

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 4

zestaw 1 [zam.: 11.10.2023]	2
zestaw 2 [zam.: 16.10.2023]	3
zestaw 3 [zam.: 27.10.2023]	4

1

pakiet 1, poz. 37

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

2

pakiet 1, poz. 28 i 29

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo

(***Ferrosulfas + Acidascorbicum 100 mg ++ + 60 mg ac. ascorbicum x 50 tabletek powlekanych***), które zawiera dodatkowo Witaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules®, która zapewnia kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym. Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 28 lub 29.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

1

pakiet 1, poz. 30

Pytanie:**a.**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

b.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie:

W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z zapisami SWZ:

5.2.4. Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zarejestrowanych jako produkty lecznicze, chyba że w Załączniku nr 1 do SWZ (Formularz ofertowy) wskazano inaczej.

1

pakiet 12

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nanoscan, 500 mcg, zest. do sporz. prep. radiof., 6 fiolek (do badania układu limfatycznego)?

Każda fiołka zawiera: 500 µg albuminy osocza ludzkiego w postaci nanokoloиду.

Zakres wielkości cząstek koloиду: przynajmniej 95% kolooidalnych cząstek albuminy ludzkiej o wielkości ≤80nm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia zmienionych zapisów SWZ.

Zamawiający zmienia opis pakietu 12 jak niżej:

Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego w postaci nanokoloиду albuminy ludzkiej. Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. Jedna fiołka zawiera: 0,5 mg albuminy osocza ludzkiego w postaci nanokoloиду. Wielkość kolooidalnych cząstek albuminy ludzkiej 80 nm. Termin przydatności do użycia to minimum 9 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.

2

pakiet 15

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 6 fiolek z odpowiednim przeliczeniem wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający **zmienia** zapisy w Rozdziale 24 SWZ (Sposób obliczenia ceny).

3

pakiet 1, poz. 20

Pytanie:

Według naszej wiedzy, na rynku nie występuje produkt z takimi składnikami w podanych przez Państwa dawkach. Prosimy o podanie przykładowego produktu spełniającego wskazany opis, lub korektę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Produkt widnieje w wykazie produktów dopuszczonych (np. DEXAFREE).

4

projekt umowy: §8 ust. 1 i 2

Pytanie:

Prosimy o **obniżenie wymiaru kary umownej** zastrzeżonej na wypadek zwłoki w dostawie lub w wymianie wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad **do wysokości 0,5%** wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

5

projekt umowy: §8 ust. 3

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za odstąpienie od umowy **w wysokości 10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

6

Pytanie:

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianami w Rozdziale 24 SWZ (Sposób obliczenia ceny).