

OGŁOSZENIE
Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 02/PN/2015

Z dnia: 20-01-2015

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL. 58.777.66.73, FAX 58.531.38.30, www.szpitaletczewskiesa.pl

Pytanie 1

dotyczy pakietu nr 1, pozycja 154:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką, o pojemności 7g (6ml)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 2

dotyczy pakietu nr 1, pozycja 155:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką, o pojemności 13g (11ml)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 149 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 134 leku Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz. dożylnych?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 102, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temp. 2-8⁰C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2, poz. nr 1:

- 40 szt. zestawów do korekty cystocele, siatka jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, trapez z czterema ramionami pokrytymi plastikową osłonką, o właściwościach siatki: monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość średnia 1000 μm, porowatość max 1870 μm, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm, wykonane w technologii quadriaxial oraz
- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji metodą przezzasłonową ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2, poz. nr 2:

- 10 szt. zestawów do naprawy tylnego kompartmentu dna miednicy, siatka jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, o właściwościach siatki: monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość średnia 1000 μm, porowatość max 1870 μm, długość ramion 45 cm, wysokość implantu 12 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wykonane w technologii quadriaxial oraz
- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej do implantacji przez pośladki ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, poz. nr 1:

- 10 szt. zestawów do naprawy defektów przedniej i środkowej ściany pochwy, siatka jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, trapez z czterema ramionami pokrytymi plastikową osłonką, o właściwościach siatki: monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84 %, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm, bez kotwiczek i polipropylenowych zabezpieczeń, oraz
- 2 szt. igły wielorazowego użytku, o średnicy 4mm, ze stali chirurgicznej do implantacji w/w zestawów drogą przezpochwową?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, poz. nr 2:

- 5 szt. zestawów do naprawy defektów środkowej i tylnej ściany pochwy, siatka jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, o właściwościach siatki: monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84 %, długość ramion 45 cm, wysokość implantu 12 cm,

wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, oraz

- 1 szt. igły wielorazowego użytku, o średnicy 4 mm, ze stali chirurgicznej do implantacji w/w zestawów drogą przezpochwową?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6:

- 12 szt. taśm do korekcji zaburzeń statyki narządu rodnego i leczenia nietrzymania moczu, polipropylenowych, monofilamentowych, niewchłaniających, elastycznych, z plastikową osłonką na taśmie, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, porowatości średniej 1000 μm , porowatości max 1870 μm , gramaturze 48 g/m^2 , wytrzymałości 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, bez kaniul, oraz
- 2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralne, prawa i lewa, do implantacji „inside-out”?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu Nr 2 – Systemy do korekcji przepony moczowo-płciowej.

Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do korekcji cystocele, składający się z siatki z polipropylenu monofilamentowego, o anatomicznym kształcie, o wymiarach: podstawy trapezu 50-60 mm i 80-90 mm x 65-75 mm (wysokość implantu); z podwójnymi ramionami z każdego boku do przeprowadzenia przez otwory zasłonowe; o wielkości oczek splotu 1 x 1,25 mm; grubości siatki 0,34 mm ($\pm 0,05$ mm) i gramaturze 42,25-45 g/m^2 oraz 4 szt. narzędzi wielorazowego użytku, ze stali nierdzewnej, do zakładania siatki metodą przezzasłonową, techniką „out-in” ?

Sugerujemy wybór narzędzi wielorazowych, ponieważ i tak do operacji używacie Państwo inne narzędzia wielorazowe z otwartej tacy i dołożenie jednego, czy dwóch narzędzi znacznie obniża koszty operacji (system siatek jest tańszy), zamiast przepłacać za siatkę wraz z narzędziami traktowanymi jako jednorazowe.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 12

Dotyczy Pakietu Nr 2 – Systemy do korekcji przepony moczowo-płciowej.

Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacyjnego leczenia tylnej plastyki pochwy, składający się z siatki z polipropylenu monofilamentowego, o anatomicznym kształcie, o wymiarach: 58-63 mm x 154 mm (wysokość implantu); o wielkości oczek splotu 1 x 1,25 mm; grubości siatki 0,34 mm ($\pm 0,05$ mm) i gramaturze 42,25-45 g/m^2 oraz 2 szt. narzędzi wielorazowego użytku, ze stali nierdzewnej, do zakładania siatki przez pośladki?

Sugerujemy wybór narzędzi wielorazowych, ponieważ i tak do operacji używacie Państwo inne narzędzia wielorazowe z otwartej tacy i dołożenie jednego, czy dwóch narzędzi znacznie obniża koszty operacji (system siatek jest tańszy), zamiast przepłacać za siatkę wraz z

narzędziami traktowanymi jako jednorazowe.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 13

Dotyczy Pakietu Nr 6 – System do korekcji zaburzeń statyki narządu rodnego i leczenia nietrzymania moczu zakładany przez otwory zasłonowe.

Czy Zamawiający dopuści taśmę do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, taśma w plastikowej osłonce, zwiększającej jej jałowość, rozmiar: dł. 450 mm (± 5 mm), szer. 11 mm (± 1 mm), grubość 0,34 mm ($\pm 0,05$ mm);; gramatura 45 g/m² ($\pm 5\%$) i prowadnice ze stali nierdzewnej przystosowane do zakładania taśmy „inside-out” ? Zestaw nie zawiera kaniuli z tworzywa sztucznego konstrukcji zapobiegającej zaginaniu.

Jeżeli sobie Państwo życzycie, możemy przesłać nową, zapakowaną taśmę do oceny.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 14

Pytanie nr 1 do pakietu nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach ?:

System do naprawy zaburzeń statyki narządów miednicy , jednocześnie do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu (WNM) współistniejącego z cystocele. Jest to system jednorazowy składający się z polipropylenowej, monofilamentowej, niewchłanialnej siatki o fabrycznie przygotowanym wykroju .Brzezi taśm i siatki są zgrzewane laserowo. Siatka ma cztery punkty mocowania: dwa przedłonowe ramiona stabilizujące oraz dwa ramiona przezzasłonowe. W części centralnej siatki znajdują się 6 mm otwory , w ilości 16-u .System 3 jednorazowych igieł , charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i dwu płaszczyznowym wygięciem igieł Igiła przedłonowa o średnicy 3,5 mm oraz 2 półkoliste igły o średnicy 3,25 mm oraz 4 mm Implantacja następuje z dostępu załonowego oraz przez otwory zasłonięte.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji z Pakietu nr 2.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 15

Pytanie nr 2 do pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach ?:

System do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet (TOT system),*Parametry:*

1. system jednorazowy
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłanialna taśma o szerokości 1,3 cm, gramaturze 40 g/m². Wielkość porów 0,5 mm
3. Laserowo zgrzewane brzezi taśmy .
4. System 2 jednorazowych igieł , charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i dwu płaszczyznowym wygięciem igieł o średnicy 3,25 mm i 4 mm z tzw. pamięcią

powrotną.

5. Nietraumatyczne połączenie igieł z końcami taśmy.

6. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, out-in oraz in -out

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 16

do pakietu nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach ?:

System do naprawy zaburzeń statyki narządów miednicy - naprawa rectocele i sklepienia pochwy. Jest to system jednorazowy o uniwersalnym kształcie siatki ,fabrycznie przygotowany wykrój, brzegi taśm i siatki zgrzewane są laserowo. Siatka posiada 2 punkty mocowania: dwa przedłonowe ramiona stabilizujące oraz 6-0 mm makrootwory , w ilości 15- u , w części centralnej siatki. Siatka jest polipropylenowa, monofilamentowa, niewchłaniałna. System posiada również 2 jednorazowe igły, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i dwu płaszczyznowym wygięciem o średnicy 3,25 mm oraz 4 mm .
Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji z pakietu nr 2.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 17

do pakietu nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach ?:

System leczenia wypadania macicy. Jest wskazany w zabiegach naprawy wypadnięcia przedniego i szczytowego poprzez wzmocnienie struktur dna miednicy. Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy .

Jest to system jednorazowy, przeciwbrotowy pozwalający na precyzyjne połączenie pomiędzy implantem a więzadłem krzyżowo kolcowym posiadający 6 punktów mocowania o kącie 360 stopni. Siatka polipropylenowa , monofilamentowa , niewchłaniałna posiada 6 mm otwory w części centralnej. Łatwy do zidentyfikowania znak w części centralnej daje możliwość symetrycznego umieszczenia implantu pod środkową częścią cewki moczowej. Specjalnie zaprojektowany instrument pozwalające na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych i wewnętrznych mięśni zasłonowych.

System pętli na ramionach mocujących umożliwia dostosowanie naprężenia przy wsparciu podcewkowym .

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji z pakietu nr 4

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 18

do pakietu nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach ?:

System leczenia wypadania macicy. Jest wskazany w zabiegach naprawy wypadnięcia tylnego

i szczytowego macicy poprzez wzmocnienie struktur dna miednicy. Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy. Jest to system jednorazowy, przeciwbrotowy pozwalający na precyzyjne połączenie pomiędzy implantem a strukturą więzadła krzyżowo – kolcowego dzięki kotwom TAS. Polipropylenowa, monofilamentowa i niewchłaniałna siatka posiada otwory 6 mm w części centralnej.

Specjalnie zaprojektowany instrument pozwala na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych .

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji z pakietu nr 4.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 19

Pytanie do pakiet 1 poz. 110

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus termophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 20

Część 3 poz. 1-5 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o poziomie protein lateksu poniżej 120 µg/g?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 21

Część 3 poz. 1-5 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne zgodne z normą EN 455(1-4) potwierdzoną przez producenta?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 22

Część 3 poz. 6-10 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne zgodne z normą EN 455(1-4) potwierdzoną przez producenta?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 23

Część 3 poz. 6-10 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o poziomie protein lateksu poniżej 50 µg/g?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 24

Część 3 poz. 6-10 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości minimum 280 mm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 25

Część 3 poz. 6-10 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne w opakowaniu: koperta zewnętrzna folia, koperta wewnętrzna papierowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26

Część 3 poz. 11-13 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o poziomie protein lateksu poniżej 50 µg/g?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 27

Część 3 poz. 11-13 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości mediana minimum 240 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 28

Część 3 poz. 11-13 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z powierzchnią wewnętrzną polimerowaną?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 29

Część 3 poz. 11-13 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania Certyfikatu Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 30

Część 3 poz. 14-16 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości minimum 290 mm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 31

Część 3 poz. 14-16 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne w kolorze brązowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 32

Część 3 poz. 14-16 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne zgodne z normą EN 455(1-4) potwierdzoną przez producenta?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 33

Część 3 poz. 14-16 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z powierzchnią zewnętrzną antypoślizgową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34

Część 3 poz. 14-16 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne w opakowaniu: koperta zewnętrzna folia, koperta wewnętrzna papierowa?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 35

Część 3 poz. 14-16 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o grubości na palcu 0,23 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36

Część 3 poz. 17-19 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 37

Część 3 poz. 17-19 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne o grubości na palcu 0,08 mm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 38

Część 3 poz. 17-19 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne posiadające AQL 1,5?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 39

Część 3 poz. 17-19 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne z dodatkową teksturą zewnętrzną tylko na palcach?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 40

Część 3 poz. 17-19 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne przebadane na przenikanie co najmniej 8 dodatkowych substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem badań instytucji niezależnej)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 41

Część 3 poz. 17-19 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne pakowane a'200 szt.?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 42

Część 3 poz. 17-19 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne przebadane na przenikanie 3 substancji z załącznika A normy EN 374-1 zgodnie z EN 374-3?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 43

Część 3 poz. 20-22 – Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne o długości mediana minimum 297 mm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 44

Część 3 poz. 20-22 – Czy Zamawiający odstąpi od zapisu wolne od akceleratorów chemicznych?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 45

Część 3 poz. 20-22 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podziału kolorystycznego ze względu na poszczególne rozmiary?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 46

- Pakietu nr 1, pozycji: 157 i utworzenie odrębnego Pakietu dla w/w pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż od dnia 01 września 2014r odpowiedzialność za dystrybucję

leków ujętych w w/w pozycjach została całkowicie przekazana firmie farmaceutycznej Aspen Pharma Ireland Limited.

W przypadku pozytywnego rozpatrzenia naszej propozycji prosimy o podanie wadium dla nowo utworzonych pakietów.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający informuje ponadto, że pierwotnie nie przewidział wadium.

Pytanie 47

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 czy zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź: TAK. Proszę każdorazowo w takim przypadku nanieść stosowną uwagę w tabeli lub poza nią.

Pytanie 48

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampulkę za fiolkę, fiolkę za ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Stałe postaci leku /tabl. Kaps. Itd./ - tak. Ampułki ampulkostrzykawkę, fiołki – do 0,4 włącznie w dół, 0,5 i więcej – w górę

Pytanie 49

Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań zawierających inną niż podane w załączniku do SIWZ liczbę sztuk leku (tab, amp. itp.)w opakowaniu przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Jeśli tak to prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak – sposób matematyczny – 0,5 i więcej – w górę, poniżej 0,5 w dół – Proszę zapoznać się ze SIWZ – jest tam podany sposób przeliczania.

Pytanie 50

Proszę o sprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 12 miał na myśli wycenę Risperidon 1 mg x 20tbl w ilości 50op?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 51

Pakiet nr 1 poz. 13 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Infectoscab w kremie? Postać opisana przez Zamawiającego nie ma rejestracji na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 52

Pakiet nr 1 poz. 25 Pre Nan 90ml – zmiana wielkości opakowania przez producenta. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę PRENAN - 32 SZT.X 70 ML w ilości 7op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53

Pakiet 1 poz. 60 Amoksycylina z kwasem klawulanowym 312,5mg/5ml flakon 100ml zakończona produkcją – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę amoksycylina + kwas klawulanowy w dawce 457mg/5ml 140ml 1op?.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ – patrz pytanie nr 47

Pytanie 54

Pakiet 1 poz.92 –Czy Zamawiający wymaga wyceny Chlorowodorek mebeweryny 200 mg x 30 w kapsułkach o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taki preparat dostępny na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający właśnie takiej postaci wymaga.

Pytanie 55

dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający wymaga wyników badań producenta/wytwórcy lub innych niezależnych jednostek potwierdzających parametry techniczne przedmiotu zamówienia dla pozycji od 1 do 22?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 56

dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający dopuszcza potwierdzenia zgodności z normą EN 455 (1-3) przez Jednostkę Notyfikowaną?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 57

dotyczy §1 ust.5 wzoru umowy

Prosimy o zmodyfikowanie §1 ust.5 wzoru umowy poprzez dopisanie, iż ewentualne zmniejszenie zakresu ilościowego zamawianych Produktów nie będzie większe niż 20 % wartości umowy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 58

dotyczy § 1 ust.14 wzoru umowy

Wnosimy o uzależnienie zastosowania sankcji w postaci odstąpienia od

umowy od bezskutecznego wezwania Wykonawcy do spełnienia świadczenia zgodnego z umową.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 59

dotyczy §3 ust.1c) wzoru umowy

Naliczanie rażąco wysokich kar umownych i to od wartości całej umowy a nie pakietu, bez względu na stopień realizacji zobowiązania, wypełnia przesłankę określoną w art.484 § 2 k.c. (Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana)

Prosimy zatem o zmianę §3 ust.1c) wzoru umowy na następujący

c) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części pakietu, którego sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

Uzasadnienie:

Należy zauważyć, iż kara umowna, tracąc charakter surogatu odszkodowania (art. 483 §1 k.c.) prowadziłyby do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (wyrok SN z 17 marca 1988 r., sygn. akt IV CR 58/88).

Warto dodać, iż zgodnie z ustawą Kodeks cywilny kara umowna ma charakter odszkodowawczy, a nie prewencyjny a interes Zamawiającego jest w pełni zabezpieczony biorąc pod uwagę zapisy wzoru umowy - zgodnie z którymi Zamawiający zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego i wykonawstwa zastępczego.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Wykonawcy muszą uwzględnić fakt dostawy towarów do Szpitala, od czego niekiedy zależy życie i zdrowie ludzkie.

Pytanie 60

Czy w części nr 157 poz. 98 (Fortrans proszek do sporządzania roztworu doustnego a 74g x 50 torebek) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 saszetki i po przeliczeniu zaoferowanie 500 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep (Proszek do przyrządzenia roztworu doustnego 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g) odpowiada swoim działaniem czterem saszetkom Fortrans i pozwala na przygotowanie do zabiegu takiej samej liczby pacjentów.

Skuteczne oczyszczenie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku Moviprep dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami .

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego badanego roztworu z makrogolem: Moviprep (2l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

Moviprep (2l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).

Moviprep (2l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 61

Pakiet 3

Prosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert na pojedyncze pozycje.

Pakiet 3, poz. 11-13

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic:

- a) pokrytych polimerem od strony wewnętrznej,
- b) o długości min. 240 mm zgodnie z EN 455,
- c) poziomie protein poniżej 30µg/g.

2. Prosimy o odstąpienie od wymogu „*posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej*” oraz „*posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium)*”.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 62

Dotyczy pakiet nr 3

Pozycja 1-5

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,20 i długości min.280 mm pakowane w opakowanie papierowo foliowe - rękawice tego typu pozytywnie przeszły testy w Państwa jednostce.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 63

Dotyczy pakiet nr 3

Pozycja 6-10

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,20 i długości min. 280 mm, zawartości protein poniżej 40ug/g, pakowane w opakowanie papierowo foliowe lub foliowe - rękawice tego typu pozytywnie przeszły testy w Państwa jednostce.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 64

Dotyczy pakiet nr 3

Pozycja 11-13

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych pokrytych

polimerem o zawartości protein poniżej 40ug/g i grubości na palcu min 0,12 mm, rękawice tego typu pozytywnie przeszły testy w Państwa jednostce.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 65

Dotyczy pakiet nr 3

Pozycja 14-16

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowanie papierowo foliowe lub foliowe - rękawice tego typu pozytywnie przeszły testy w Państwa jednostce.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 66

Dotyczy pakiet nr 3

Pozycja 17-19

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy pokrytej od wewnątrz polimerem w celu łatwiejszego zakładania posiadających badania posiadających AQL 1,5 oraz badania na min 5 związków chemicznych używanych w szpitalu jak alkohole zasady, wodorotlenki, aldehydy - rękawice tego typu pozytywnie przeszły testy w Państwa jednostce.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 67

Dotyczy pakiet nr 3

Pozycja 20-22

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,11 i długości min.280 mm - rękawice tego typu pozytywnie przeszły testy w Państwa jednostce.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ