniczego Potassium chloride 15% 20 ml w opakowaniu 20 ampulek.

Ad.82. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.83. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.84. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.85. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.86. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.87. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.88. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.89. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 140 z zastrzeżeniem, iż produkty lecznicze określone w pozycji 6 i 7 (interferon alfa 2-a) będą dostępne jedynie do końca kwietnia 2019 roku.

Ad.90. W Pakiecie nr 100 poz. 9 i 11 następuje zmiana gramatury na 400gram - ilość pozostaje bez zmian.

Ad.91. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.92. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem w SIWZ.

Ad.93. Zamawiający wymaga w pakiecie nr 93 pozycji nr 1, 2 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

Ad.94. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.95. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.96. Zamawiający w PAKIECIE NR 88 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu TISSEEL LYO 2ml, o składzie: Składnik 1: Roztwór białek klejących Koncentrat białek klejących, liofilizowany (proszek Tisseel), do rozpuszczenia w roztworze aprotyny Fibrynogen ludzki (jako białko wykrzepiające) 91 mg1 / ml Aprotynina (syntetyczna) 3000 KIU2 /ml Substancja (-e) pomocnicza (-e) o znanym działaniu: Polisorbat 80 0,6 – 1,9 mg/ml Składnik 2: Roztwór trombiny Trombina, liofilizowana, do rozpuszczenia w roztworze chlorku wapnia Trombina ludzka 500 j.m.3 / ml Wapnia chlorek 40 μ mol / ml z 1ml roztworu białek klejących i 1ml roztworu trombiny otrzymuje się 2ml końcowego produktu gotowego do użycia.

17
DYREKTOR
Zd. ekonomiczno-finansowych
Dziękuję
13 LIS. 2018