

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**

Kup, dn. 7 kwietnia 2014r.



Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



Do wiadomości

Dot.: przetargu nieograniczonego na **dostawę leków do apteki szpitalnej - powtórzenie: zestaw nr 1-leki podstawowe oraz zestaw nr 2.**

Nr sprawy ZP/9/2014.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. W Pakiecie nr 1, pozycja 16, Zamawiający nie określił objętości opakowania. Prosimy o doprecyzowanie, jaką objętość opakowania należy wycenić.

Odp.: Należy wycenić opakowanie o pojemności 100ml.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 35 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

3. W pakiecie 1, pozycja 36, Zamawiający nie określił dawki leku. Prosimy o doprecyzowanie jaką dawkę leku należy wycenić.

Odp.: Należy wycenić dawkę leku 5mg + 50mg.

4. W pakiecie nr 1, pozycje 58,59, Zamawiający nie określił wielkości opakowania. Prosimy o doprecyzowanie jaką wielkość opakowania należy wycenić.

Odp.: Należy wycenić opakowanie 450g.

5. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 63 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

6. Czy w pozycji 64 w pakiecie 1, Zamawiający dopuści wycenę leku Skin Protect Novoscabin płyn 120ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy w pozycji 81, w pakiecie 1, Zamawiający dopuści wycenę leku Calcium Teva 9mg j.Ca/ml 10% 10ml *10 amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 108 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka

ASW

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja.pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGMT SYS
RVA C 024
DNV Certifikat B.V., The Netherlands



9. W pozycji 114, w pakiecie 1, Zamawiający nie określił dawki i wielkości opakowania. Prosimy o doprecyzowanie jaką dawkę i wielkość opakowania należy wycenić.

Odp.: Należy wycenić opakowanie o pojemności 6 tabletek i dawkę 100mg.

10. Czy w pozycji 124 w pakiecie 1, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Delacet płyn 100ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy w pozycjach 128, 129 w pakiecie 1, Zamawiający miał na myśli lek Acodin?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 143 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

13. Czy w pozycji 178, w pakiecie 1 Zamawiający miał na myśli lek CosmoFer 50mg Fe(III)/ml 5 amp*2ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

14. Czy w pozycji 181, w pakiecie 1 Zamawiający miał na myśli lek Hemofer prolongatum*30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza formę o przedłużonym działaniu.

15. Czy w pozycji 182, w pakiecie 1 Zamawiający miał na myśli lek Venofer inj.i.v. 20mg/ml * 5 amp po 5 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

16. Czy w pozycji 235, w pakiecie 1, Zamawiający dopuści wycenę leku o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taki jest dostępny na rynku.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

17. Czy w pozycji 236, pakiet 1, Zamawiający dopuści wycenę Jodyna 3% 20ml, w ilości 8 opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

18. Czy w pozycji 247, pakiet 1, Zamawiający dopuści wycenę leku Multilac * 10kaps., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

19. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 279 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

20. Czy w pozycji 317, pakiet 1, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu 50g, w ilości 50 opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

21. Czy w pozycji 318, pakiet 1, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

22. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 340 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunió

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka

ABW

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77403-28-50
fax. 77403-28-53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77406-54-50
fax. 77406-54-61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

DNV
MCM SYS
RVA CU24
DNV Certification B.V., The Netherlands



23. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 375 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

24. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 420 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

25. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 435 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

26. Czy w pozycjach 466,467 Zamawiający miał na myśli lek Depakine Chrono tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zgodnie z opisem preparatu referencyjnego.

27. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 472 w pakiecie 1? Preparat został wycofany ze sprzedaży i nie jest dostępny w sprzedaży. W przypadku gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o określenie w jaki sposób wycenić pozycję. Czy należy podać ostatnią cenę oraz informację o zakończeniu produkcji, czy pozycji nie wyceniać?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższej pozycji, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

28. 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 umieszczone 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)?

Odp.: Ilość opakowań należy odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ z możliwością zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania.

29. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe zamiany pod warunkiem zachowania identycznej drogi podania.

30. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe zamiany pod warunkiem zachowania identycznej drogi podania.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403 28-50
fax. 77/403 28-53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61
rehabilitacja-pokojo@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGMT. SYS.
RVA C024
DNV Certification B.V. The Netherlands



31. Czy zamawiający w celu obniżenia kosztów leczenia wymaga produktu Citra-Lock™ w stężeniach 4%, 30%, 46,7%?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

32. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ w formie fiolek 5ml i ampułko-strzykawki 2,5ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

33. Czy zamawiający dopuszcza zastosowanie produktu Citra-Lock™ u pacjentów dializowanych?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

34. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ u pacjentów w żywieniu pozajelitowym?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

35. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ jako skuteczną alternatywę dla produktów przeciwzakrzepowych, przeciwbakteryjnych stosowanych u pacjentów dializowanych i/lub pacjentów z innym dostępem naczyniowym jak porty, cewniki?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

36. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ w celu ochrony pacjentów z portami oraz innymi dostęпами naczyniowymi?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

37. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra-Lock™ w oparciu o zalety kliniczne:

- Działanie przeciwzakrzepowe
- Bezpieczeństwo
- Oszczędność czasu
- Unikanie krwawień związanych z heparyną
- Lepsze rezultaty w wymianie cewnika
- Niższe zużycie i koszty zastosowania tPA
- Poprawa niezawodności testów INR1 (czas protrombinowy czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- Zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji
- Bezpieczeństwo w przypadku Trombocytopenii (Pacjenci HIT)
- Efektywny cenowo

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

38. Czy zamawiający dopuszcza produkt Citra Lock™ w stężeniu 4%, 30% oraz 46,6% gdzie nie znane są żadne działania uboczne przy stosowaniu tego roztworu jako roztworu do zabezpieczenia cewnika, portu oraz innego dostępu naczyniowego?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

**Z-CA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA**

A. Bunio
dr n. med. Andrzej Bunio

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka