

Szczecin, dn. 30.04.2014 r.

znak sprawy: ZP/220/32/14

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych, kosmetyków oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia

Wyjaśnienie nr 2

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 pozycja 94, 95, 96 (Budesonidum) wymaga aby lek posiadał zarejestrowane wskazanie – ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie 2:

Czy, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi oraz konieczność redukcji dawki u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek, Zamawiający w zadaniu nr 28 poz. 1 (meropenem) wymaga aby ww produkt posiadał trwałość roztworu po przygotowaniu 24 godziny w temp. 2 – 8 stopni C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Wykonawca nr 2

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pak.34poz.2 dopuszcza możliwość zaoferowania mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) – Clinoleic 20% w opakowaniu 100ml (worek). Emulsja tłuszczowa ma zastosowanie w żywieniu wcześniaków, niemowląt i małych dzieci i pacjentów dorosłych.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pak.34 poz.2 do odrębnego pakietu. Utworzenie odrębnego pakietu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Wykonawca nr 3

Paragraf 1 ustęp 5

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację dla zadania nr 41 zapisu na „Ilości wyrobów podane w formularzu/ach cen jednostkowych mają charakter orientacyjny i Kupujący ma prawo zamówić mniejsze ilości wyrobów, z tym, że nie mniej niż 80 % ilości podanej w formularzu/ach cen jednostkowych”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Paragraf 4

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie dla zadania nr 41 w § 3 zapisu o

następującej treści:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Paragraf 4 ustęp 3

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą modyfikację dla zadania nr 41 zapisu na „Sprzedający zobowiązany jest dostarczyć zamówione wyroby, w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze od dnia złożenia zapotrzebowania faksem. Termin realizacji zamówienia liczy się od następnego dnia po dniu przekazania zapotrzebowania.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Paragraf 6 ustęp 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą modyfikację dla zadania nr 41 zapisu na „w przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonych wyrobów oraz krótszego okresu przydatności do użycia niż określony w § 5, Sprzedający zobowiązany będzie do rozpatrzenia reklamacji nie później niż w ciągu 5 dni roboczych oraz w przypadku uznania reklamacji za uzasadnioną do wymiany zareklamowanych wyrobów w terminie nie dłuższym niż 6 dni roboczych od daty reklamacji za uzasadnioną.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Paragraf 10 ustęp 1 pkt. a

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą modyfikację dla zadania nr 41 zapisu na „razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Sprzedającego, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu wyrobów wolnych od wad w wysokości 0,5 % za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Wykonawca nr 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 18 pozycji 2 produktu pakowanego po 20 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 18 pozycji 4 produktu pakowanego po 50 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 18 pozycji 5 produktu pakowanego po 20 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 28 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę w zadaniu 31 pozycji 1,2,11 tej samej substancji chemicznej od różnych producentów pod warunkiem, że ta sama postać będzie pochodziła od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 1 diety Diben Drink 200ml - dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana

w cukrzycy zawierająca białko mleka(kazeina)(7,5g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, MCT, olej słonecznikowy, olej rybi EPA,DHA)(7,0g/100ml), węglowodany (skrobia, maltodekstyna, fruktoza)(13,1g/100ml), błonnik(dekstryny tapioki)(2,0g/100ml) o osmolarności 360 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 2 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 3 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 4 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 5 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 6 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 7 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml),

węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 8 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 9 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 10 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 11 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 13 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy): mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny(12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l, po odpowiednim przeliczeniu na mililitry w ilości 1200szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 14 diety Fresubin Energy Drink 200ml o wielu smakach(wanilia, truskawka, owoce leśne, czekolada)-dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina, serwatka) (5,6g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy) (5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstryny, cukier trzcinowy)(18,8g/100ml) o osmolarności 405

mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 16 diety Fresubin jucz DRINK o smaku wiśniowym 200ml – dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml). Nie zawiera tłuszczu, błonnika i glutenu, klinicznie wolna od laktozy, zawierająca białko 4,0g/100ml, węglowodany 33,5g/100ml o osmolarności 680 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 35 pozycji 12,15,17,18,19, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wydzielił w/w pozycje – patrz modyfikacja z 17.04.2014

21. Czy Zamawiający w zadaniu 53 oczekuje zaoferowania płynu infuzyjnego Hydroksyethylamylum średnia m.cz.130 tys./0,4 w zbilansowanym roztworze elektrolitów bez zawartości wapnia, dzięki czemu może być stosowany podczas przetaczania preparatów krwi?

Odpowiedź: Zamawiający wycofał pozycję 1 z zadania 53 – **patrz modyfikacja z 17.04.2014r.**

22. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przysyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź: **Zamawiający nie akceptuje faktur w formie elektronicznej .**

23. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt b umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zapisy § 10 ustęp 1 punkt b umowy należy rozumieć w ten sposób, że naliczenie kary w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy z przyczyn, leżących po stronie Sprzedającego bądź rozwiązania umowy przez Kupującego w drodze wypowiedzenia nastąpi:

- od wartości umowy- jeśli przedmiotem umowy jest jedno zadanie
 - od wartości zadania- jeśli przedmiotem umowy jest więcej niż jedno zadanie
- i nie jest to, zdaniem Zamawiającego, wygórowanym warunkiem.

24. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu? (dotyczy pakietu 35).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawca nr 5

1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę w zadaniu 31 pozycji 1,2,11 tej samej substancji chemicznej od różnych producentów pod warunkiem, że ta sama postać będzie pochodziła od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 1 diety Diben Drink 200ml - dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(kazeina)(7,5g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, MCT, olej słonecznikowy, olej rybi EPA,DHA)(7,0g/100ml), węglowodany (skrobia, maltodekstyna, fruktoza)(13,1g/100ml), błonnik(dekstryny tapioki)(2,0g/100ml) o osmolarności 360 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 2 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 3 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 4 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 5 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 6 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω -3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,8g/100ml) o osmolarności

285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 7 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 8 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 9 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 10 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 11 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 13 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy): mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny(12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l, po odpowiednim przeliczeniu na mililitry w ilości 1200szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 14 diety Fresubin Energy Drink 200ml o wielu smakach(wanilia, truskawka, owoce leśne, czekolada)- dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina, serwatka)

(5,6g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy) (5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstyny, cukier trzcinowy)(18,8g/100ml) o osmolarności 405 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 35 pozycji 16 diety Fresubin jucy DRINK o smaku wiśniowym 200ml – dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml). Nie zawiera tłuszczu, błonnika i glutenu, klinicznie wolna od laktozy, zawierająca białko 4,0g/100ml, węglowodany 33,5g/100ml o osmolarności 680 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadaniu 35 pozycji 12,15,17,18,19, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wydzielił w/w pozycje – **patrz modyfikacja z 17.04.2014**

17. Czy Zamawiający w zadaniu 53 oczekuje zaoferowania płynu infuzyjnego Hydroksyethylamylum średnia m.c.130 tys./0,4 w zbilansowanym roztworze elektrolitów bez zawartości wapnia, dzięki czemu może być stosowany podczas przetaczania preparatów krwi?

Odpowiedź: Zamawiający wycofał pozycję 1 z zadania 53 – patrz modyfikacja z 17.04.2014 r.

18. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie akceptuje faktur w formie elektronicznej.

19. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt b umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zdaniem Zamawiającego nie są to wygórowane warunki.

20. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu? (dotyczy pakietu 35).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawca nr 6

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 10,11

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 29 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:

Cefepimi dihydrochloridum inj. 2 g

Cefepimi dihydrochloridum inj. 1 g

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Wykonawca nr 7

1. Czy zamawiający w celu obniżenia kosztów leczenia wymaga produktu CitraLock™ w stężeniach 4%, 30%, 46,7%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w formie fiolek 5ml i ampułkostrzykawki 2,5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy zamawiający dopuszcza zastosowanie produktu CitraLock™ u pacjentów dializowanych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ u pacjentów w żywieniu pozajelitowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w celu ochrony pacjentów z portami oraz innymi dostęпами naczyniowymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w oparciu o zalety kliniczne:

- Działanie przeciwzakrzepowe
- Bezpieczeństwo
- Oszczędność czasu
- Unikanie krwawień związanych z heparyną
- Lepsze rezultaty w wymianie cewnika
- Niższe zużycie i koszty zastosowania tPA
- Poprawa niezawodności testów INR1 (czas protrombinowy czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- Zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji
- Bezpieczeństwo w przypadku Trombocytopenii (Pacjenci HIT)
- Efektywny cenowo

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w stężeniu 4%, 30% oraz 46,6% gdzie nie znane są żadne działania uboczne przy stosowaniu tego roztworu jako roztworu do zabezpieczenia cewnika, portu oraz innego dostępu naczyniowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Wykonawca nr 8

Dot. Zadania Nr 9 – Fluorouracilum.

1. Czy w **zadaniu Nr 9, (Fluorouracilum)** Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy, o którym w momencie składania ofert wiadomo na podstawie jego Charakterystyki Produktu Leczniczego, że:

- może generować straty spowodowane zmianami fizykochemicznymi polegającymi na zmianie zabarwienia roztworu gotowego do podania do barwy brązowej lub ciemnożółtej, który to roztwór nie nadaje się do użycia.
- może generować koszty dodatkowe związane z utylizacją nie nadających się do użycia, a przygotowanych roztworów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Zgodnie z ostatnim obwieszczeniem dot. refundacji (OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 24 lutego 2014 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 marca 2014 r.), nie ma dostępnego na rynku, refundowanego Fluorouracilum, który spełniałby warunki opisane w SIWZ: dawka 500mg, 1000mg, 5000mg oraz zapisy o trwałości w ChPL („preparat z zarejestrowaną w ChPL stabilnością fizyko-chemiczną po pierwszym

pobraniu oraz gotowego do podania roztworu minimum 28 dni”), czy w związku z tym, Zamawiający w **zadaniu nr 9 (Fluorouracilum)** dopuści produkt posiadający potwierdzone dane o trwałości fizykochemicznej wymaganej w SIWZ w oświadczeniu, które to oświadczenia są standardowym źródłem informacji dotyczących tak stabilności jak i gęstości? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuszcza produkt posiadający zarejestrowaną w CHPL chemiczną i fizyczną stabilność roztworu rozcieńczonego 5% glukozą lub 0,9% chlorkiem sodu została wykazana przez 24 godziny, przy przechowywaniu w temperaturze poniżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat z zarejestrowaną w ChPL stabilnością fizyko-chemiczną po pierwszym pobraniu z fiołki co najmniej 72 godziny.

Dot. Zadania Nr 17, pozycja 29 – BCG.

3. Czy Zamawiający w **zadaniu nr 17, pozycja 29 – BCG**, wymagał będzie systemu instylacyjnego zamkniętego?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga systemu zamkniętego.

Wykonawca nr 9

Rozdział VII pkt. 1 ppkt. 1.2.4 SIWZ

1. Czy w celu potwierdzenia, posiadanej wiedzy i doświadczenia w przypadku Zadania nr 42, Zamawiający dopuści możliwość wykazanie wykonania co najmniej jednej głównej dostawy, której przedmiotem była dostawa środków do pielęgnacji skóry?

Odpowiedź: Kosmetyki są środkami do pielęgnacji skóry, więc nie ma konieczności zmiany warunku.

Wykonawca nr 10

Dotyczy pakietu 10.

Czy zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 10, poz. 1 i 2 posiadał bezpieczne, unikatowe opakowanie czyli fiołkę wykonaną z brązowego polipropylenu, zamykaną korkiem chlorobutyłowym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapslem i kapslem polipropylenowym w plastikowym blistrze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Wykonawca nr 11

Pytanie nr 1 ZADANIE NR 9 POZ. 3

Czy zamawiający dopuści preparat Fluorouracilum 50 mg/ml, roztwór do wstrzyknięcia i infuzji w dawce 1000 mg z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 Zadanie nr 9 poz. 1,2,3

Czy zamawiający wymaga produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki wynosiła, co najmniej 72 h

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu ze stabilnością fizyko-chemiczną po pierwszym otwarciu fiołki co najmniej 72 godziny.

Pytanie nr 3 Zadanie nr 11 poz. 1,2

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy zamawiający dopuści preparat Vinerolbine 10mg/1ml i Vinerolbine 50mg/5ml z zarejestrowanymi wskazaniem do stosowania w monoterapii i polichemioterapii niedrobnokomórkowego raka płuc (stadium 3 i 4) i w monoterapii u pacjentów z przerzutowym rakiem piersi (stadium 4), w przypadku, gdy chemioterapia oparta na schematach zawierających antracykliny lub taksyny okazała się nieskuteczna lub nie może być zastosowana.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 Zadanie nr 12 poz. 1

Czy zamawiający dopuści preparat Calcium folinas , roztwór do wstrzyknie 10mg/ml w dawce 600 mg/60ml z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 Zadanie nr 12 poz. 1, 2

Czy zamawiający wymaga produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosiła, co najmniej 72 h?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosiła, co najmniej 72.

Pytanie nr 6 Zadanie nr 17

Czy zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 17 i poz. 26 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie oferty konkurencyjnej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wydzielił poz. 17 – patrz modyfikacja z 17.04.2014. Poz. 26 – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.) , niż umieszczone w siwz (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę , czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Wykonawca nr 12

Zadanie 41:

1. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie zaoferowania pojemnika 650ml wraz z możliwością wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 10ml wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że oferowany produkt jest kompatybilny z posiadanym dozownikiem tlenu. Ilość opakowań wystarczy odpowiednio przeliczyć bez zmiany jednostki miary.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy woda do nawilżania ma być stosowana do 30 dni u różnych pacjentów – krzyżowo, bez ryzyka wystąpienia zakażenia, co znacznie zmniejsza koszty użytkowania oraz czy ww. fakt ma być potwierdzony badaniami klinicznymi załączonymi do oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy wzoru umowy:

1. Prosimy o zmianę zapisu § 10 pkt 1a poprzez wykreślenie zapisu „(...) jednak nie mniej niż 50zł za każdy dzień opóźnienia.”

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o zmianę zapisu § 10 pkt 1b poprzez zmianę zapisu „(...) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto (...)”.

Wprowadzenie takowej zmiany jest uzasadnione ty, aby Zamawiający nie naraził się na zarzut stosowania rażąco wygórowanej wysokości kary umownej, a tym samym kształtowania stosunku prawnego sprzecznie z zasadami współzycia społecznego w taki sposób, by strony były nierównomiernie obciążone ryzykiem i obowiązkami. Jednocześnie należy powołać się na stanowisko zajęte w judykaturze przez Sąd Najwyższy w orzeczeniu z dnia 17 marca 1988r. (IV CR 58/88) w myśl którego „kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara

umowna – tracąca charakter surogatu odszkodowania – prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela. Zamawiający powinien mieć także na względzie, iż zgodnie z art.58 par. 2 kodeksu cywilnego, którego przepisy stosuje się do postanowień umów w sprawach Zamówień Publicznych, umowa może być uznana za nieważną jeżeli jej zawarcie lub nadanie jej określonej treści było wynikiem nadużycia przez jedną ze stron silniejszej pozycji”.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.

3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. Nasza prośba podyktowana jest prognozami podniesienia stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE (zgodnie z tą normą, nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej). Zgodnie z powyższym, przy zasadach jakie stosuje się przygotowując wyceny do przetargu (gdzie marże ustala się na bardzo niskim poziomie) -podniesienie stawki VAT o 15% jest dla większości dystrybutorów niemożliwe do zaakceptowania. Konieczność utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że realizacja części umowy będzie odbywała się ze stratą dla Wykonawcy. Biorąc to pod uwagę, żadna z firm nie może pozwolić sobie na złożenie oferty z góry zakładając stratę, dlatego też już obecnie przy kalkulacji cen do przetargu należy wziąć pod uwagę ewentualną podwyżkę stawki VAT. Z kolei to rozwiązanie jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje to przekroczenie szacunków do przetargu a następnie zakup sprzętu medycznego w wyższych cenach od początku trwania umowy, a nie od ewentualnej podwyżki stawki VAT.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawca nr 13

Dotyczy produktów zamówienia:

Dotyczy Pakiet 42, pozycja 1:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki do pielęgnacji ciała pacjenta bez użycia wody typu Menalid, zawierającą m. in. Substancję pochłaniającą nieprzyjemne zapachy, d-pantel, biokompleks lniany, betainę cukrową, kwas mlekowy w pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy zapisów umowy:

1. Dotyczy § 10 ust. 1a Umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy § 4 ust. 3 Umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy na 4 dni od dnia złożenia zapotrzebowania faksem?

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający dopuści dostarczenie wykazu dostaw wyrobów medycznych? Toruńskie Zakłady Materiałów Opatunkowych S.A. zamierzają przedstawić ofertę na piankę do pielęgnacji ciała pacjenta, która nie jest produktem leczniczym.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia warunku udziału w postępowaniu. Należy wykazać albo produkty lecznicze albo kosmetyki (tj. środki do pielęgnacji)

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczaniu wyrobów zaoferowanych w ofercie Wykonawca będzie mógł dostarczyć zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: § 12 wzoru umowy zawiera okoliczności, które będą podstawą do dostarczenia Zamawiającemu odpowiednika wyrobu.

Wykonawca nr 14

1. Czy zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 10, poz. 1 i 2 posiadał bezpieczne, unikatowe opakowanie czyli fiolkę wykonaną z brązowego polipropylenu, zamykaną korkiem chlorobutylovym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapslem i kapslem polipropylenowym w plastikowym blistrze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Wykonawca nr 15

1. Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 16 poz.88 był preparat Makrogol 74 g x 50 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie><http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie><http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 16 poz.88 był preparat Makrogol (74 g x 50 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Dotyczy pakietu nr 11 poz.1,2 "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: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. Dotyczy pakietu nr 11 poz.1,2 "Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. Dotyczy pakietu nr 11 poz.1,2 „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: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. Dotyczy pakietu nr 11 poz.1,2 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 nie wymaga.

7. Dotyczy pakietu 16 poz.41 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji preparatu równoważnego Floractin *Krople* 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8.. Dotyczy pakietu 17 poz.28 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji preparatu jedyne go dostępnego obecnie na rynku preparatu Glypressin 1mg/8,5ml roztw.do wstrz.x5 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 17 poz. 29 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy

przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie
możliwością

wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Dotyczy pakietu 26 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji
preparatu równoważnego CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Dotyczy pakietu 43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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 informuje, że preparatem leczeni są pacjenci bez diurezy, stąd
niezmiernie ważna jest mała objętość leku. W związku z powyższym zamawiający nie wyraża
zgody na 5% roztwór, ale dopuszcza zawartość IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml
(IgAśrednie0,0043mg/ml), stabilizator maltoza, rejestrację m.in. w leczeniu Pierwotnych
Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP).

12. Dotyczy pakietu 43 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 dopuszcza nie wymaga.

13. Dotyczy pakietu 43 Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była
wolna od alkoholi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14. Dotyczy pakietu 43 Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała
obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15. Dotyczy pakietu 43 Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była w
postaci gotowego roztworu oraz posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej
Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a
ilość

opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zapytania o każdą pozycję indywidualnie.

17. 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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań
zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone
w górę.

18. 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
tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki
dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zapytania o każdą pozycję indywidualnie.

Wykonawca nr 16

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 **Cisplatinum, 1mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji** wymaga preparatu ze stabilnością po rozpuszczeniu, min 48 godzin zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi co najmniej 72.

Wykonawca nr 17

1. Czy zamawiający w celu obniżenia kosztów leczenia wymaga produktu Citra-Lock™ w stężeniu 30% w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający w celu obniżenia kosztów leczenia wymaga produktu Citra-Lock™ w stężeniu 46,7% w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy zamawiający dopuszcza zastosowanie produktu Citra-Lock™ u pacjentów hemodializowanych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ u pacjentów w żywieniu pozajelitowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ jako skuteczną i efektywnie kosztową alternatywę dla produktów przeciwzakrzepowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ jako skuteczną i efektywnie kosztową alternatywę dla produktów przeciwbakteryjnych stosowanych u pacjentów dializowanych i/lub pacjentów z innym dostępem naczyniowym jak porty i cewniki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ w oparciu o zalety kliniczne jak:

- Działanie przeciwzakrzepowe
- Działanie przeciwbakteryjne
- Bezpieczeństwo
- Oszczędność czasu
- Unikanie krwawień związanych z heparyną
- Lepsze rezultaty w wymianie cewnika
- Niższe zużycie i koszty zastosowania tPA
- Poprawa niezawodności testów INR (czas protrombinowy czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- Zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji
- Bezpieczeństwo w przypadku Trombocytopenii (Pacjenci HIT)
- Efektywny cenowo

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ w stężeniu 30% oraz 46,7% gdzie nie znane są działania uboczne przy stosowaniu tego roztworu jako roztworu do zabezpieczenia cewnika, portu oraz innego dostępu naczyniowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Wykonawca nr 18

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 **Cisplatinum, 1mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji** wymaga preparatu ze stabilnością po rozpuszczeniu, powyżej 48 godzin potwierdzoną w CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosił co najmniej 72.

Wykonawca nr 19

Pytanie nr 1 dotyczy zadania nr 7

Czy zamawiający dopuści preparat Cisplatinum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 0,5 mg/ml

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2 dotyczy zadania nr 7 poz. 3

Czy zamawiający dopuści preparat Cisplatinum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 50 mg/100 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3 dotyczy zadania nr 7

Czy zamawiający wymaga preparatu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi ,co najmniej 72 h.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby preparat leczniczy w zadaniu nr 7, posiadał fizyczną i chemiczną stabilność po pierwszym otwarciu fiolki co najmniej 72 h.

Wykonawca nr 20

Pytanie nr 1 dotyczy zadania nr 45

Prosimy o potwierdzenie , że Zamawiający w zadaniu nr 45 wymaga preparatu 6% hydroksyetylowanej skrobi 130/0,42 w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, zawierającym wzorem osocza sód, potas, magnez i wapń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza a nie wymaga.

Wyjaśnienie zamieszczane jest na więcej niż 6 dni przed terminem składania ofert w związku z powyższym zamawiający nie przedłuża terminu składania i otwarcia ofert.

Termin składania ofert upływa dnia 12.05.2014 r. o godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 12.05.2014 r. o godz. 11:00

Z poważaniem