

**Uczestnicy**  
**postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego**  
**na**  
**Dostawę do magazynu Apteki szpitalnej produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych**

**Oznaczenie sprawy: 16/ZP/2020**

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawcę, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późniejszymi zmianami).

**Pytanie 1**

„Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym pakietu nr 15, pozycja 1, 2, 17:

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

Jak należałoby dokonać przeliczenia: zachowując dwa miejsca po przecinku czy też zaokrąglając zgodnie z zasadami matematyki do pełnych opakowań?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę, przeliczyć zaokrąglając zgodnie z zasadami matematyki do pełnych opakowań.

**Pytanie 2**

„Pakiet 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj.: w pozycji nr 1 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 6 szt. w pozycji nr 2 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 9 szt.?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 3**

„Pakiet 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 120 szt.?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 4**

„Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr. 10 poz. 503 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr. A, produkt równoważny pod względem składu i wskazań do stosowania?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 5**

„Czy Zamawiający w pozycji 243 pakiet 10 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiolki)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 przeciwbakteryjne?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 6**

„Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 7**

„Dotyczy pakiet nr 10 pozycja 442

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 8**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 13 poz. 34 leku w postaci fiołki?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 9**

„Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 24 poprawi dawkę insuliny lispro z 300jm/ml na 100jm/ml, gdyż tylko w takiej dawce występuje na polskim rynku?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 10**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 12-17 nie był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii, co może spowodować dodatkowe obowiązki i odpowiedzialność dla personelu szpitala?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie11**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 12-17 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia ) oraz zabiegowych ( chirurgia )?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 12**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 12-17 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 13**

„Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.3 termin dostaw awaryjnych z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy

sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 14**

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.16, względnie zamiast obowiązku, wprowadzi prawo do zaproponowania 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgoda.

**Pytanie 15**

„Czy Zamawiający w par. 5.1.a zamiast kwotowej kary umownej wprowadzi wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 16**

„Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 17**

„Czy zamawiający dopuści w pak. 21 poz. 1, 2, 3 Nebbud 0,125 mg/ml, 0,25 mg/ ml, 0,5mg/ml x 20 w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu leczniczego ze wskazaniem do leczenia astmy oskrzelowej oraz zespołu krup – niezależnie od etiologii.

**Pytanie 18**

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający proponuje podanie pełnych ilości opakowań, zaokrąglone w górę.

**Pytanie 19**

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie, pod warunkiem zachowania wymaganych parametrów terapeutycznych oraz czasu i miejsca działania.

**Pytanie 20**

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 21**

„Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 22**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 355.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 23**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 320.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga preparatu złożonego o składzie (Kalli chloridum, Macrogolum, Natrii bicarbonas, Natrii chloridum, Natrii sulfas) proszek do sporządzania roztworu doustnego 74 g x 4 saszetki.

**Pytanie 24**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 513. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 25**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 321. Czy Zamawiający dopuści wycenę 6 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? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 26**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 575. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime,wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić zgodnie z opisem – 10 opakowań.

**Pytanie 27**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 531. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 28**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 501.

W związku z zakończeniem produkcji proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu.

**Pytanie 29**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 89.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu leczniczego w dawce 300 mg, a nie suplementu diety.

**Pytanie 30**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 36.

(1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 36 pochodziły od jednego producenta?

(2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.”

**Odpowiedź:**

1) Nie

2) Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 31**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 35.

(1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 35 pochodziły od jednego producenta?

(2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.”

**Odpowiedź:**

1) Nie

2) Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 32**

„Czy w pakiecie 10 poz. 33 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 25 g w ilości 2 opakowań?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań po 25 g w ilości 8 opakowań.

**Pytanie 33**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz 220

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu.

**Pytanie 34**

„Czy w pakiecie 10 poz. 245 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk., 1fiol?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 35**

„Czy w pakiecie 10 poz. 265 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Gensulin N?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 36**

„Czy w pakiecie 10 poz. 464 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Ranigast S-O-S, tabl.do ssania, 12 szt w ilości 25 opakowań?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 37**

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Dostawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy – 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

**Odpowiedź:**

Zapis pozostaje bez zmian.

**Pytanie 38**

„Czy w celu miarkowania kar umownych Odbiorca dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania obowiązków umownych, niezależnie od faktu powstania szkody, mogą być zastosowane kary umowne z następujących tytułów:

- a) w razie opóźnienia w dostawie zamówienia lub w razie opóźnienia w dostawie leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych wolnych od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 75 zł (siedemdziesiąt pięć złotych) za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej lub wadliwej części dostawy;
- b) w razie odstąpienia przez Odbiorcę od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, o której mowa w paragrafie 1 pkt. 2 niniejszej umowy.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 39**

„Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 11 pozycje nr 9, 10, 11 Dexmedetomidine koncentrat do sporz. roztw. do infuzji oraz utworzy z wydzielonych pozycji osobny pakiet. Wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, dzięki czemu Zamawiający uzyska korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu i podniesie efektywność zarządzania środkami publicznymi?”

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie 40**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

**Odpowiedź:**

Tak, pod warunkiem zachowania wymaganych parametrów terapeutycznych oraz czasu i miejsca działania.

**Pytanie 41**

„SIWZ cz. III Opis przedmiotu zamówienia

Prosimy o weryfikację kryteriów zawartych w SIWZ w część 3 „Termin ważności przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.” w zakresie produktów wyspecyfikowanych w pakiecie nr 12.

W w/w pakiecie ujęte są produkty o statusie „żywność specjalnego przeznaczenia medycznego”, które z uwagi na technologię produkcji i brak konserwantów mają znacznie krótszy termin przydatności niż leki. Całkowity okres przydatności dla diet dojelitowych wynosi do 12 miesięcy. Prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w zakresie pakietu nr 12 - akceptując dostawy produktów z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ich ważności.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu w pakiecie nr 12 poz. 1-26.

**Pytanie 42**

„Pakiet 12, pozycja 2, 4,6, 8, 9, 10, 11, 12, 14

Czy Zamawiający dopuści inny niż pack lub worek rodzaj opakowania (butelka OpTri kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami)? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43**

„Pakiet 12 pozycja 29, 30, 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów ze złączeń ENFit bez adapterów przejściowych na system EnLock. W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptory przejściowe. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami EnLock nie są już produkowane.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44**

„W pakiecie nr 5. Poz.1 zamawiający wymaga użyczenia parowników. Jaką ilość parowników potrzebuje zamawiający i do jakich aparatów do znieczuleń?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga użyczenia 4 szt. parowników:

- 3 szt. Fabius Tiro Firma Drager
- 1 szt. Firma Datex Ohmeda Excel 210 SE

**Pytanie 45**

„Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 5. poz. 1 oczekuje zaoferowania produktu, który nie posiada ograniczenia temperaturowego warunków przechowywania produktu? W okresie letnim konieczność zagwarantowania stałej temperaturę poniżej 25 stopni celsjusza staje się utrudnieniem dla wielu placówek szpitalnych dlatego też poddajemy Zamawiającemu pod rozwagę możliwość takiego ukształtowania dodatkowych zapisów opz, które pozwolą Zamawiającemu na zabezpieczenie stałości przechowywanych produktów leczniczych”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt nie posiadający ograniczenia temperaturowego warunków przechowywania.

**Pytanie 46**

„W pakiecie nr 6. Poz.1 zamawiający wymaga użyczenia parowników. Jaką ilość parowników potrzebuje zamawiający i do jakich aparatów do znieczuleń?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga użyczenia 3 szt. - Fabius Tiro Firma Drager.

**Pytanie 47**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 49 wyrazi zgodę na opakowanie po 180 dawek w ilości 40 opakowań (jedyńy dostępny na rynku)?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 48**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 142. Wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek uleg. Rozp. W jamie ustnej?

(jedyńy dostępny)”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 49**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 10 poz. 286 ketoconazol ze względu na braki u dostawcy?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 50**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. Wyrazi zgodę na wycenę Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.?jedyńy dostępny”

**Odpowiedź:**

Tak w poz. 380.

**Pytanie 51**

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 555 wyrazi zgodę na wycenę ValproLEK 300, 300mg, tabl.o p.uw..30 szt,bl(3x10)?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 52**

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 556 wyrazi zgodę na wycenę ValproLEK 500, 500mg, tabl.o p.uw..30 szt,bl(3x10)?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 53**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 10 poz. 569 ze względu na zakończoną produkcję?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 54**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 286

Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:

- właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też
- wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. \* 60 tab.)”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga właściwości przeciwgrzybiczych, jeżeli jest niedostępny proszę o wykreślenie.

**Pytanie 55**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 98 i 99 ma na myśli wycenę 300 fiolek czy 300 opakowań po 10 fiolek (3000 fiolek)?”



**Odpowiedź:**

Zamawiający ma na myśli 300 fiolek.

**Pytanie 56.**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 10 poz. 235 gliceryl nitrate ze względu na zakończoną produkcję?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 57**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 10 poz. 435 policresulan ze względu na zakończoną produkcję?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 58**

„Do §2 ust.3 projektu umowy. Czy ze względu na sytuację epidemiologiczną i zwiększone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leków w ramach dostaw awaryjnych do 14 godzin od złożenia zamówienia?”

**Odpowiedź:**

Zapis pozostaje bez zmian.

**Pytanie 59**

„Do treści §2 ust.5 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."

**Odpowiedź:**

Nie wyrażamy zgody na zmianę ale wskazujemy, że Zamawiający w żadnym razie nie będzie ograniczał ewentualnego prawa Wykonawcy wynikającego z treści art. 552 k.c. Przepis ten ma charakter bezwzględnie obowiązujący i w przypadku spełnienia opisanych w nim przesłanek może być stosowny niezależnie od woli stron. Nie ma potrzeby wpisywania do treści umowy czegoś, co gwarantuje bezwzględnie obowiązujący przepis prawa.

**Pytanie 60**

„Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu 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 §2 ust.16 projektu umowy)?”

**Odpowiedź:**

Każda taka sytuacja będzie rozpatrywana odrębnie przez Zamawiającego, który nie wyklucza w szczególności uzasadnionych wypadkach niezależnych od Wykonawcy odpowiednich rozwiązań.

**Pytanie 61**

„Do treści §2 ust.19 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."

**Odpowiedź:**

Nie wyrażamy zgody na zmianę ale wskazujemy, że Zamawiający w żadnym razie nie będzie ograniczał ewentualnego prawa Wykonawcy wynikającego z treści art. 552 k.c. Przepis ten ma charakter bezwzględnie obowiązujący i w przypadku spełnienia opisanych w nim przesłanek może być stosowny niezależnie od woli stron. Nie ma potrzeby wpisywania do treści umowy czegoś, co gwarantuje bezwzględnie obowiązujący przepis prawa.

**Pytanie 62**

„Do §5 ust.1 pkt a) projektu 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 NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia lub zamówienia wolnego od wad za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 63**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.1 ppkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 64**

„Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 14 poz 8-11. (Nadroparine 0,4, Nadroparine 0,6, Nadroparine 0,8 oraz Nadroparine MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml).”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 65**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg / 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 66**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg / 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?”

**Odpowiedź:**

24 miesiące

**Pytanie 67**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg / 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?”

**Odpowiedź:**

Zapis okres ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

**Pytanie 68**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg / 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 69**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg / 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 70**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg / 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?”

**Odpowiedź:**

24 miesiące.

**Pytanie 71**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg / 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?”

**Odpowiedź:**

Zapis okres ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

**Pytanie 72**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg / 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 73**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10 mg / 1 ml amp. 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 10, poz. 37 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 74**

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10 mg / 1 ml amp. 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 10, poz. 38 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?”

**Odpowiedź:**

Tak

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 173 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie 75**

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 290 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie 76**

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30

kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 77**

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 78**

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 449 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie 79**

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 80**

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 81**

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 82**

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 449 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie 83**

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcji opisanym? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 84**

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 85**

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 86**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 416 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie 87**

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) paski posiadające

wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 88**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), 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; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 89**

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej 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) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 90**

Dotyczy: Pakiet Nr 5 Sevoflurane

Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku sevoflurane, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju i ilości aparatów będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga użyczenia 4 parowników do następujących aparatów:

3 szt. - Fabius Tiro Firma Drager

1 szt. - Datex Ohmeda Excel 210 SE

Niniejsze wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej w dniu 10.07.2020 r.

Z poważaniem

Dyrektor SP ZOZ Proszowice  
  
Lukasz Szafranski