



SAMODZIELNY PUBLICZNY
SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU



e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325

SPSZOZI/1825/2016

Lębork, dn. 28.09.2016 r.

Uczestnicy postępowania

ZP-PN/UE/36/16

Dot. przetargu nieograniczonego na zakup i dostawy produktów leczniczych.
Znak sprawy ZP-PN/UE/36/16.

Komisja przetargowa na podstawie art. 38 ust. 2 w odpowiedzi na otrzymane zapytania do SIWZ dot. w/w postępowania wyjaśnia:

Dot. Zadania nr 4.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 4 pozycji 1 produktu leczniczego LINEZOLID 0,6 G/300 ML w opakowaniu butelka stojąca z dwoma portami typu KabiPac x 10 sztuk?
 - Komisja przetargowa informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 4 pozycji 1 produktu leczniczego LINEZOLID 0,6 G/300 ML w opakowaniu butelka stojąca z dwoma portami typu KabiPac x 10 sztuk, pod warunkiem możliwości zakupu pojedynczych butelek zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem w terapii.

Dot. Zadania nr 9.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 9 pozycji 3 oraz 4 produktu leczniczego LEWOFLOKSACYNA w opakowaniu butelka stojąca z dwoma portami typu KabiPac x 10 sztuk?
 - Komisja przetargowa informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 9 pozycji 3 oraz 4 produktu leczniczego LEWOFLOKSACYNA w opakowaniu butelka stojąca z dwoma portami typu KabiPac x 10 sztuk.

Dot. Zadania nr 10.

3. Czy Zamawiający wymaga aby ciprofloksacyna w pakiecie 10 pozycja 1, 2 i 3 była w postaci monowodzianu?
 - Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania (ale nie wymaga) ciprofloksacynę w postaci monowodzianu.

Dot. Zadania nr 13.

4. Dotyczy Zadania nr 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Zadania nr 13 pozycji nr 1 z powodu zaburzeń ciągłości dostaw i braku dostępności produktu – Atracurium
 - Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ. W powyższym przypadku mają zastosowanie zapisy Rozdziału I pkt 7 SIWZ.

Dot. Zadania nr 14.

5. W nawiązaniu do w/w postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 14 pozycji nr 3 (Fraxiparine 2850 j.m/0,3 ml x 10 amp.).
 - Komisja przetargowa informuje, że wydzielił z Zadania nr 14 pozycję nr 3 i utworzył Zadanie nr 59.

Dot. Zadania nr 19.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 19 pozycja 19 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?
 - Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) aby w pakiecie 19 pozycja 19 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF.

7. *Dotyczy poz. 10 – czy można wycenić lek w postaci tabl. powł.*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę leku w z Zadania nr 19 poz. 10 w postaci tabl. powł.**

Dot. Zadania nr 21.

8. *Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 10 dopuści lek Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz. dożylnych?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania lek Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz. dożylnych.**

9. *Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 8 dopuści lek Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania lek Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek.**

10. *Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 9 dopuści lek Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?*

- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania ww. lek, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.**

11. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 8 Kalium Chloratum WZF 15% koncentrat do sporządzania roztworu do wlewu dożylnego 150 mg/ml 10 fiolek x 20 ml po odpowiednim przeliczeniu, tj. 340 op.?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania w poz. 8 Kalium Chloratum WZF 15% koncentrat do sporządzania roztworu do wlewu dożylnego 150 mg/ml 10 fiolek x 20 ml po odpowiednim przeliczeniu, tj. 340 op.**

12. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 9 Kalium Chloratum WZF 15% koncentrat do sporządzania roztworu do wlewu dożylnego 150 mg/ml 50 amp x 10 ml po odpowiednim przeliczeniu, tj. 160 op.?*

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza do zaoferowania w poz. 9 Kalium Chloratum WZF 15% koncentratu do sporządzania roztworu do wlewu dożylnego 150 mg/ml 50 amp x 10 ml po odpowiednim przeliczeniu, tj. 160 op.**

13. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 13 Inj. Natrii Chlorati Isot. rozt do wstrz 0,9% 5 ml x100 /poliet/ po odpowiednim przeliczeniu, tj. 180 op.?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania w poz. 13 Inj. Natrii Chlorati Isot. rozt do wstrz 0,9% 5 ml x100 /poliet/ po odpowiednim przeliczeniu, tj. 18 op.**

14. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 14 Inj. Natrii Chlorati Isot. rozt do wstrz 0,9%10 ml x100 /poliet/ po odpowiednim przeliczeniu, tj. 375 op.?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania w poz. 14 Inj. Natrii Chlorati Isot. rozt do wstrz 0,9%10 ml x100 /poliet/ po odpowiednim przeliczeniu, tj. 375 op.**

Dot. Zadania nr 25.

15. *Dotyczy poz. 6 – czy można wycenić lek w postaci tabl. powł.*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę leku z Zadania nr 25 poz. 6 w postaci tabl. powł.**

Dot. Zadania nr 26.

16. *Dotyczy poz. 17. 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 tbl.?*

- **Komisja przetargowa informuje, że nie wyraża zgody na zaoferowanie ww. preparatu.**

17. *Dotyczy poz. 5 - Bisacodyl dostępny jest w op. 30 tabl. dojel. w op. x40 tabl. dojel. zarejestrowany jest Dulcobis . Jaki lek należy wycenić?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę Bisacodylu dostępnego w op. 30 tabl. dojel. z odpowiednim przeliczeniem ilości – zgodnie z globalnym zapotrzebowaniem Zamawiającego oraz odpowiedzią na pytanie nr 90.**

Dot. Zadania nr 27.

18. *Dotyczy poz.12 , 13 – czy można wycenić lek w postaci tabl.powl.*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę leku w Zadaniu nr 27 poz. 12 i 13 w postaci tabl. powl.**

Dot. Zadania nr 28.

19. *Dotyczy poz. 18 – czy Zamawiający dopuszcza do wyceny op. x 400 g w ilości 31 op.*

- **Komisja przetargowa informuje, że w poz. nr 18 nie dopuszcza do wyceny op. x 400 g w ilości 31 op, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Dot. Zadania nr 30.

20. *Czy Zamawiający w zadaniu Nr 30 poz. 46, 47 i 48 (METOPROLOL SUCCINAS 0,1; 0,025 i 0,05 G X 28 SZT.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) aby preparat w zadaniu Nr 30 poz. 46, 47 i 48 (METOPROLOL SUCCINAS 0,1; 0,025 i 0,05 G X 28 SZT.) posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków.**

21. *Dotyczy pozycji 34. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?*

- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania ww. produktu a tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.**

22. *Dotyczy pozycji 34. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?*

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Dot. Zadania nr 36.

23. *Prosimy o wydzielenie z Zadania nr 36 poz. 3. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.*

- **Komisja przetargowa informuje, że wydzielono z Zadania nr 36 poz. 3 i utworzono nowe Zadanie nr 61.**

24. *Dotyczy poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) do zaoferowania immunoglobulinę z poziomem IgA poniżej 0,05 mg/ml.**

25. *Dotyczy poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) do zaoferowania immunoglobulinę wolną od alkoholi.**

26. Dotyczy poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) do zaoferowania immunoglobulinę posiadającą obojętny stabilizator maltozę.

27. Dotyczy poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była w postaci gotowego roztworu oraz posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)?

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) do zaoferowania immunoglobulinę w postaci gotowego roztworu oraz posiadającą rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP).

Dot. Zadania nr 38.

28. Dotyczy poz. 2. Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12ml ?.

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania żel o pojemności 12 ml.

29. Dotyczy poz. 1 – czy można wycenić op. x25 szt w ilości 140 op.

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę op. x 25 szt. w ilości 140 op.

30. Dotyczy poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papierfolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

- Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania ww. żelu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Dotyczy poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papierfolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

- Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania ww. żelu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. Dotyczy poz. 1 i 2. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta (oświadczenie producenta)?

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga), aby oferowany produkt nie zawierał żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta (wykazane w oświadczeniu producenta).

33. Dotyczy poz. 1 i 2. Czy Zamawiający oczekuje aby w przypadku stosowania oferowanego żelu do wprowadzania cystoskopu, żel zachowywał pełną przejrzystość i nie utrudniał widoczności?

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) aby w przypadku stosowania oferowanego żelu do wprowadzania cystoskopu, żel zachowywał pełną przejrzystość i nie utrudniał widoczności.

Dot. Zadania nr 40.

34. Dotyczy poz. 4. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 17 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?

- Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaferowania ww. preparatu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dot. Zadania nr 42.

35. Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
Metoda pomiaru	biosensoryczna
Enzym	dehydrogenaza glukozy
Wielkość próbki	0,6 µl
Typ krwi	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
Jednostka miary	mg/dl
Zakres pomiaru	20-500 mg/dl
Czas pomiaru	5 sek
Zakres Hematoktytu	15-65 %
Czujnik minimalnej objętości	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
Możliwość dorkoplenia	nie
Pakowanie pasków	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
Temperatura przechowywania	4-30 stopni
Temperatura wykonywania pomiaru	15-40 STOPNI
Wskazania do stosowania	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
Procedura testowa	amperometria
Kalibracja	osocze
Technika kalibracji w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
Wyświetlacz	CYFRY 1,9 CM
Pamięć	1000 wyników
Zasilanie	2 baterie CR 2032
Ilość pomiarów przy 1 baterii	3000
Automatyczne wyłączenie	po 120 sek
Waga	33-37 gramów
Temperatura przechowywania	OD -20 DO 60 STOPNI
Temperatura wykonywania pomiaru	10-50 STOPNI
Komunikaty	LO, HI, KETONES
Wskazania do stosowania	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy glukometrów do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

- Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaferowania pasków pakowanych pojedynczo po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym. Tym samym podtrzymuje się zapisy SIWZ.

36. Czy Zamawiający w Zadaniu 42 poz. 1 będzie wymagał, aby opakowanie zawierało 50 szt. testów paskowych w fiolce?

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza aby opakowanie zawierało 50 szt. testów paskowych w fiolce.

37. Czy Zamawiający w Zadaniu 42 poz. 1 wyrazi zgodę i dopuści paski do glukometrów z enzymem dehydrogenazy glukozy Mut. Q-GDH, które odznaczają się brakiem interferencji z wieloma substancjami endo- i egzogennymi.

- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza paski do glukometrów z enzymem dehydrogenazy glukozy Mut. Q-GDH, które odznaczają się brakiem interferencji z wieloma substancjami endo- i egzogennymi.
38. Prosimy o wydłużenie maksymalnego terminu dostawy dla Zadania 42 poz. 1 z 24 do 48 godzin (od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy)
- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
39. Prosimy o potwierdzenie, że wymóg dostawy w sytuacjach pilnych na cito (leki ratujące życie) – max. do 12 godzin od złożenia zamówienia nie dotyczy Zadania 42 poz. 1 (paski do glukometrów).
- Komisja przetargowa informuje, że wymóg dostawy w sytuacjach pilnych na cito (leki ratujące życie) – max. do 12 godzin od złożenia zamówienia nie dotyczy Zadania 42 poz. 1 (paski do glukometrów).
40. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do aktualnie stosowanych przez Zamawiającego glukometrów GlucoDr. auto charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:
- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
 - b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
 - c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD;
 - d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
 - e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s;
 - f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętnicznej;
 - g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych;
 - h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków);
 - i) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 (atest tej normy, obowiązującej zgodnie z wytycznymi CEN do lipca 2017 roku) i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;
 - j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C.
- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania paski testowe o podanych wyżej parametrach. Pozostałe parametry bez zmian.
41. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?
- Komisja przetargowa informuje, że wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku.
42. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?
- Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza aby błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego.
43. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?
- Komisja przetargowa informuje, że wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu.

44. *W związku z powyższym pytaniem, czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, w których zgodnie z instrukcjami brak całkowitego wypełnienia okienka kontrolnego krwią może spowodować niedokładne wyniki pomiaru (tj. nie ma sygnalizacji pobrania zbyt małej próbki krwi w takiej sytuacji)?*
- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania pasków testowych, w których zgodnie z instrukcjami brak całkowitego wypełnienia okienka kontrolnego krwią może spowodować niedokładne wyniki pomiaru.**
45. *Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie od wprowadzenia paska do glukometru może spowodować niedokładne wyniki pomiaru (nie podając konkretnie jaki czas jest zbyt długi)?*
- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania pasków testowych gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie od wprowadzenia paska do glukometru może spowodować niedokładne wyniki pomiaru.**
46. *Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego służącego do wprowadzania numeru kodu w procesie opisywanym przez producenta jako „kalibracja”), chipa, przycisku lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia niewłaściwego urządzenia do glukometru lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.*
- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego służącego do wprowadzania numeru kodu w procesie opisywanym przez producenta jako „kalibracja”), chipa, przycisku lub klucza kodującego.**
47. *Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub pasków podających wyniki w zakresie 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?*
- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania pasków testowych o wyżej wymienionych parametrach pomiarowych.**
48. *Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych pobierających próbkę krwi o objętości nie większej niż 0,5 mikrolitra?*
- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza (ale nie wymaga) do zaoferowania paski testowe pobierające próbkę krwi o objętości nie większej niż 0,5 mikrolitra.**
49. *Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawę pasków do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?*
- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania paski testowe, które będą transportowane przez Wykonawców w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności – zgodnie z zaleceniami producenta.**

Dot. Zadania nr 43.

50. *Dotyczy pozycji 34 i 35 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek **Woundclo™** oparty na technologii siatki hemostatycznej otrzymanej w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych stosowany na **obfite krwawienia**, który zapobiega dysocjacji w kontakcie z krwią, co wpływa na stabilność skrzepu nie wymagający mocnego ucisku i chroniący przed Stenozą. Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi. Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni.*
- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania ww. opatrunek a tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.**

51. Dotyczy pozycji 34 i 35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany w kartonie, który zawiera 20 saszetek (saszetka zawiera 2 opatrunki o wymiarach 5 cm x 5 cm) z przeliczeniem zamawianej ilości?
- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 34 i 35 z Zadania 43 i utworzy osobny pakiet dla tych pozycji?
- **Komisja przetargowa informuje, że wydzielono z Zadania nr 43 pozycje nr 34 oraz 35 i utworzono Zadanie nr 60.**
53. Dotyczy poz. 34, 35, 36. Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 34, 35, 36 i utworzy osobne zadanie częściowe? Alternatywnie wnosimy o możliwość składania ofert częściowych na poszczególne pozycje?
- **Komisja przetargowa informuje, że wydzielono z Zadania nr 43 pozycje nr 34, 35 oraz 36 i utworzono Zadanie nr 60.**
54. Dotyczy poz. 52- zakończona produkcja op. 425 g . Czy można wycenić op. 400 g w ilości 8 op. Takie op. obecnie jest dostępne.
- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę op. 400 g w ilości 8 op.**
55. Dotyczy poz. 48 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 50 szt. w ilości 40 op.
- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do wyceny op 50 szt w ilości 40 op.**
56. Dotyczy poz. 9 – czy Zamawiający dopuści do wyceny Nebbud 0,25mg/1ml x 20 amp. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.
- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do wyceny Nebbud 0,25mg/1ml x 20 amp.**
57. Dotyczy poz. 10 – czy Zamawiający dopuści do wyceny Nebbud 0,5mg/1ml x 20 amp. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.
- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do wyceny Nebbud 0,5mg/1ml x 20 amp.**

Dot. Zadania nr 45.

58. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 45 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu probiotycznego będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, również zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek bakterii stosowany również w produkcie oryginalnym) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik pod względem składu podanego w SIWZ.
- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania preparatu probiotycznego o ww. parametrach. Oferowany produkt nie spełnia wymagań SIWZ rozdz. I pkt 12 i 14.**
59. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 45 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (inaczej: LGG; działanie potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 10 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:
1. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków.
 2. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
 3. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
 4. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania preparatu o ww. parametrach. Oferowany produkt nie spełnia wymagań SIWZ rozdz. I pkt 12 i 14.**

60. *Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 45 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania równoważnego preparatu o nazwie handlowej EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego taką dawkę aktywnych, probiotycznych drożdżaków innego, aktywnego biologicznie szczepu Saccharomyces boulardii (250 mg) w kapsułce.*

- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania preparatu o ww. parametrach. Oferowany produkt nie spełnia wymagań SIWZ rozdz. I pkt 12 i 14.**

61. *Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP-PN/UE/36/16, w pakiecie (zadaniu) Zadanie nr 45, w pozycji 2 dotyczącej „SACCHAROMYCES BOULARDII CNCMI-745*” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsulek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?*

- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania ww. preparatu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.**

62. *Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP-PN/UE/36/16, w pakiecie (zadaniu) Zadanie nr 45, w pozycji 1 dotyczącej „LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS, L.RHAMNOS” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals?*

- **Komisja przetargowa informuje, że nie dopuszcza do zaoferowania ww. preparatu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Dot. Zadania nr 47.

63. *Dotyczy poz. 17 – brak produkcji op. 25 g . Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 10 g w ilości 3 op.*

- **Komisja przetargowa informuje, że dopuszcza do wyceny op 10 g w ilości 3 op.**

Dot. Zadania nr 49.

64. *Dotyczy poz. 13 – dostępna postać leku to tabl.powl. lub tabl. uleg.rozp. w jamie ustnej . Jaką postać leku wycenić .*

- **Komisja przetargowa informuje, że należy wycenić lek w postaci tabletek powlekanych.**

Dot. Zadania nr 50.

65. *W celu przygotowania rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty prosimy Zamawiającego o wskazanie ilość butli z podtlenkiem azotu jakie zamierza dzierżawić w okresie obowiązywania umowy?*

- **Komisja przetargowa informuje, że w okresie obowiązywania umowy Zamawiający zamierza użytkować 50 szt. butli z podtlenkiem azotu (+/- 5 szt) – na zasadach określonych w Arkuszu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 4, czyli używane przez zamawiającego bez opłat czynszowych w czasie trwania i po zakończeniu umowy przetargowej do dwóch miesięcy.**

Dot. Zadania nr 50 i 51.

66. *W nawiązaniu do zapisów ustawy PZP zawartych w art. 91, ust. 2a „Zamawiający, o których mowa w art. 3 ust. 1 pkt 1 i 2, oraz ich związki kryterium ceny mogą zastosować jako jedyne kryterium oceny ofert lub kryterium o wadze przekraczającej 60%, jeżeli określą w opisie przedmiotu zamówienia standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia oraz wykażą w załączniku do protokołu w jaki sposób zostały uwzględnione w opisie przedmiotu zamówienia koszty cyklu życia, z wyjątkiem art. 72 ust. 2 i art. 80 ust. 3”, prosimy Zamawiającego o zmianę kryterium oceny ofert w zakresie gazów dla zadań 50 i 51 do jednego kryterium tj. cena 100%. W argumentacji pragniemy przytoczyć między innymi stanowisko Ministra Rozwoju zawarte w rządowym projekcie ustawy o zmianie ustawy Prawo zamówień publicznych oraz niektórych innych ustaw przedłożone w trakcie prac nad projektem teje ustawy.*

Jednym z głównych zamierzeń Ministra Rozwoju w obszarze zamówień publicznych w trakcie prac nad rządowym projektem zmiany ustawy PZP, było upowszechnienie kryteriów pozacenowych ocen ofert. Ustalenie limitu wagi kryterium ceny dla zamówień, wobec których zamawiający nie jest w stanie określić standardów, miało na celu skłonienie zamawiających do stosowania kryteriów pozacenowych. Jednak Ministerstwo Rozwoju zapewne w oparciu o konsultacje z Urzędem zamówień publicznych dostrzegło niebezpieczeństwo wynikające z faktu, iż może się zdarzyć, że zamawiający dobiorą kryteria, które nie będą miały istotnego wpływu na wybór najkorzystniejszej oferty. W takich jednak przypadkach nie dojdzie do udzielania zamówień zbyt kosztownych, bowiem przesądzające będzie kryterium cenowe. Zamiarem ustawodawcy było więc zmobilizowanie zamawiających do formułowania kryteriów autentycznych, służących przecież im samym. Nie kwestionując ważnej roli, jakie mają dobre praktyki i podnoszenie kwalifikacji w obszarze zamówień publicznych, założenie, że zamawiający będą stosowali przepisy w sposób oportunistyczny pomija okoliczność, że efekt takiego działania przy progu 60% będzie rodził skutki nie do pogodzenia z dbałością o finanse publiczne, co jest obowiązkiem zamawiających. W powyższym postępowaniu może dojść do kassandrańskiej sytuacji, gdzie oferta Zamawiającego z terminem dostawy 23 godziny może być o około 39% droższa od kolejnej oferty z terminem dostawy 24 godzin, a Zamawiający będzie zmuszony uznać ją za najkorzystniejszą, narażając się w ten sposób na ewidentne naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Dodatkowo może dojść do złamania elementarnej zasady uczciwej konkurencji gdzie ustawodawcę w art. 7 ust. 1 ustawy PZP obliguje Zamawiającego do przygotowania i przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. W obecnej sytuacji wyraźnie są faworyzowani wykonawcy posiadający siedzibę, oddział, przedstawicielstwo, ect, w bezpośrednim sąsiedztwie SPSZOZ w Lęborku. Składający wniosek stoi na stanowisku, iż wprowadzenie terminu dostawy poniżej 24 godzin jako składnik istotny składni oceny ofert (40%), będzie miało wpływ na poziom konkurencyjności postępowania o zamówienie publiczne, który jak pewnie Zamawiający przyzna, powinien być możliwie najwyższy.

Jeżeli Zamawiający opisze przedmiot zamówienia wskazując standardy (co zresztą uczynił w formularzu asortymentowo – cenowy, stanowiącym załącznik nr 4 do SIWZ), jakim ma ono odpowiadać, górny pułap wagi kryterium cenowego (tj. 60%) obowiązywać nie musi. Taki opis wedle ustawodawcy ma być jednak na tyle wyczerpujący, aby dotyczył wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia. Przy takim sformułowaniu dokumentacji przez Zamawiającego nie jest potrzebne sięganie po inne kryteria, ponieważ opis przedmiotu zamówienia (w ramach zadania 50 i 51) sformułowany został konkretnie. Dotychczasowe zapisy SIWZ w zakresie kryteriów oceny ofert mają jedynie sens, kiedy przedmiot zamówienia zostanie opisany w sposób ogólny, wówczas celowe będzie przypisanie znacznej wagi kryteriom pozacenowym, aby wykonawcy konkurowali jakością (standardem) swojej ofert. Pragniemy nadmienić, iż dotychczasowe przepisy ustawy PZP przepisy nie spełniły swojej roli w tym zakresie, ponieważ unikając szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia, wskazywania standardów, kryteriom pozacenowym przypisywało się symboliczną wagę. Jeżeli oferta rynkowa na określony przedmiot zamówienia wykazuje różnorodne parametry, wówczas celowe jest takie sformułowanie kryteriów, aby zachęcić do składania ofert przedsiębiorców oferujących najwyższą jakość, zgodnie z podejściem ekonomicznym. W przypadku gazów medycznych, sytuacja ta nie ma miejsca, a sam przedmiot zamówienia wydają się być opisany w sposób na tyle wyczerpujący, aby dotyczył wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia, a zastosowanie jako jedyne kryterium oceny, parametru 100% cena jest w pełni zasadne

W przypadku odpowiedzi odmownej, prosimy Zamawiającego w zakresie proponowanych gazów (NITROGENIUM OXYDULATUM oraz mieszaniny; podtlenek azotu 50% v/v i tlen 50% v/v), które nie są lekami ratującymi życie o wydłużenie terminu dostawy do 49 godzin oraz odpowiednią modyfikację oceny kryterium „Termin dostawy dla asortymentu dla zadań 50 i 51” do :
49 godzin – 0 pkt,
poniżej 49 godzin – 40 pkt.

- **Komisja przetargowa informuje, że zmieniono sposób oceny ofert w kryterium termin dostaw, dla asortymentu ujętego w Zadaniu nr 50 i 51 na następujący:
48 godzin – 0 pkt
poniżej 48 godzin – 40 pkt**

Dot. Zadania nr 51.

67. Dotyczy poz. 1. Czy w przypadku gazu medycznego, sprężonego, (50% podtlenek azotu + 50% tlen medyczny), Zamawiający wymaga, aby czas podawania leku wynosił do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego ogólnodostępnej w bazie produktów leczniczych <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl>, zawierającej listę produktów leczniczych z najbardziej aktualnymi informacjami o bezpieczeństwie stosowania leku wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

W przypadku odpowiedzi twierdzącej, prosimy Zamawiającego o wprowadzenie wymogu dołączenia do oferty, jako integralną jej część, Charakterystyki Produktu Leczniczego oferowanego produktu leczniczego, potwierdzającą zgodność proponowanego asortymentu z zapisami SIWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez niego wymaganiom.

Charakterystyka Produktu Leczniczego (stanowiąca integralną część wniosku o dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego), wedle art. 11 ust. 1 pkt. 4 Ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2001 Nr 126 poz. 1381 z późn. zm.), zawiera między innymi :

- a. „dane kliniczne obejmujące:
- b. wskazania do stosowania,
- c. dawkowanie i sposób podawania dorosłym oraz dzieciom, w przypadku stosowania produktu leczniczego u dzieci,
- d. przeciwwskazania,”

- **Komisja przetargowa informuje, wymaga aby czas podawania leku wynosił do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi. Ponadto informujemy, że zgodnie z zapisami Rozdziału VI, ust. 14, pkt 2) b) oraz Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 w Zadaniu nr 51, wymaga złożenia Charakterystyki Produktu Leczniczego.**

68. Dotyczy poz. 2 i 5. Czy Zamawiający będzie wymagał aby wszystkie elementy zestawu do podawania gazu medycznego - mieszanina podtlenku azotu 50% i tlenu 50% (zawór dozujący wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem – ustniki jednorazowe z filtrem) w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu pochodziły od jednego producenta?

- **Komisja przetargowa informuje, że wymaga aby wszystkie elementy zestawu do podawania gazu medycznego - mieszanina podtlenku azotu 50% i tlenu 50% (zawór dozujący wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem – ustniki jednorazowe z filtrem) w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu pochodziły od jednego producenta.**

69. Dotyczy poz. 5. Czy w związku z charakterem i specyfiką głównych miejsca użytkowana mieszaniny gazów tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego (np. oddziały położnicze, pooperacyjne, okulistyczne, pediatryczne i dziecięce), Zamawiający wymaga aby w celu zapewnienia bezpieczeństwa oraz skuteczności terapii pacjentów mogących działać pod wpływem impulsu, silnego stresu, wyjątkowego dyskomfortu w trakcie określonych procedur medycznych (np. zabiegi u małych dzieci, położnictwo), zawór dozujący do mieszaniny gazów podtlenek azotu ma być jednoelementowy, nierozbieralny, uniemożliwiający ingerencję małego pacjenta w jego strukturę, co może skutkować przypadkowym bądź zamierzonym jego uszkodzeniem lub w najlepszym przypadku zmniejszeniem skuteczności i/lub efektywności jego działania. Dodatkowo taka nieprzewidziana ingerencja może prowadzić do stworzenia przez dziecko potencjalnego zagrożenia dla samego siebie. W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy Zamawiającego o wprowadzenie wymogu przedłożenia wraz z ofertą stosownej instrukcji obsługi zaworu dozującego, potwierdzającej spełnianie powyższego wymogu.

- **Komisja przetargowa informuje, że wymaga aby zawór dozujący do mieszaniny gazów był jednoelementowy, nierozbieralny i uniemożliwiający ingerencję małego pacjenta w jego strukturę.**

Dot. zapisów SIWZ oraz Wzoru umowy.

70. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §1 ust.5 i §8 ust.2 pkt 3 i 5) projektu umowy)?

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

71. Do treści §2 ust.9 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.9 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

72. Do treści §2 ust.9 projektu umowy prosimy o dopisanie słów: "... w terminie 7 dni od zrealizowania zamówienia."

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

73. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu §3 ust.6 i §8 ust.4 projektu umowy ze względu na fakt, że informacje o zmianach cen urzędowych leków są powszechnie dostępne i publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na tronie internetowej Ministerstwa Zdrowia.

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

74. Do treści §5 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

75. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust.4 i §10 ust. 1 pkt 4) projektu umowy)?

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

76. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §5 ust.6) projektu umowy)?

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

77. Do treści §5 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

78. Do treści §7 ust.1 pkt 2) projektu umowy prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Wykonawca płaci Zamawiającemu karę umowną za odmowę dostarczonego zamówionego towaru w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia".

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

79. Do treści §7 ust.1 pkt 2) projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

- **Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

80. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.5? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy, skoro ma to nastąpić po cenie przetargowej.

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

81. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.5, względnie uściśli, co rozumie pod pojęciem 'uzgadniania terminu', który to termin, oznaczony w godzinach, wpisany będzie w umowie, zaś szczegółowe zapisy par. 2.2-2.4 go konkretnie precyzują? Jakie kwestie dotyczące terminu wymagają jeszcze dodatkowego uzgodnienia i w jakim odbywać się to będzie trybie?

- Komisja przetargowa informuje, że usunięto zapisy § 2 ust. 5 Wzoru umowy.

82. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.6? Stanowi on powtórzenie zapisów zawartych w par. 2.2-2.4, a może sugerować, że 'bezpośrednio' przed dostawą możliwe są jeszcze jakieś zmiany bądź uzupełnienia zamówienia. Tymczasem zamówienie złożone zgodnie z par. 2.2 podlega po prostu realizacji w terminie umownym i zapis par. 2.6 jest zbędny.

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

83. Czy Zamawiający w par. 5.5 wykreśli frazę „Nie wstrzymuje to jego obowiązku określonego w pkt. 4.”? Skoro reklamacja nie jest uwzględniona przez Wykonawcę, to obowiązek wymiany towaru jest w tym momencie nieuprawniony. Nadto w sytuacji odrzucenia reklamacji nie da się ustalić, która partia towaru powinna zostać zabrana, wymieniona lub dodatkowo dostarczona, skoro zdaniem Wykonawcy wszystko jest w porządku.

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

84. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.6?

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

85. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

86. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.3 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

87. Dotyczy Załącznik nr 3 Wzór umowy par. 6 pkt 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary do 2% wartości niezrealizowanego zamówienia?

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru? Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

- Komisja przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

89. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. Czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

- Komisja przetargowa informuje, że wyraża zgodę na ww. wycenę leków w przypadkach wskazanych w odpowiedziach na pytania.

90. 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)?

- Komisja przetargowa informuje, że w powyższym przypadku należy przeliczyć ilość opakowań na ilość sztuk w nich zawartych z uwzględnieniem globalnej ilości zapotrzebowania danego asortymentu wymaganego przez Zamawiającego. W przypadku wystąpienia części ułamkowych należy zaokrąglić ilość opakowań w górę.

91. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz)?

- Komisja przetargowa informuje, że wyraża zgodę na ww. zmianę postaci przedmiotu zamówienia w przypadkach wskazanych w odpowiedziach na pytania.

Komisja przetargowa informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania, zmianie uległa wysokość wymaganego do wniesienia wadium:

1. Wykonawca przystępujący do postępowania obowiązany jest do wniesienia wadium w wysokości wskazanej dla każdej z części, na którą wykonawca składa ofertę:

Zadanie nr 1 – 2.068,00	Zadanie nr 22 – 510,00	Zadanie nr 43 – 2.630,00
Zadanie nr 2 – 2.445,00	Zadanie nr 23 – 3.632,00	Zadanie nr 44 – 106,00
Zadanie nr 3 – 1.254,00	Zadanie nr 24 – 573,00	Zadanie nr 45 – 399,00
Zadanie nr 4 – 80,00	Zadanie nr 25 – 773,00	Zadanie nr 46 – 8,00
Zadanie nr 5 – 112,00	Zadanie nr 26 – 944,00	Zadanie nr 47 – 940,00
Zadanie nr 6 – 471,00	Zadanie nr 27 – 256,00	Zadanie nr 48 – 3.859,00
Zadanie nr 7 – 559,00	Zadanie nr 28 – 3.030,00	Zadanie nr 49 – 2.322,00
Zadanie nr 8 – 1.485,00	Zadanie nr 29 – 25,00	Zadanie nr 50 – 415,00
Zadanie nr 9 – 2.583,00	Zadanie nr 30 – 7.011,00	Zadanie nr 51 – 3.070,00
Zadanie nr 10 – 1.244,00	Zadanie nr 31 – 113,00	Zadanie nr 52 – 12,00
Zadanie nr 11 – 32,00	Zadanie nr 32 – 542,00	Zadanie nr 53 – 10,00
Zadanie nr 12 – 30,00	Zadanie nr 33 – 5.350,00	Zadanie nr 54 – 208,00
Zadanie nr 13 – 137,00	Zadanie nr 34 – 3.490,00	Zadanie nr 55 – 23,00
Zadanie nr 14 – 98,00	Zadanie nr 35 – 17,00	Zadanie nr 56 – 215,00
Zadanie nr 15 – 364,00	Zadanie nr 36 – 747,00	Zadanie nr 57 – 75,00
Zadanie nr 16 – 2.200,00	Zadanie nr 37 – 142,00	Zadanie nr 58 – 7,00
Zadanie nr 17 – 486,00	Zadanie nr 38 – 298,00	Zadanie nr 59 – 147,00
Zadanie nr 18 – 124,00	Zadanie nr 39 – 353,00	Zadanie nr 60 – 60,00
Zadanie nr 19 – 1.590,00	Zadanie nr 40 – 4.145,00	Zadanie nr 61 – 160
Zadanie nr 20 – 15,00	Zadanie nr 41 – 215,00	
Zadanie nr 21 – 3.206,00	Zadanie nr 42 – 338,00	

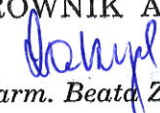
Komisja przetargowa informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania dokonano zmian w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz Arkusza asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 5. Zmieniona SIWZ wraz z załącznikami została umieszczona na stronie internetowej Zamawiającego.

W związku z odpowiedziami na pytania został przesunięty termin składania ofert na dzień 17.10.2016 r. do godz. 12:00

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej

KIEROWNIK APTEKI


mgr farm. Beata Zarzycka


Małgorzata Poluchowicz