

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na:

„Dostawę leków oraz materiałów medycznych do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na pytania od Wykonawców i odpowiednio dokonuje zmiany SIWZ w tym zakresie:

WYKONAWCA 7

Pyt.1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie. ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

Kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj.

Zamiast tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. lub kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.4

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Należy pytać o każdą pozycję.

Pyt.5

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na butelki i odwrotnie lub ampułek na butelki i odwrotnie?

Odpowiedź: Należy pytać o każdą pozycję.

Pyt.6

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone do pełnych opakowań w górę.

Pyt.7

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt.8

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 dopuszcza wycenę preparatów w postaci:

tbl powl:?

Pakiet nr 1 Poz nr 3,5,6,61,62,63,

Pakiet nr 12 poz nr 11,

Pakiet nr 38 poz nr 22,23,24

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

W postaci kaps twardych?

Pak nr 1 poz nr 131, 183,

Pakiet nr 38 poz nr 19

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

W postaci tabletek dojelitowych?

Pakiet nr 14 poz nr 1 oraz poz nr 2

Pakiet nr 15 poz nr 21 – tylko taka postać jest dostępna

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pyt.9

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz nr 42 betahistine tabl 24 x 50 50 op, dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 60 tabl w ilości 42 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pyt.10

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 65 Cetrizine tabl powl 10 mg x 20 - 65 op, dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 30 tab w ilości 44 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pyt.11

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 84 Colchicinum tabl powl 0,5 mg x 20 , dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabl. Draż? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pyt.12

Czy Zamawiający w pak Nr 1 poz nr 86 Dabigatranum etexilatium kaps twarde x 150 mg x 30 6 op, dopuszcza wycenę: Pradaxa, 150 mg, kaps.twarde,180 szt,bl(3x60) w ilości 1 op?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pyt.13

Czy Zamawiający w pak nr 1 w poz nr 89 oraz 90 Desloratadinum 2,5 mg oraz 5 mg tabl, dopuszcza wycenę preparatów w poz nr 89 oraz nr 90 w postaci: tabl.uleg.rozpad.w.j.ustnej,?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pyt.14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie nw preparatów:

Pak nr 1

poz nr 91 Desmopressin aer do nosa 0,01 mg/daw 5 ml - z powodu zakończonej produkcji.

Poz nr 121 Fenoterolum 100 mg/ dawkę 10 ml 200 daw. Aer – zakończona produkcja

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę

Pyt.15

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 130 Finasteridum tabl powl 5 mg x 28 6 op, dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 30 tabl powl w ilości 6 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza; odpowiednio zmiana w siwz.

Pyt.16

Czy zamawiający w pak nr 1 poz nr 138 Formaldehydum 35% a 1 kg 150 op. Dopuszcza wycenę; Formaldehyd 35 %, płyn, (...),1000 ml w ilości 150 op?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza; odpowiednio zmiana w siwz

Pyt.17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak nr 1 poz nr 156 heparyna 100 j.m. + hialuronidaza 150 j.m. ung 40 g? problemy z dostępnością preparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pyt.18

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz Rn 173 Immunoglobulinum humanum anty HBS 200 j.m. x 1 2 op, dopuszcza wycenę: Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk.,1fiol w ilości 2 op?

Odpowiedź: : Zgodnie z siwz.

Pyt.19 Dotyczy pak nr 1 poz nr 185

185	Laktobacillus rhamnosus GG ATCC 53106 6miliardy bakterii probiotycznych w jednej kaps x 20 (dla niemowląt również wcześniaków i noworodków)		op	100
-----	---	--	----	-----

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Floractin kaps x 20 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.20

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 186

186	Laktobacillus rhamnosus GG ATCC 53106 6miliardy bakterii probiotycznych w 6 kroplach. Opakowanie 5ml (dla niemowląt również wcześniaków i noworodków)		op	100
-----	---	--	----	-----

Dopuszcza wycenę; Floractin, krople doustne, 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.21

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 202 oraz 203

202	Metoprolol tartare ZOK tabl 100mg x 28			
203	Metoprolol tartare ZOK tabl 50mg x 28			

Dopuszcza wycenę preparatów równoważnych:

Metoprolol ZK, 95 mg, tabl.przedł.uw,28 szt,bl(4x7)

Metoprolol ZK, 47,5 mg,tabl.przedł.uw,28szt,bl(2x14)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.22

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 215

215	Natrium bicarbonicum a 250g subst		op	11
-----	-----------------------------------	--	----	----

Dopuszcza wycenę: Natr. bicarbonic., subst, (L.G.Olszt),100 g,toreb w ilości 28 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.23

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 228

228	Nystatini 2mln j./1g a 10g subst		op	3
-----	----------------------------------	--	----	---

Dopuszcza wycenę: Nystatyna, subst, (Galfarm), 10 g w ilości 3 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.24

Czy Zamawiający w pak Nr 1 poz nr 218

218	Nebivolol tabl 5mg x 30		op	120
-----	-------------------------	--	----	-----

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 28 tabl w ilości 129 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.25

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr :

231	Opatrunek do leczenia ran typu Comfeel Plus przezroczysty 10cm x 10cm	szt	175
232	Opatrunek do leczenia ran typu Comfeel Plus podstawowy 15cm x 15cm	szt	110
233	Opatrunek do leczenia ran typu Comfeel Plus przezroczysty 15cm x 15cm	szt	110

dopuszcza wycenę wg przeliczenia:

w poz nr 231 pakowany po 10 szt w ilości 18 op?

W poz nr 232 pakowany po 5 szt w ilości 22 op?

W poz nr 233 pakowany po 5 szt w ilości 22 op?

Preparaty wyst w powyższych opak handlowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.26

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 248

248	Paracetamol tabl 500mg x 1000		op	5
-----	-------------------------------	--	----	---

Dopuszcza wycenę preparatu: Paracetamol 500 mg, tabl., 60 szt,poj w ilości 84 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.27

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 268

268	Promethazini h/chlor tabl draż 250mg x 20
-----	---

Miał na myśli wycenę preparatu: *Diphergan*, w dawce 25 mg, tabl.draż., 20 szt w ilości 1 op?Podana przez Państwa dawka jest nieprawidłowa.

Odpowiedź: Nastąpiła pomyłka: prawidłowa dawka to 25mg

Pyt.28

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 286

286	Salbutamol aer bezfreonowy 100mikrogramów/dawkę 200dawk
-----	---

Dopuszcza wycenę preparatu Sabumalin, (100 mcg/dawkę),aer.inhal,zaw.,200dawk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.29

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 309

309	Theophyllin tabl o przedł uwaln 300mg x 50
-----	--

Dopuszcza wycenę: Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl.,50 szt>?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.30

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 313

313	Ticlopidine tabl powl 250mg x 60 - 5 op
-----	---

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 20 tabl powl w ilości 15 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.31

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 317

317	Topiramatum tabl powl 100mg x 30		op	5
-----	----------------------------------	--	----	---

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 28 tabl powl w ilości 6 op(wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.32

Czy Zamawiający w pak nr 1 poz nr 318

318	Topiramatum tabl powl 25mg x 30		op	2
-----	---------------------------------	--	----	---

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 28 tabl powl w ilości 3 op(wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.33

Czy Zamawiający w pak nr 2 poz nr 17

17	Calcium glubionate inj 10%/10ml x 10		op	335
----	--------------------------------------	--	----	-----

Dopuszcza wycenę: Calcium Gluconate 10 %, roztw.do wst, 10ml, 50amp w ilości 67 op? Podany przez Państwa preparat jest czasowo niedostępny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.34

Czy Zamawiający w pak nr 2 poz nr 38

38	Filgrastim inj 30mln.j.m./0,5ml ampsztr		op	55
----	---	--	----	----

Dopuszcza wycenę: preparatu pakowanego po 5 amp strz w ilości 11 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.35

Czy Zamawiający w pak nr 2 poz nr 52

52	Lidocaine h/chlor 2% + chlorhexidine dih/chlor 0,05% jałowy żel (szt 12,5g lub 11ml) x 25szt		op	27
----	---	--	----	----

Dopuszcza wycenę: Aqua Touch Jelly, żel,z lidokainą,11 ml, 25 strzyk. W ilości 27 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jałowy żel z lidokainą,11 ml, 25 strzyk. w ilości 27 op .

Pyt.36

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 poz nr 4

4	Losartanum kalicum tabl powl 50mg x 28		op	43
---	--	--	----	----

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 30 tabl powl w ilości 41 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.37

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz nr 1,2,3 – amikacin fiol – dopuszcza wycenę preparatów w postaci amp?
Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.38

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz nr 12 oraz nr 13

12	Clarithromycin zaw 125mg/5ml 100ml
13	Clarithromycin zaw 250mg/5ml 100ml

Dopuszcza wycenę preparatów w postaci: , gran.d/sp.zaw.doustn,?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz nr 1

1	Kalium chloratum inj 15% 20ml x 20		op	395
---	---------------------------------------	--	----	-----

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 10 fiol w ilości 790 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 40 Dotyczy pak nr 31 poz nr 1 oraz nr 2

1	Vinorelbine inj 10mg/1ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania
2	Vinorelbine inj 50mg/5ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania

Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca? "

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pyt. 41 Dotyczy pak nr 31 poz nr 1 oraz nr 2

1	Vinorelbine inj 10mg/1ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania
2	Vinorelbine inj 50mg/5ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania

Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 42 Dotyczy pak nr 31 poz nr 1 oraz nr 2

1	Vinorelbine inj 10mg/1ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania
2	Vinorelbine inj 50mg/5ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania

Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?"

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pyt. 43 Dotyczy pak nr 31 poz nr 1 oraz nr 2

1	Vinorelbine inj 10mg/1ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania
2	Vinorelbine inj 50mg/5ml x fiol konc.d/inf pełne wskazania do stosowania

Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak nr 38 poz nr 18

18	Doxycycline inj 100mg/5ml x 10
----	--------------------------------

Problemy z dostępnością. Czasowy brak.

Odpowiedź: Nie.

Pyt.45

Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 w poz nr 1 oraz w poz nr 2

1	Acetylosalicylic acid tabl powl dojelit 150mg x 60		op	70
2	Acetylsalicylic acid tabl powl dojelit 75mg x 60		op	380

Dopuszcza wycenę preparatów w postaci : tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.46

Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 poz nr 6 oraz poz nr 7

6	Enalapril maleate tabl 10mg x 30		op	20
7	Enalapril maleate tabl 20mg x 30		op	5
8	Enalapril maleate tabl 5mg x 30		op	35

Dopuszcza wycenę preparatów pakowanych po 60 tabl

Poz nr 6 x 60 w ilości 10 op?

Poz nr 7 x 60 w ilości 3 op?

Poz nr 8 x 60 w ilości 18 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.47

Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 poz nr 22

22	Pentoxifylline prol tabl powl 400mg x 20		op	125
----	--	--	----	-----

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 60 tabletek o przedłuż. Uwalnianiu w ilości 42 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.48

Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 poz nr 26

26	Propafenone h/chlor tabl powl 150mg x 20		op	20
----	--	--	----	----

Dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 60 tabl powl w ilości 7 op? (wg zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt.49

Czy Zamawiający w pakiecie nr 51 poz nr 9

9	Fleet Phospho Soda roztwór doustny 2but x 45ml		op	2
---	--	--	----	---

Wyraża zgodę na wykreślenie ww pozycji z powodu zakończenia dystrybucji na terenie Polski oraz wygaśnięciu rejestru.

Odpowiedź: Należy podać ostatnia cenę.

Pyt.50

Czy Zamawiający w pak nr 59 poz nr 1

1	Vaccinum hepatitis B amp-strz 20mcg/ml		op	20
---	--	--	----	----

Dopuszcza wycenę: Szczep.p/WZW-B Euvax,20mcg/1ml,dorośli, 1fiol ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pyt.51 dotyczy pakietu nr 54 poz nr 1 oraz poz nr 2

1	Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 5g		op	15
2	Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 20g		op	15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu ze wskazaniem do stosowania w wieloogniskowej neuropatii ruchowej.

Pyt.52

Czy Zamawiający w pakiecie nr 54 poz nr 2

	Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 20g		op	15
--	--	--	----	----

Wyrazi zgodę na wycenę Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 10 g w ilości 30 op?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu ze wskazaniem do stosowania w wieloogniskowej neuropatii ruchowej.

Pyt.53 dotyczy pakietu nr 54 poz nr 1 oraz poz nr 2

1	Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 5g		op	15
2	Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 20g		op	15

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu ze wskazaniem do stosowania w wieloogniskowej neuropatii ruchowej.

Pyt.54 dotyczy pakietu nr 54 poz nr 1 oraz poz nr 2

1	Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 5g		op	15
2	Immunoglobulinum humanum roztwór do wlewów dożylnych 20g		op	15

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu ze wskazaniem do stosowania w wieloogniskowej neuropatii ruchowej.

Pyt.55

Czy Zamawiający w pakiecie nr 61 – insuliny

Poz nr 4

4	Insulinum aspartum roztwór do wstrzyknięć insulin 100j.m./ml x 5wkładów a 3ml		op	20
---	---	--	----	----

Wyrazi zgodę na wycenę: INSULINUM LISPRUM - Humalog, 300 j.m./3 ml,roztw.do wstrz., 5 wkładów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pyt.56

Czy Zamawiający w pakiecie nr 61 – insuliny

Poz nr 5

5	Insulinum aspartum zawiesina do wstrzyknięć insulin: 30% insulinum aspartum we frakcji rozpuszczalnej i 70% krystalizowanej z protaminą 100j.m./ml x 5wkładów a 3ml		op	20
---	---	--	----	----

Wyrazi zgodę na wycenę: INSULINUM LISPRUM - Humalog Mix 25, 300 j.m./3 ml,zaw.d/wstrzyk,5wkład ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

WYKONAWCA 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie nr 2 Iniekcje poz. 52 Lidocaine h/chlor 2%+ chlorhexidine dihydrochloride 0,05% jałowy żel o pojemności 12ml x 1 ampułkostrzykawką w ilości -675 opakowań ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza; odpowiednio zmiana SIWZ.

WYKONAWCA 9

Dotyczy: pakiet 1 LEKI 1 - poz. 86

Dabigatranum etexilatatum kaps twarde x 150mg x 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Pradaxa 150mg x180 kaps – 1 opakowanie?

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ.

WYKONAWCA 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 24 leku acidum ibandronicum w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednakże do każdego opakowania należy dołączyć igłę i strzykawkę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 61 poz. 1 i 2 do oddzielnego pakietu celem uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej? Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tych pozycji w postaci wstrzykiwaczy typu Solostar?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

WYKONAWCA 11

Pytanie nr 1 – dot. Pakiet nr 1 poz. 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Dabigatranum etexilatium w opakowaniu zawierającym 180 kaps w ilości 1 opakowania.

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniącego się postacią, przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki na drażetki, kapsułki, kapsułki twarde, tabletki powlekane lub drażowane, jak również ampułki za fiolki i odwrotnie;

Odpowiedź: Odnośnie zamiany ampułek na fiolki i odwrotnie należy pytać o każdą pozycję, pozostałe formy dopuszcza się również.

WYKONAWCA 12

1) Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 324 - Verapamil h/chlor tabl.powl. 40mg x 20 op 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego po 40 szt. w 1 opakowaniu?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość tabletek zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza się; odpowiednio zmiana SIWZ.

2) Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 325 - Verapamil h/chlor tabl.powl. 80mg x 20 op 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego po 40 szt. w 1 opakowaniu?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość tabletek zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza się odpowiednio zmiana SIWZ. Należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

WYKONAWCA 13

1. W załączniku nr 4 do SIWZ UMOWA PROJEKT w § 9 ust. 2 pkt c) prosimy o zmianę na brzmienie: odstąpienia od umowy w wysokości 5% niezrealizowanej wartości umowy (brutto) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje zapisy siwz, w tym umowy, w tym zakresie.

2. W załączniku nr 4 do SIWZ UMOWA PROJEKT w § 9 ust. 4 prosimy o zmianę na 5% niezrealizowanej wartości umowy (brutto)

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje zapisy siwz, w tym umowy, w tym zakresie.

WYKONAWCA 14

1. Prosimy o zmianę zapisów umowy w §3 ust.2 poprzez wydłużenie terminu przyjęcia dostawy do godz. 13:00.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowień umowy.

2. Do treści §8 ust.1 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 uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmiany umowy i jednocześnie wyjaśnia, że zgodnie z zapisem § 16 umowy w sprawach nie uregulowanych umową mają zastosowanie przepisy m.in. Kodeksu Cywilnego. W tym przypadku nie ma konieczności dodawania dodatkowych uregulowań, które normują przepisy prawa powszechnie obowiązującego.

3. Prosimy o rozszerzenie zapisu §9 ust.2 ppkt a) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki.". Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje zapisy siwz, w tym umowy, w tym zakresie

4. Prosimy o rozszerzenie zapisu §9 ust.2 ppkt b) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż

kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki.". Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje zapisy SIWZ, w tym umowy, w tym zakresie 5. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §10 ust.2 i ust.4 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w takim przypadku na rozwiązanie polegające na wyłączeniu produktu z umowy bez konsekwencji dla Wykonawcy, po uprzednim udokumentowaniu zaistnienia takiej sytuacji. Zmiana we wzorze umowy w tym zakresie.

WYKONAWCA 15

Pytanie nr 1, Pakiet nr 39, poz. nr 6,8,9,10,11,12,14,17,20,23,28,30

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 39 w pozycji nr 6,8,9,10,11,12,14,17,20,23,28,30 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2, Pakiet nr 39, poz. nr 13,14

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 39 w pozycji nr 13,14 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worki Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ.

WYKONAWCA 16

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 9 ust. 8 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza i dokonuje zmiany we wzorze umowy w tym zakresie.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2 a, b:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku

- a) opóźnień w dostawach przekraczających 12 godzin od momentu złożenia zamówienia na „lek na ratunek” w wysokości 5% wartości brutto złożonego zamówienia za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto złożonego zamówienia

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy.

- b) opóźnień w dostawach przekraczających terminy określone w §3 ust. 2 w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto złożonego zamówienia

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy.

3. Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika - podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) - celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 ust 1b Umowy poprzez umieszczenie zapisu: „*W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenia uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT.*”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy.

4. Czy w § 9 ust 7 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy

W załączeniu do nin. odpowiedzi zamawiający zamieszcza załącznik 3 uwzględniający dokonane zmiany oraz wzór umowy po zmianie.

Podpisał Lekarz Naczelny – dr n.med Wiesław Więckowski

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego
Otrzymują firmę zadające pytania*