

Numer postępowania: **MCM/WSM/ZP27/2020**

Milicz, 29.01.2021 r.

WYKONAWCYDotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie / wyłączenie z pakietu 16 pozycji:

1.	Rotavirus vacciner
2.	Diphtheria+haemophilus+hepatitis b+pertussis+poliomyelitis+tetanus vaccine
4.	Diphtheria+haemophilus=pertussis+poliomyelitis+tetanus vaccine
6.	Hepatitis b vaccinum p 1-d 0,02 mg
8.	Valicella-zoster vaccine
9.	Rekombinowane białko fuzyjne NHBA ze szczepów Neisseria meningitides grupy B 1, 2, 3 Rekombinowane białko NadA ze szczepów Neisseria meningitidis grupy B 1, 2, 3 Rekombinowane białko fuzyjne fHbp ze szczepów Neisseria meningitidis grupy B 1, 2,3 Pęcherzyki błony zewnętrznej (OMV) ze szczepu NZ98/254 bakterii Neisseria meningitidis grupy B mierzone jako całkowita ilość białka zawierającego PorA P1.4 2

do osobnego pakietu np. pakietu 16A

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 16 pozycje Nr: 1,2,4,6,8,9 do Pakietu Nr 28 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 2,5 mlw pakiecie nr 4 poz. 180 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 2,5 mlw pakiecie nr 4 poz. 180 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga okresu ważności co najmniej 18 miesięcy.

PYTANIE NR 4:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 2,5 mlw pakiecie nr 4 poz. 180 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza produkty przechowywane w obu zakresach podanych temperatur.

PYTANIE NR 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 2,5 mlw pakiecie nr 4 poz. 180 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 2,5 ml w pakiecie nr 4 poz. 180 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.

PYTANIE NR 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 5 mlw pakiecie nr 4 poz. 181 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 7:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 5 mlw pakiecie nr 4 poz. 181 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga okresu ważności co najmniej 18 miesięcy.

PYTANIE NR 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 5 mlw pakiecie nr 4 poz. 181 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza produkty przechowywane w obu zakresach podanych temperatur.

PYTANIE NR 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 5 mlw pakiecie nr 4 poz. 181 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 5 amp. 5 mlw pakiecie nr 4 poz. 181 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.

PYTANIE NR 10:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium, 10 mg/ml, inji.v, 5 amp 5 ml w pakiecie nr 4 poz. 78 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 11:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 118 (Bupivacaini hydrochloridum, 5 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, 5 amp. 4 ml jałowe) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych

warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 12:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. 21 (Bupivacaini hydrochloridum, 5 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, 5 amp. 4 ml) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 13: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 426 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 426 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu w postaci kapsulek otwieranych, przy czym zawartość kapsułki może być rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 14: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 426 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 426 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 szt. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 15: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 428 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 428 Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 16: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 428 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 428 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 szt. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 17: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 425 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 425 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? 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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 18: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 425 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 425 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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, w opakowaniach x 30 kapsulek.

PYTANIE NR 19: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 425 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 425 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 20: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 460 i 461 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 460 i 461 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści przy możliwości otwarcia kapsułki z pozycji nr 460 i rozpuszczenia w niewielkiej ilości płynu.

PYTANIE NR 21:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 produktu leczniczego Paracetamolum w opakowaniu typu fiolka, konfekcjonowanego w opakowaniach handlowych a^o 10 sztuk, przy zachowaniu pozostałych wymogów produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 22:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 23 pozycji 5, 6, 7 ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 23:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 24:

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

PYTANIE NR 25:

Czy Zamawiający ,wyrazi zgodę na zamianę postaci tabletkitabletkę powlekaną i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, jedynie w przypadku, gdy podana postać nie jest dostępna.

PYTANIE NR 26:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 56,130,234,237,272,405,523,524,685,694,695,760,czy zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 27:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 13,czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp.,przedpdraż.skóry o dział.łagodz-ochr, 100g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 28:

Dotyczy pak.4 poz.17 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?(tylko taka postać jest dostępna)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 29:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki do rozgryzania i żucia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 30:

Dotyczy Pak.4 poz.65 -Bardzo proszę o wskazanie jaka pojemność należy wycenić ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy wycenić pojemność 10 ml.

PYTANIE NR 31:

Dotyczy Pak.4 poz.67 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu 7,5 mg/ml; 1,3 ml, roztw.dowstrz., 1 fiol ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 32:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 70, czy Zamawiający usunie pozycję z pakietu (zakończona produkcja)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie usunie. Należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

PYTANIE NR 33:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 76 i 77, czy Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 34:

Dotyczy Pak.4 poz.81 – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu (100mcg+6mcg)/dawkę,aer.inhal.,180 dawek- 30 op.?(120 dawek- brak tej wielkości opakowania w ofercie producenta, dostępne tylko 180 dawek)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 35:

Dotyczy Pak.4 poz.97 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o gramaturze 15 g- 40 op.?(brak opakowania 30 g)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 36:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.125,126,- wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 37:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.,143,144, 264,304,406,583,585,586,734- wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 4 w pozycjach nr: 143, 144, 264, 585, 586, 734.

PYTANIE NR 38:

Dotyczy Pak.4 poz.132 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ - Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wstrz,10ml,10amp (Zg.MZ)?(brak produkcji - Calcium0,1375g/ml 10ml,roztw.do wstrz.,10amp)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 39:

Dotyczy Pak.4 poz.12 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zawierającego 177 mg Ca x 12 tabl (CalciumTeva, tabl.musuj.,12 sz)t.? (210 mg Ca nie jest dostępne)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 40:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.148 - wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci fiolek ?(producent zmienił postać z ampulek na fiołki)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 41:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.320,- wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsulek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 42:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 203,214,261,279,286,304,357,539,576,622,703,731,733,741,791 czy Zamawiający usunie pozycje z pakietu (zakończona produkcja)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie usunie. Należy podać ostatnią cenę i umieścić adnotację.

PYTANIE NR 43:

Dotyczy Pak.4 poz.256-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kps.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 44:

Dotyczy Pak.4 poz.292 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dostępnego na import docelowy - Partusisten,0,5mg/10ml,konc.d/r.inf,(i.doc),5 amp?(brak produkcji - Fenoterol Teva,50mcg/ml;10ml,roztw.d/wst,inf,15amp)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 45:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.577,687,693,718,719, - wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 46:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.326,326 - wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci ampulek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 47:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.331 - wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Purisole SM Diluted, plyn, 3 l ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 48:

Dotyczy Pak.4 poz.374-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 180j.m./1ml w postaci liofilizatu i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 49:

Dotyczy Pak.4 poz.384 -Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu LiprologKwikPen,

200j./ml;3ml,rozt.d/wst,pólaut.,5 wstrzyk. – 20 op?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 50:

Dotyczy Pak.4 poz.405czy Zamawiający miał na myśli dawkę 20 mg ?(brak rejestracji leku isosorbidemononitratu dawce 25 mg)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w pakiecie Nr 4 w pozycji Nr 405 miał na myśli dawkę 20 mg.

PYTANIE NR 51:

Dotyczy Pak.4 poz.410 Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki , nazwy międzynarodowej, określenie jaki preparat należy wycenić i w jakiej ilości?(brak rejestracji leku isosorbidemononitratu postaci r-ru do infuzji 25mg/5 ml x 25 amp)

Odpowiedź Zamawiającego:

Gliceroli trinitras 0,01g/10ml x 10 amp. lub dawce 0,01g/5ml x 50 amp.

PYTANIE NR 52:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 425, czy Zamawiający dopuści wycenę Trilac, kaps.twarde, 20 szt ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 53:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 426, czy Zamawiający dopuści wycenę Diflos 30, kaps., 30 szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 54:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 428, czy Zamawiający dopuści wycenę Diflos 60, kaps., 20 szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 55:

Dotyczy Pak.4 poz.437 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Hascobaza 1000 g ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 56:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 474, czy zamawiający dopuści wycenę opakowani x 25 g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 57:

Dotyczy Pak.4 poz.490 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci x lfiolka ? (zmiana przezproducenta)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z przeliczeniem opakowań.

PYTANIE NR 58:

Dotyczy Pak.4 poz.525 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletki do rozgryzania i żucia ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 59:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 541, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 100 gram?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści. Data ważności co najmniej 1 rok.

PYTANIE NR 60:

Czy Zamawiający w Pak.4 poz.555 - wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsulek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 61:

Dotyczy Pak.4 poz.563- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 szt. but. (producent zmienił opakowanie) – 5 op.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 62:

Dotyczy Pak.4 poz.573 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych (liof.doustny – wycofany z oferty producenta)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 63:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 592, czy Zamawiający dopuści wycenę 0,1 mg/ml, krople do nosa, 5 ml

OXYMETAZOLINUM N W-D 0,01% w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 64:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 598, czy zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 20 szt ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z przeliczeniem opakowań.

PYTANIE NR 65:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 599, czy zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000, 10 000 j., kaps., 20 szt ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 66:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 619, czy zamawiający dopuści wycenę Sora Forte, 10 mg/ml, szampon leczniczy, 50 ml w ilości 24 opakowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 67:

Dotyczy Pak.4 poz.628 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ -Konaktion Prima Infanzia, 2mg/0,2ml,roztw.d/wstrz,doust.,5amp(Zg.MZ) ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 68:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 640, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem,barrier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,250 g ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 69:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 645. Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek, 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.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 70:

Dotyczy Pak.4 poz.649 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Urgo, bandaż, w sprayu, 40 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 71:

Dotyczy Pak.4 poz.663 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ - Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10amp – 3 op.?(brak produkcji -Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2ml, rozt.do wstrz., 5 amp)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 72:

Dotyczy Pak.4 poz.667-Bardzo proszę o wskazanie jaką dawkę należy wycenić ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy wycenić dawkę 10 mg.

PYTANIE NR 73:

Dotyczy Pak.4 poz.670 -Bardzo proszę o wskazanie jakie dawki składowe należy wycenić ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy wycenić witaminę A 30 000 j. m + 0,07 mg witaminę E.

PYTANIE NR 74:

Dotyczy Pak.4 poz.726 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressiniacetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5 fiolek – 3 op ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 75:

Dotyczy Pak.4 poz.750 -Bardzo proszę o wydzielenie z pak.1 poz.742 (dystrybucja preparatu tylko przez samego producenta – brak możliwości zakupu), lub dopuszczenie tabletki powlekanej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści tabletki powlekane.

PYTANIE NR 76:

Czy Zamawiający w Pak.5 poz.16,17,38,39 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 77:

Czy Zamawiający w Pak.5 poz.40, wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 78:

Czy Zamawiający w Pak.5 poz.61,62,63- wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 79:

Dotyczy pakiet 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.dowstrz.,infuz., 5 fioł w ilości 180 op.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 80:

Dotyczy pakiet 14 pozycja 3, czy Zamawiający wydzielili pozycję z pakietu (brak dostępności)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wydzielili z pakietu nr 14 pozycji nr 3.

PYTANIE NR 81:

Dotyczy pakiet 19 pozycja 1 i 2, czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci fiołki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 82:

Dotyczy pakiet 21 pozycja 4,5,6 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 83:

Dotyczy pakiet 21 pozycja 64, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę drażowaną (obecnie dostępna postać)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 84:

Dotyczy pakiet 21 pozycja 68, czy Zamawiający dopuści wycenę Nootropil 20 %, 200 mg/ml, roztw. doustny, 150 ml w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 85:

Dotyczy pakiet 21 pozycja 72 i 73, czy zamawiający usunie pozycje z pakietu(zakończona pozycja)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający z pakietu nr 21 usunie pozycje nr 72 i 73 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 86:

Dotyczy pakiet 21 pozycja 73, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekana?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający z pakietu nr 21 usunie pozycję nr 73 i zmieniony w tym zakresie Załącznik Nr 2 do SIWZ Formularze Cenowe zamieści na Platformie Zakupowej i na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 87:

Dotyczy pakiet 26 czy Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie planuje.

PYTANIE NR 88:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 185. Czy Zamawiający dopuści wycenę 12 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.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 89:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 742. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z

CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 90:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 598. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 91:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 460. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 92:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 283. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 93:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 599. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

Powyższe postanowienia SIWZ są wiążące do przetargu na dzień 23.02.2021 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Andrzej Cewteja

WICEPREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Andrzej Szandera