

Wszyscy zainteresowani postępowaniem
przetargowym na dostawę leków do Apteki
Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, że w dniach 04/09/2018, 05/09/2018, 06/09/2018, 09/09/2018, 10/09/2018, 11/09/2018, 12/09/2018 i 13/09/2018 do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) w trybie przetarg nieograniczony, na Dostawę leków do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Treść wspomnianych prośb jest następująca:

1. Czy zamawiający w Pakiet nr 1, pozycja 134 (ESPUTICON 0,05g x 100 kaps.) wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 40 mg opakowanie 100 kaps. w ilości podanej przez zamawiającego, posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co ESPUTICON 0,05g x 1 kaps.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
2. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 398 (PULMICORT zawiesina 0,5mg/ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.
3. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 398 (PULMICORT zawiesina 0,5mg/ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
4. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 398 (PULMICORT zawiesina 0,5mg/ml x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
5. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 398 (PULMICORT zawiesina 0,5mg/ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie leku w postaci budezonidu zmikronizowanego.
6. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 78, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2 - 8°C?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2 - 8°C.
7. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

8. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
9. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2 500% jego własnej wagi?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 93, 94 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
12. Dotyczy: Z.II.260.42.Zp.2018, PAKIET nr 1, pozycja 28. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek żelowy (rozmiar 7,5 cm x 7,5 cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
13. Dotyczy: Z.II.260.42.Zp.2018, PAKIET nr 1, pozycja 29. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek żelowy (rozmiar 7,5 cm x 15 cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
14. Dotyczy: Z.II.260.42.Zp.2018, PAKIET nr 1, pozycja 182. Czy Zamawiający dopuści produkt CitraFlow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko - strzykawki x 3 ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10 ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwbakteryjne i przeciwnowotworowe. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko - strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampulko - strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki - brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko - strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampulko - strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

- Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.**
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28 - 29 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 182 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
17. Czy zamawiający w pakiecie nr 17 wymaga opakowań płynów infuzyjnych wyposażonych w porty równej średnicy zabezpieczone mikrobiologicznie - nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Takie rozwiązanie pozwala ograniczyć koszty w szpitalu związane z dezynfekcją a także stanowi ułatwienie pracy personelu.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
18. Czy zamawiający w pakiecie nr 17 oczekuje płynów infuzyjnych wyposażonych w porty infuzyjne umożliwiające wkłucie do każdego z portów zarówno igły jak i aparatu do przetoczeń - takie rozwiązanie ułatwia pracę personelu - brak konieczności wyboru portu do wymaganej czynności. Zastosowanie równocennych portów daje możliwość użycia obydwu portów w butelce do tej samej czynności: np.: wkłucia aparatu do przetoczeń?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
19. Czy w związku z licznymi zgłoszeniami zatrzymywania się infuzji zamawiający w pakiecie nr 17 wymaga płynów opróżniających się całkowicie (objętość zalegania max 5%) co gwarantuje podaż całej dawki leku pacjentowi, i nie powodujących cofania się krwi do zestawu do przetoczeń w warunkach systemu zamkniętego (zamknięty odpowietrznik w aparacie do przetoczeń)?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
20. Czy opakowania płynów infuzyjnych w obrębie pakietu 17 powinny posiadać czytelną skalę (pojemności 250 ml, 500 ml) nie większą niż co 100 ml? Takie rozwiązanie daje możliwość dokładnej kontroli ile płynu otrzymał pacjent w czasie trwającej infuzji.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
21. Czy Zamawiający w par. 4.8 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
22. Czy Zamawiający w par. 5.5 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
23. Czy z uwagi na fakt, iż preparat Gardenal inj. 0,04g zawarty w Pakiecie nr 11 poz. 11 jest lekiem sprowadzanym w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy leku do 6 tygodni od dnia złożenia zamówienia?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy leku do 6 tygodni od dnia złożenia zamówienia.
24. Dotyczy pakietu 1, pozycja 247. Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu? Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 30 (opakowanie - 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
25. Dotyczy pakietu 1, pozycja 243. Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu? Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość

produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 60 (opakowanie - 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

26. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Original 500 ml w worku EasyBag - dieta do żywienia dojelitowego, kompletna, normokaloryczna 1 kcal/1 ml, bezresztkowa, bezsmakowa. Zawartość białka 3,8g/100 ml, zawierająca olej rybi, o osmolarności 220 mosmol/l?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza.

27. Czy zamawiający w Pakiecie 17 poz. 1 - 8 wymaga płynów infuzyjnych w bezpiecznych opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi sterylnymi różnej wielkości portami nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem. Reasumując takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

28. Czy Zamawiający Pakiecie nr 17 w poz. 10 wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do/z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni oraz filtr cząsteczkowy, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 45 Czy można zaferować Bebilon HMF ProExp. (Bebil. HMF), prosz., 2,2g, 50 sasz. w ilości 3 op.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 48 Czy można zaferować opakowania á 1 litr w ilości 100 op.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 77. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 101 Czy można zaferować opakowania á 100 ml w ilości 3 op.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 134. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 139 Czy można zaferować opakowania á 20 g w ilości 5 op.?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 149.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 154. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.
38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 168. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt. d/wst, 5f?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.
39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 190. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1 000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie - w ilości 20 op. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.
40. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 199 Czy można zaoferować opakowania á 100 g w ilości 5 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 200 Czy można zaoferować opakowania á 130 g w ilości 120 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
42. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 201. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów siwz poprzez wykreślenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 201.
43. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 255 Czy można zaoferować opakowania KabiPac?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
44. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 298. Czy Zamawiający dopuści wycenę 2,5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
45. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 335 Czy można zaoferować dostępne opakowania á 28 ml w ilości 35 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje opakowań á 28 ml w ilości 40 op.
46. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 351. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.
47. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 352. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.
48. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 429 Czy można zaoferować opakowania á 1 000 ml w ilości 100 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
49. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 504 Czy należy zaoferować Xigduo, 5 mg + 1 000 mg, tabl. powł. Dostępne są opakowania á 60 tabl. powł. - czy zaoferować 1 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje zaoferowania 2 op.
50. Dotyczy pakietu nr 1 poz.9, 281, 302 i 354 - proszę o wydzielenie do osobnego pakietu, są to pozycje na import docelowy?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.
51. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 9 Czy można zaoferować dostępne opakowania Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw., 200 ml, but. 240 ml w ilości 20 op.?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
52. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
53. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych? tj. wycenę: zamiast tabletek - tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.
54. 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 zamieszczona w SIWZ; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czy należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.

55. Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Należy podać ostatnią cenę i umieścić informację o zakończeniu produkcji.

56. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 17, pozycji 9 do odrębnego Zadania. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

58. Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycji 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do przygotowywania i pobierania leków z połączeniem bezigłowym. Produkt do użycia maksymalnie 100 razy lub przez okres 96 godzin? W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie ww pozycji do oddzielnego pakietu.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 pozycji 3 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml w opakowaniu worków Viaflo? PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

61. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z Pakietu nr 14 i stworzy osobny pakiet?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ w Nisku
37-400 Nisko, ul. Kościuszki 1
tel. (15) 8416703, fax (15) 8416704
NIP 865-20-74-945, REGON 000306680

p.o. Dyrektora
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Nisku

Roman Ryznar