



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ

62 - 700 TUREK, ul. Poduchowne 1

Tel. centrala 63 280 55 00, fax. 63 278 84 00, sekretariat 63 280 56 00

NIP 668-15-80-495 REGON 000300050

Turek, dnia 10 listopada 2020 r.

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Turku – Zamawiający, informuje, iż wpłynęły zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielono następujących odpowiedzi:

1. 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:

Zgodnie z zapisami znajdującymi się pod zestawieniem asortymentowo – cenowymi, Zamawiający wymaga, aby zaokrąślać ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

2. Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości / gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający udzieli odpowiedzi po uzyskaniu informacji, o którą pozycję chodzi Wykonawcy.

3. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

4. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką wycenę, pod warunkiem zaznaczenia tego faktu przez Wykonawcę w ofercie.

6. dotyczy Pakietu nr 1, poz. 10, 11, 15,16, 18, 82, 102, 103, 105, 106, 107, 108, 116, 120, 121, 126, 143, 144, 145, 149, 152, 153, 154, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w wymienionych pozycjach wycenę postać tabl. powł.

7. dotyczy Pakietu nr 1, poz. 15, 16, 98, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.draż..?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w wymienionych pozycjach wycenę postać tabl. draż.

8. dotyczy Pakietu nr 1, poz. 114, czy zamawiający dopuści wycenę Cisatracurium Kalceks, 2 mg/ml; 2,5ml,roztw.d/wst,infuz,5amp ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany lek.

9. dotyczy Pakietu nr 1, poz. 115, czy Zamawiający dopuści wycenę Cisatracurium Kalceks, 2 mg/ml; 5ml,roztw.d/wst,infuz,5amp?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowany lek.
10. dotyczy Pakietu nr 1, poz.118, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 50 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowany lek.
11. dotyczy Pakietu nr 1, poz.119, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowany lek.
12. dotyczy Pakietu nr 2, poz.13, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Natamycyna Unia, 25 mg, tabl.dopochw.,z aplik., 20 szt?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowany lek.
13. dotyczy Pakietu nr 2, poz.16, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 60 op.?(Nowe opak.Producenta)
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowany lek.
14. dotyczy Pakietu nr 2, poz.34, 35, 36, 49, 66, 74, 76, 79, 102, 119, 120, 134, 137, 138, 143, 155, 168, 180, 183, 184, 185, 186, 203, 204, 209, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza w wymienionych pozycjach wycenę postać tabl. powl.
15. dotyczy Pakietu nr 2, poz.77, 78, 189, 197, 198, 201, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.o przedł.uwaln.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza w wymienionych pozycjach wycenę postać tabl. o przedł. uwaln.
16. dotyczy Pakietu nr 2, poz. 83, 123, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.tw.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza w wymiennych pozycjach wycenę postać kaps. tw.
17. dotyczy Pakietu nr 2, poz.103, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.draż.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza w wymienionych pozycjach wycenę postać tabl. draż,
18. dotyczy Pakietu nr 2, poz.170, 177, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.dojel.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza w wymienionych pozycjach wycenę postać tabl. dojel.
19. dotyczy pakietu nr 2, poz.152, czy Zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g w ilości 350 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowaną maść.
20. dotyczy pakietu nr 2, poz.157, czy Zamawiający dopuści wycenę Ibufen dla dzieci forte o sm.trusk,200mg/5ml,zaw.doust,100ml ?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowany lek.
21. dotyczy pakietu nr 2, poz.161, czy Zamawiający dopuści wycenę Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l = 4,5 kg w ilości 16 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowany lek.
22. dotyczy pakietu nr 2, poz.164, czy Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., krople doustne, 5 ml w ilości 10 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaofierowane krople.

23. dotyczy Pakietu nr 2, poz.173, czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 20 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.
24. dotyczy Pakietu nr 2, poz 187, czy Zamawiający dopuści wycenę Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. w ilości 6 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.
25. dotyczy Pakietu nr 2, poz 188, czy Zamawiający dopuści wycenę Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk. w ilości 60 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.
26. dotyczy Pakietu nr 2, poz. 198, czy Zamawiający dopuści wycenę Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt w ilości 72 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaoferowany lek
27. dotyczy Pakietu nr 2, poz.206, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Ropimol, 10 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp? tj.100mg/10 ml. Brak na rynku dawki 100mg/ml.
Odpowiedź:
Zamawiający miał na myśli Ropimol, 10 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp? tj.100mg/10 ml.
28. dotyczy Pakietu nr 6, poz.10, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?
Odpowiedź:
Zamawiający w wymienionej pozycji dopuści wycenę postać tabl. powl.
29. dotyczy Pakietu nr 10, poz. 24, czy Zamawiający wymaga wyceny Liprolog, 100 j./ml; 10 ml, roztw.do wstrz., 1 fiol w ilości 20 szt?
Odpowiedź:
Zamawiający wymaga wyceny Liprolog, 100 j./ml; 10 ml, roztw.do wstrz., 1 fiol w ilości 20 szt.
30. dotyczy Pakietu nr 12, poz.1, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Omnipaque, 300 mg J/ml; 20 ml, roztw.do wstrz. w ilości 60 szt?
Odpowiedź:
Zamawiający miał na myśli Omnipaque, 300 mg J/ml; 20 ml, roztw.do wstrz. w ilości 60 szt.
31. dotyczy Pakietu nr 12, poz.2, czy Zamawiający dopuści wycenę postać butelka?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza w wymienionej pozycji wycenę postać butelka.
32. dotyczy Pakietu nr 12, poz. 17, czy Zamawiający dopuści wycenę postać amp? (Dostępna postać na rynku)
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza w wymienionej pozycji wycenę postać amp.
33. dotyczy Pakietu nr 1, poz. 46, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg, kaps., 100 szt, bl(4x25) w ilości 50 op.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaoferowany lek.
34. dotyczy pakietu nr 1 poz. 57. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 57 z Pakietu nr I i utworzenie odrębnego pakietu.
35. dotyczy Pakietu nr 2, poz. 190, czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty większej grupie oferentów.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 190 z Pakietu nr II i utworzenie odrębnego pakietu.
36. dotyczy pakietu nr 2 poz. 59. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10 amp

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaofertowany lek.

37. dotyczy pakietu nr 2 poz. 200. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 200 z Pakietu nr II i utworzenie odrębnego pakietu.

38. dotyczy pakietu nr 4 poz. 1. czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaofertowany lek.

39. dotyczy pakietu nr 6 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaofertowanego leku.

40. dotyczy pakietu nr 6 poz. 2. 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:

Zamawiający dopuszcza zaofertowanego leku.

41. dotyczy Pakietu nr 6, poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr VI i utworzenie odrębnego pakietu.

42. dotyczy pakietu nr 12 poz. 5. (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?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaofertowanego leku.

43. dotyczy pakietu nr 12 poz. 21. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 22. pochodziły od jednego producenta? Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol w poz.21 oraz Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, roztw.d/wstrz., 1 fiol w poz.22. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaproponowanego rozwiązania.

44. Czy, w pakiecie 3 pozycja 9 i 10 zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

45. Czy zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 10, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga opisanego rozwiązania.

46. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 3 pozycja 10 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

47. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 3 pozycja 9 i 10 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- ✓ 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- ✓ 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- ✓ 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- ✓ 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- ✓ 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- ✓ 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- ✓ 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- ✓ 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- ✓ roztwór Ringera do wstrzykiwań
- ✓ mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- ✓ mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- ✓ wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaproponowanego rozwiązania.

48. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 7, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaproponowanego rozwiązania.

49. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 7, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowanego rozwiązania.

50. Czy Zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 7 wymaga, aby wyceniony Ceftazydym pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie.

51. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 12 pozycja 17, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowanego rozwiązania.

52. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1, pozycja 65, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowanego rozwiązania.

53. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL produktu, Poltram w pakiecie 2 pozycja 87 i 86 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowanego rozwiązania.

54. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 72, 73, 75, 74 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowanego rozwiązania.
55. Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycja 122 dopuści lek Linezolid Polpharma x 1 szt
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zaoferowany lek.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Turku
K. Sobczak
Krzysztof Sobczak