



**Uczestnicy postępowania
ZP-PN/UE/37/18**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych i gazów medycznych do Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku.

Znak sprawy: ZP-PN/UE/37/18.

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

Zadanie nr 1

1. *Dotyczy pakietu 1 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a`10 ampulek?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a`10 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z globalnym zapotrzebowaniem Zamawiającego.**

Zadanie nr 4

2. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1 i 2 (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza do zaoferowania ww. produkt.**

3. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga, zgodnie z zapisami SIWZ.**

Zadanie nr 15

4. *Dotyczy pakietu nr 15 poz. 10 Diazepam tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej.**

5. *Dotyczy pakietu nr 15 poz.26 – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości ?*

- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Zadanie nr 16

6. Czy Zamawiający wskaże dawkę i wielkość opakowania dla Zadania nr 16 lek Clopidogrel?
- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z zapisami Arkusza asortymentowo-cenowego dawka i wielkość opakowania to Clopidogrel tabl.powl. 0,075g x 28 tabl-75 op.**
7. Dotyczy pakietu nr 16 Clopidogrel x 28 szt – czy celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 84 tabletek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 84 tabletek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.**

Zadanie nr 22

8. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 22 poz. 32 wycenę Trilacu produktuleczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp.bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego dostosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
9. Dot. poz. nr 32. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
10. Dot. poz. nr 32. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań.
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza zaofiarowanie zamiennika LactoDr. x 30 kaps. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 198 opakowań.**
11. Dot. poz. nr 33. Z uwagi na podanie w SIWZ wewnętrznej nazwy handlowej szczepu, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję do wyrobu konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie preparatu o nazwie EnteroDr., zawierającego aktywny szczep *Saccharomyces boulardii* DBVPG 6762 – badania genotypowe przeprowadzone metodą DNA Fingerprinting dowodzą, że jest identyczny pod względem genetycznym ze szczepem *Saccharomyces boulardii* CNCM1-745 (czyli szczepem pochodzącym z kultury bakteryjnej Hansen CBS 5926), będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg); konfekcjonowany w opakowaniach po 20 kapsulek? Dokument potwierdzający wyniki badań genotypowych oraz charakterystyka produktu zostaną dołączone do wiadomości.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
12. Dot. poz. nr 19. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne

ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napelnionych ampulko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylności pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

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

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 19 z Pakietu nr 22 i stworzy osobny pakiet?

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

14. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 16 Glucose x 10 amp – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

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

15. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 19 Heparinum 5000J.M/0,2 ml x 10 amp – zakończona produkcja – prosimy o zgodę na wykreślenie pozycji

- **Komisja Przetargowa informuje, że w powyższym przypadku należy postępować zgodnie z zapisami Rozdziału I ust. 4 SIWZ.**

16. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 26. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania ww. lek. Ilość opakowań pozostaje bez zmian – 370 op.**

17. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

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

Zadanie nr 23

18. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

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

19. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 60 Vitaminum 0,025g/ml x 10 amp – zakończona produkcja, zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji

- **Komisja Przetargowa informuje, że w powyższym przypadku należy postępować zgodnie z zapisami Rozdziału I ust. 4 SIWZ.**

Zadanie nr 24

20. Czy w pakiecie Nr 24 poz. 3 i 4 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/ml x 20 poj. 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.**

21. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 24 poz. 3 i 4 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/ml x 20 poj. 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin..**

22. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 24 poz. 3 i 4 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/ml x 20 poj. 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie wyraża zgody na zaferowanie leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną.**
23. Czy w pakiecie Nr 24 poz. 3 i 4 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/ml x 20 poj. 2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie wymaga ale dopuszcza zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, lek w postaci budezonidu zmikronizowanego.**
24. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 24 poz. 3 i 4 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/ml x 20 poj. 2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.**
25. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 18 i 19 Olanzapine tabletki ulegające rozpadowi x 30 szt. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 tabl. (brak na rynku leku w wymaganej postaci w op. x 30 tabletek) . prosimy jednocześnie o informację w jaki sposób przeliczyć wymaganą ilość , czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na powyższą wycenę. Wymagana ilość winna być zaokrąglona do pełnych opakowań w górę. Dla poz. nr 18 – 86 op. dla poz. nr 19 – 33 op.**

Zadanie nr 27

26. Dot. poz. nr 33. Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa, zapewnia skuteczne i bezpieczne działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Zastosowanie produktu PraxiFlow nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko-strzykawki Praxiject Saline i CitraFlow zabezpiecza dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampulko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości .
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 33 z Pakietu nr 27 i stworzy osobny pakiet?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
28. Dot. poz. nr 33. 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), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

29. Dot. poz. nr 33. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
30. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1 Ac. Acetylosalicylicum x 10 tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 tabl. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 tabl z odpowiednim przeliczeniem ilości.**
31. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 13. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw. 200ml, but. 240ml
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę powyższego leku.**
32. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 42 Metamizol tabl. x 12 szt – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 tabl z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę powyższego leku, z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Zadanie nr 35

33. Dot. poz. nr 2. Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12 ml?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
34. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (żel z lido), który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.
- **Komisja Przetargowa informuje, że powyższe potwierdzają zapisy SIWZ Rozdz. IV, pkt 2a)**
35. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę powyższego preparatu.**
36. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę powyższego preparatu.**

Zadanie nr 37

37. Dot. poz. nr 11. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści konkurencyjny produkt równoważny ZinoDr. A o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania produkt ZinoDr.A.**
38. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP-PN/UE/37/18 Zadanie 37 poz. 10 Sevoflurane dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, wyposażony w adaptory wielokrotnego użytku (adapter nakręcany na butelkę, stanowiący szczelny bezpośredni system napełniania parowników) wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z zaoferowanym preparatem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

39. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP-PN/UE/37/18 Zadanie 37 poz. 10 Sevoflurane wymaga dostarczenia preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)? Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran

- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

40. Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP-PN/UE/37/18 Zadanie 37 poz. 10 Sevoflurane wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz. 10 Sevoflurane i zakup tego anestetyku w opakowaniach zbiorczych (po 6 butelek)? Pozwoliłoby to Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

41. Czy Zamawiający ZP-PN/UE/37/18 Zadanie 37 poz. 10 Sevoflurane wymaga użyczenia parowników? W przypadku odpowiedzi pozytywnej niezbędne będzie podpisanie umowy użyczenia/dzierżawy parowników. Prosimy o podanie ilości parowników i rodzajów aparatów do znieczulenia.

- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

42. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę 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? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

- Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę preparatu równoważnego ZinoDr.

44. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

- Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza wycenę ww. leku.

Zadanie nr 39

45. 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 dokropienia | 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?

„A”

| 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 leczeniu zamkniętym |
| ISO 15197-2013 | Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego |
| Brak automatycznego wyrzutu paska | Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru |

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
46. Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania paski o ww. parametrach.**
47. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?
- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ wymaga pasków o ww. parametrach.**
48. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych - kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych – kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących.**
49. Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w opakowaniu handlowym zaoferowanych pasków testowych zawierała ważną informację dotyczącą zakresu hematokrytu? Taka informacja jest wymagana zgodnie z obowiązującym prawem, gdyż wskazuje na ograniczenia zastosowania pasków testowych.
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza takie rozwiązanie.**
50. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza takie rozwiązanie.**

51. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedyne instrumentu do pomiaru glukozy u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co konkretnie producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
52. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów zasilanych standardowymi dla takich urządzeń bateriami pastylkowymi CR2032 – zadajemy to pytanie gdyż inne rodzaje baterii są znacznie słabiej zabezpieczone przed wyciekami elektrolitu, który może spowodować awarię urządzenia?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza takie rozwiązanie.**
53. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w zakresie Pakietu 39 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni późniejsze dostawy i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza aby oferentem w zakresie Zadania nr 39 była hurtownia farmaceutyczna.**
54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 39 w Poz. 1 pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się następującymi cechami: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie) ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.) parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Zadanie nr 40

55. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 40 poz. 3 i 4 (Aripiprazol) do oddzielnego Pakietu celem złożenia korzystnej dla Zamawiającego oferty na te produkty?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
56. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1 Amisulpride tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej.**
57. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 33luminal czopki – w związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie pozycji
- **Komisja Przetargowa informuje, że w powyższym przypadku należy postępować zgodnie z zapisami Rozdziału I ust. 4 SIWZ.**
58. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 41 Methotrexat x 5 amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę ww. leku..**

Zadanie nr 41

59. *Dot. poz. nr 1. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a`10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza opakowanie a`10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**
60. *Dot. poz. nr 4. Czy Zamawiający ma na myśli materiał hemostatyczny wykonany ze 100% utlenionej regenerowanej celulozy pochodzenia roślinnego.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że poz. nr 4 dotyczy materiału hemostatycznego wykonanego ze 100% utlenionej regenerowanej celulozy pochodzenia roślinnego.**
61. *Dot. poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
62. *Dot. poz. nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
63. *Dot. poz. nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 41 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.**
64. *Dot. poz. nr 1, 2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
65. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
66. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu 41 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Zadanie nr 44

67. *Dot. poz. nr 4. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści konkurencyjny produkt równoważny ZinoDr. Zasyпка o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, występujący w takiej samej postaci i formie opakowania?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że dopuszcza do zaoferowania produkt ZinoDr.**
68. *Dotyczy pakietu nr 44 poz. 36 Povidone Jodyne 20 gr- czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę maści w opakowaniu x 30 gr z odpowiednim przeliczeniem wymaganej gramatury ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
69. *Dotyczy pakietu nr 44 poz. 7 Argentum Nitricum subs 50 g – czy w związku z brakiem dostępności wymaganego faszunku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę op. x 25 g z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?*
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę ww. leku: op. x 25 g z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Zadanie nr 47

70. Prosimy o podanie szacunkowej ilości butli podtlenku azotu, które zamierza dzierżawić Zamawiający.

- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z zapisami w Zadaniu nr 47 „Butle stanowią własność dostawcy, a są tymczasowo używane przez zamawiającego bez opłat czynszowych w czasie trwania i po zakończeniu umowy przetargowej do dwóch miesięcy.” Ilość zamawianego asortymentu została określona w tabeli, zamówienia będą realizowane zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego.**

Zadanie nr 48

71. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego zintegrowanego z zaworem wydechowym i tworzącego z jednorazowymi wyrobami medycznymi (filtr i ustnik/maska) bezpieczny układ nie pozwalający na powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i tworzący z wnętrza zaworu tzw. strefę bezdotykową, niewymagającą dezynfekcji?

„- strefa bezdotykowa – obejmuje wszystkie powierzchnie, które nie mają bezpośredniego (za pośrednictwem rąk personelu, pacjentów oraz sprzętu medycznego) kontaktu z pacjentem (m.in. podłogi, ściany, okna); ryzyko kontaminacji tych obszarów jest niewielkie oraz przeniesienia na pacjenta znajdującego się na powierzchni ewentualnego zanieczyszczenia”.

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

72. Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi (Plan Higieny Szpitalnej). Zawór dozujący jest tzw. strefą dotykową - czyli podlegającą dezynfekcji.

„- strefa dotykowa - obejmuje wszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie znajdującego się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. klamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzeseł, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza takie rozwiązanie.**

73. Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. strefę bezdotykową, ale istnieje możliwość dezynfekcji lub sterylizacji w przypadku podejrzenia kontaminacji?

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

74. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania jednorazowych wyrobów medycznych: ustników wraz filtrem antybakteryjnym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999%?

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza powyższe filtry.**

75. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zaworu dozującego zabezpieczonego przed przypadkowym rozmontowaniem, ale którego producent przewidział dla zapewnienia bezpieczeństwa mikrobiologicznego możliwość jego zdemontowania i poddania kontaminacji?

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

76. Czy Zamawiający wymaga, aby butle z mieszaniną tlenu i podtlenku azotu 50%/50% były transportowane specjalistycznym transportem tj. zamkniętym samochodem z kontrolą temperatury, co zapobiega narażeniu butli na wpływy atmosferyczne (temperatura, opady)? W przypadku narażenia ww. mieszaniny na niską temperaturę istnieje ryzyko rozwarstwienia produktu.

- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza przedstawiony sposób transportu.**


„A”

77. Proszę o potwierdzenie sposobu podawania gazu medycznego do porodów 50% tlenu i 50% podtlenku azotu. Czy gaz jest stosowany w położnictwie, poprzez zawór dozujący (tzw. zawór na żądanie), a pacjentka oddycha/inhaluje gaz podczas skurczów?
- **Komisja Przetargowa informuje, że gaz jest stosowany zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.**
78. Jeżeli odpowiedź na poprzednie brzmi **TAK**, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie (punkt 4.1 Wskazania do stosowania i punkt 4.2 Dawkowanie i sposób podania), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego która zostanie dołączona do oferty?
- Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dokumentem, który podlega weryfikacji podczas procesu rejestracji produktu leczniczego, określonego w Ustawie Prawo Farmaceutyczne rozdz. 2 „Dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych” i stanowi załącznik do decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o dopuszczeniu do obrotu. Zawiera ściśle określone informacje, w tym punkt 4 Szczegółowe dane kliniczne. Jego częścią jest podpunkt 4.1 Wskazania do stosowania. Informacja zawarta w podpunkcie 4.6 Wpływ na płodność, ciążę i laktację jest jedynie informacją o wpływie produktu leczniczego na wymienione stany i obligatoryjnie jest zamieszczana w charakterystykach produktów leczniczych, nie stanowi jednak wskazań do stosowania, które zawsze są zawarte w podpunkcie 4.1 Wskazania do stosowania.
- Informacje tam zawarte są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Ważę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwie- wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12. Podawanie leku poza wskazaniami jest eksperymentem medycznym.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
79. Czy Zamawiający pisząc „ustniki jednorazowe kompatybilne z butlą” miał na myśli standardowe, ogólnodostępne wyroby medyczne (ustnik, filtry) kompatybilne w zakresie bezpieczeństwa połączeń z urządzeniami i wyrobami medycznymi wyposażonymi w przyłącza o standardowych średnicach przyłączeniowych (wykonane zgodnie z wymaganiami ISO-5356-1), niekoniecznie pochodzące od jednego producenta?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
80. Prosimy o podanie szacunkowej ilości butli z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/ 50%, które Zamierza dzierżawić Zamawiający.
- **Komisja Przetargowa informuje, że ilość zamawianego asortymentu została określona w tabeli, zamówienia będą realizowane zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego..**
81. Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie stawia wymogu w ww. zakresie ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.**
82. Czy Zamawiający wymaga aby zawór dozujący nie wymagał dezynfekcji i sterylizacji, w trakcie normalnego użytkowania, przez cały okres eksploatacji?
- **Komisja Przetargowa informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ wymaga aby zawór dozujący nie wymagał dezynfekcji i sterylizacji po każdorazowym użyciu.**

Zadanie nr 49

83. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 1 Bebilon x 1 butelka – opakowanie handlowe tego mleczka to 24 butelki – prosimy o informację w jaki sposób przeliczyć wymagana ilość podaną w opakowaniu handlowym ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę, tj. $300/24=12,5=13$ op. a 24 butelki.**

Dot. zapisów SIWZ

84. Dotyczy § 2 ust. 3 wzoru umowy – termin realizacji zamówienia oraz „dostaw na cito”. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie termin dostaw „na cito” do 24 godzin od momentu zamówienia. Ze względów logistycznych, dostawa przedmiotu umowy w dniu zamówienia, nie zawsze jest możliwa do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy, na prośbę Zamawiającego dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
85. 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.
86. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił 30 dni?
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
87. Prosimy o wyrażenie zgody na obniżenie kary umownej do 0,2 % wartości brutto niezrealizowanej zamówienia za każdy dzień opóźnienia, aktualna kara jest zbyt wysoka i uniemożliwia przystąpienie do ogłoszonego postępowania.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
88. Czy Zamawiający w par. 2.7 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
89. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? jest on sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
90. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli zapis o możliwości zwrotu towaru? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i dobrowolnie przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażąco stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
91. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.6? jest to dodatkowy, nienależący do istoty umowy dostawy, obowiązek Wykonawcy.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
92. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? jest to dodatkowy, nienależący do istoty umowy dostawy, obowiązek Wykonawcy.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SWIZ.
93. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.1 z 20% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
94. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z 20% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

95. Czy Zamawiający wykreśli w par 11 zapisy o obowiązkowej mediacji? W praktyce jedyne „spory” między stronami dotyczą braku zapłaty za zakupione produkty, zatem trudno mówić o istotnych, wymagających mediacji kwestiach. Taka procedura wydłuża jedynie proces dochodzenia należności za sprzedany towar.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
96. 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 twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nie w każdym przypadku jest wyrażana na powyższe zgoda. Zgoda jest wyrażana po przeanalizowaniu poszczególnych indywidualnych przypadków i zapytań Wykonawców do konkretnych pozycji.**
97. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądania przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna z SIWZ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leków w opakowaniach innej wielkości niż żądana, z odpowiednim przeliczeniem ilości, tak, by liczba sztuk była zgodna z SIWZ.**
98. Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 op.? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podać ilość z 2 miejscami po przecinku?
- **Komisja Przetargowa informuje, że w powyższych przypadkach należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**
99. Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?
- **Komisja Przetargowa informuje, że postępowanie w powyższej sytuacji zostało opisane w Rozdziale I ust. 4 SIWZ.**
100. W SIWZ jest informacja o Załączniku nr 7 stanowiącym wzór oświadczenia potwierdzającego, iż oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego. Niestety nie jest załączony wzór do siwz, nie ma go również na stronie. Czy będzie on przesłany już po otwarciu ofert?
- **Komisja Przetargowa informuje, że nastąpiła omyłka pisarska i ww. załącznikowi nadano nr 7. Prawidłowy nr to 2. Załącznik ten jest dołączony do SIWZ.**
101. Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków i innej ilości szt. w opakowaniu? W przypadku zgody prosimy o podanie jak należy przeliczyć czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?
- **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na wycenę leków w innej ilości szt. w opakowaniu. Prosimy o zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.**
102. Do treści §2 ust.8 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. Przepis art. 552 k.c. nie ma charakteru bezwzględnie obowiązującego. Zgodnie z zasadą swobody umów wyrażoną w art. 353 k.c. strony mogą ułożyć stosunek cywilno-prawny zgodnie ze swą swobodą o ile nie stoi temu na przeszkodzie bezwzględnie obowiązujący przepis prawa, a art. 552 k.c. do takich przepisów się nie zalicza.**
103. Do §3 ust.6 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

104. Do §4 ust.2 projektu umowy. Prosimy o dopisanie do zdania drugiego: "...prawo zwrotu nieupłynnionego asortymentu w terminie 14 dni od dostawy".
- **Komisja Przetargowa informuje, że zmienił treść zapisu § 4 ust. 2 na następujący:**
„Termin przydatności do użycia produktów leczniczych wynosi co najmniej 12 miesięcy od dnia dostawy asortymentu do siedziby Zamawiającego. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę asortymentu o terminie ważności krótszym niż 12 miesięcy, Zamawiającemu przysługuje prawo do zwrotu nieupłynnionego asortymentu w terminie 14 dni od dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”
105. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu §4 ust.7 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 stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
106. Do §7 ust.1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
107. Do §7 ust.1 pkt 2) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia przez Zamawiającego kary umownej w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia, gdyż dalsza część niniejszego zapisu, odnosząca się do zakupu zastępczego, zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy a ceną jaką Zamawiający zapłaci u innego dostawcy, jak również dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego. Obecny zapis z tak wysoką dodatkową karą jest według naszej opinii nadużyciem ze strony Zamawiającego.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
108. 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 §8 ust.2 pkt 3) ppkt c) projektu umowy)?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Komisja przetargowa informuje, że dokonano zmian zapisów w Arkuszu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 4, w Zadaniu nr 14, poz. nr 5 i 6 na następujący:

| |
|--|
| 5. Mieszanka analogowa rozpuszczalnej insuliny Aspart / insuliny Aspart krystalizowanej z protaminą w stosunku 30/70 |
| 6. Mieszanka analogowa rozpuszczalnej insuliny Aspart / insuliny Aspart krystalizowanej z protaminą w stosunku 50/50 |

Komisja przetargowa informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania dokonano zmian w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz Arkuszu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 4 do SIWZ. Zmieniona SIWZ oraz Arkusz asortymentowo cenowy – Załącznik nr 4 do SIWZ zostały umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W związku z odpowiedziami na pytania został przesunięty termin składania ofert na 02.10.2018 r. do godz. 10:00.

Z poważaniem
Członek Komisji Przetargowej

Lucyna Adamczak
mgr farmacji

INSPEKTOR
ds. Zamówień Publicznych
Leszek Kaiser