

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II
w Suwałkach
Ul. Szpitalna 54
16 – 400 Suwałki

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: Dostawa leków i diet przemysłowych na potrzeby Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach nr postępowania 3/PN/2021

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie – tabletki lub kapsułki odwrotnie – tabletki na drażetki i odwrotnie - tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie -kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampulki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampulki na ampulko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu, należy wpisać w rubrykę „koniec produkcji”, pozycja ta nie powinna być wyceniona.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 2

Dotyczy części 12

Pytanie 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7 1500 ml (400 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity,

glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (320 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (30 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy części 9

Pytanie: 1.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Części 9 w pozycji 1,2,3,5,6,7,14 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 9 w pozycji 11 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części 9 w pozycji 11 i wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwia bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4

Czy zamawiający w Części 9 w pozycji 11 i wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego wiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 3

Pytanie 1 dotyczy Pak. 12 poz. 6:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1206ml (4 worki w opakowaniu) zawierającego 6,2 g azotu, glukozę 85 g, energię niebiałkową 700 kcal,

węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, o osmolarności 850 mOsm/l?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 4

Pytanie 1 do CZĘŚCI 5 POZ. 4

Zamawiający w Części 5 w poz. 4 poprzez podanie nazwy własnej pasków testowych będących przedmiotem zamówienia, określa **minimalne parametry techniczne, cechy użytkowe oraz jakościowe** jakimi powinny odpowiadać produkty równoważne (w tym przypadku paski), aby spełniały stawiane wymagania.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby zaproponowane paski testowe do pomiaru glukozy we krwi odznaczały się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi kapilarnej lub żylną gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilany 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015 (potwierdzone certyfikatem).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby paski testowe do pomiaru glukozy spełniały podane kryteria.

Uczestnik 5

Dotyczy: pakiet 5 poz. 258

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu identycznego pod względem składu i działania oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odpowiedź: nie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A w opakowaniu 250 g?

Odpowiedź: nie.

Pytanie 3

Czy w Części 5 poz. 227 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii

probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Czy w Części 5 poz. 227 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Części 5 poz. 4 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów), charakteryzujących się następującymi parametrami: zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, wielkość próbki 0,5ul, czas pomiaru 5s, enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, bezdotykowe usuwanie zużytego paska testowego za pomocą przycisku, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Czy w Części 5 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie innych, konkurencyjnych pasków testowych (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się parametrami: zakres pomiaru 20-600mg/dl, enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość stosowania we krwi kapilarnej, żylniej, tętniczej i noworodkowej, wielkość próbki 0,5ul, czas pomiaru 5s, enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, bezdotykowe usuwanie zużytego paska testowego za pomocą przycisku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 pozycji 3 dopuści dietę o osmolarności 325 mOsmol/l , energii z białka 21% , węglowodanów 43% i tłuszczów 32% ?Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 pozycji 3 dopuści zglębnik wykonany z miękkiego i elastycznego poliuretanu który nie twardnieje podczas dłuższego stosowania .Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: nie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycji 8 dopuści dietę o zawartości białka 8,8 g / 100 ml ,28 % energii z białka oraz kaloryczności 1,24 kcal/ml? Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 pozycji 4 dopuści dietę o procentowej zawartości energii z węglowodanów 47 % i tłuszczu 28% ?Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 7

Pytanie 1

Do treści §2 ust.1 wzoru umowy.

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek okresu ważności zamówionych towarów nie krótszy niż 12 miesięcy? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Do treści §7 ust. 3 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia? Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie Wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3. Do treści §9 ust.1 lit. b) wzoru 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: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek, amp-strz. i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 109. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wpisać „koniec produkcji”.

Pozycja ta nie powinna być wyceniona.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 129. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wpisać „koniec produkcji”.

Pozycja ta nie powinna być wyceniona.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 186. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu 5 poz. 200 Nystatyna 24ml. W związku ze zmianą pojemności przez producenta czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opak. o poj. 28 ml – ilość 16 op ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu 5 poz. 200 Nystatyna 24ml. Czy Zamawiający dopuści lek równoważny Nystapol zawiesina doustna o poj. 30 ml - ilość 16 op ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 204. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 235 Radirex 10czopków. Czy Zamawiający miał na myśli Radirex tabletki x 10 tab, lek pod tą nazwą nie występuje w postaci czopków.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 250. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 258. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 15 Dotyczy pakietu nr 5 poz. 258.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 16 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 11 (poprawna pozycja L.p 15).

Czy Zamawiający miał na myśli Clindamycin 150mg/ml a 4 ml x 5 amp ? Dawka 151mg/ml nie występuje i nie jest zarejestrowana.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 14 (poprawna pozycja L.p 19). Czy Zamawiający miał na myśli Levofloxacin 0,5g/100ml x 1 fiolka w opakowaniu w ilości 20 op ? Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 15 (poprawna pozycja L.p 20). Czy Zamawiający miał na myśli Levofloxacin w dawce 500mg 10 tabl ? Dawka 50mg nie występuje i nie jest zarejestrowana.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 19 Dotyczy pakietu nr 5 poz. 293.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dawki 300mg ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 21 Dotyczy pakietu nr 12 poz. 2.

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 22 Dotyczy pakietu nr 12 poz. 8.

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 23 Dotyczy pakietu nr 12 poz. 9.

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: tak..

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyraża zgodę na adnotację pod pakietem dla pozycji, których jest okresowy brak w dostępności na rynku ?

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy wpisać „koniec produkcji”.

Pozycja ta nie powinna być wyceniona

Pytanie 25 Dotyczy pakietu nr 5 poz. 132 Hydrocortyzon 0,1g.

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 132 do odrębnego pakietu w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 26 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 27 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 28 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 24.

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?

Odpowiedź: tak.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.paliatywna.suwalki.pl

Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji warunków zamówienia znak: 3/PN/MN/2021 z dnia 13/04/2021r.

Z poważaniem

Irena Mickiewicz

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego

Zespołu Opieki Paliatywnej

im. Jana Pawła II

w Suwałkach