

**Uczestnicy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę do Apteki szpitalnej produktów leczniczych i wyrobów medycznych
Oznaczenie sprawy: 10/ZP/2018**

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnej odpowiedzi zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późniejszymi zmianami).

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 11 pozycja 379

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z Pakietu nr 11 pozycję 379 tj. Paski do oznaczania poziomu glukozy do osobnego Pakietu np. Pakiet nr 11 A?

Uzasadnienie: jako producent pasków, w obecnym kształcie SIWZ nie jesteśmy dopuszczeni do przetargu albowiem w naszej ofercie nie posiadamy wszystkich pozostałych wyrobów z tej grupy. Jednocześnie nadmieniam, że jako producent ww pasków gwarantujemy najniższą ich cenę.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu 11 pozycja 379

„W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 prosimy o wydzielenie osobnej kwoty wadium dla nowo powstałego pakietu.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu 11 pozycja 379

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:”

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA 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 DOKROPLENIA	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 WYŁACZENIE	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 pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

„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.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu projektu umowy dotyczącego „zamówienia awaryjne”, gdyż paski do oznaczania poziomu glukozy nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.2, bowiem w praktyce może w nim być mowa wyłącznie o zamówieniach składanych telefonicznie? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, ani ewentualnie SMS-em, bo tak tylko można odczytać frazę „środki bezpośredniego porozumiewania się na odległość”.”

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis na:

„Z ważnych powodów, których nie można było przewidzieć w normalnym toku planowania zamówień, w przypadku konieczności podjęcia natychmiastowego leczenia pacjentów Odbiorcy, zamówienia mogą być składane wyłącznie w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.”

Pytanie 7

„Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.4 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.17, 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:

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 9

„Czy termin zapłaty faktury, wskazany w par. 3.2 liczy się od daty jej wystawienia, czy też od sprawdzenia prawidłowości dostawy? W tym drugim przypadku Wykonawca wnosi o wskazanie, w jakim terminie odbywać się będzie to sprawdzenie i czy Wykonawca ma możliwość składania wyjaśnień lub kwestionowania jego wyników?”

Odpowiedź:

Zapłata ceny dokonana zostanie w terminie 30 dni od daty wystawienia odpowiedniej faktury VAT po sprawdzeniu, czy dane zamówienie zostało zrealizowane w sposób zgodny z Umową. Termin zapłaty liczony będzie od daty wystawienia faktury.

Pytanie 10

„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 11

„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 12

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 15 poz. 1 i 39 leku w postaci fiolki?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 15 poz. 2 leku w opakowaniu x 30 tabl., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 15 poz. 9-10 leku w postaci kapsułek?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

„Czy Zamawiający poprawi postać leku w Pakiecie 15 poz. 15-20 na ampułko-strzykawki, gdyż występuje on wyłącznie w takiej postaci w zakresie wskazanych dawek na polskim rynku?”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 16

„Czy Zamawiający poprawi postać insuliny w pakiecie 15 poz. 21-25 na wstrzykiwacz SoloStar?”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 17

„Czy Zamawiający poprawi w Pakiecie 15 poz. 27 dawkę insuliny na 300jm/3ml, 3 ml wstrzykiwacz x 10 szt.?”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 18

Dot. Pakietu 11 poz. 256

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 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 kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, zamawiający oczekuje zaproponowania w tej pozycji produktu leczniczego.

Pytanie 19

Dot. Pakietu 11 poz. 408

„Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Dot. Pakietu 11 poz. 495

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie identyczną kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii subsp. bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w takim samym łącznym stężeniu $1,6 \times 10^9$ CFU/kaps.”

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy pozycji 496, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Dot. Pakietu 11 poz. 215

„Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik HepaDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (tj. asparaginian ornityny 100mg i cholina 35mg), występujący w takiej samej postaci?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Dot. Pakietu 11 poz. 215

„Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik HepaDr.A o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych jak podano w SIWZ (tj. asparaginian ornityny 150mg), występujący w takiej samej postaci?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23**Dot. Pakietu 11 poz. 462**

„Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. 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)?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24**Dot. Pakietu 11 poz. 213**

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25**Dot. Pakietu 11 poz. 213**

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26**Dot. Pakietu 11 poz. 212**

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Dot. Pakietu 11 poz. 212

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Dot. Pakietu 11 poz. 212

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji 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) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylne pole. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 212 oraz pozycji 213 z Pakietu nr 20 i stworzy osobny pakiet?”

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie 30

Dot. Pakietu 11 pozycja 458

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków hemostatycznych **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?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Dot. Pakietu 11 pozycja 458

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32

Dot. Pakietu 11 pozycja 458

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 458 do osobnego pakietu?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie 33

„Czy zamawiający wydzieli z pakietu 5 pozycję 22 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie 34

„Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 24 dopuści Zgłębnik przeznaczony do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego, bezpieczny, łatwy do założenia, cienki, łączy się z opakowaniem diety przez zestawy FloCare®, wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, z podziałką centymetrową ułatwiającą kontrolowanie długości wprowadzanego zgłębnika, z przewodnicą ułatwiającą zakładanie z linią kontrastującą w promieniach RTG o rozmiarze CH 6/90, 8/120, 10/120, 12/120 x 1 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

„Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 25 dopuści zestaw do żywienia dojelitowego służący do połączenia butelki 500 ml ze zgłębnikiem, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (metoda grawitacyjna) złącze i port medyczny ENFit™ umożliwiający połączenia z dotychczasowym systemem zgłębników i strzykawek ENLock x 1 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36

„Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 26 dopuści zestaw do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu Pack) ze zgłębnikiem, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (metoda grawitacyjna). Zestaw zawierający złącze i port medyczny ENFit™ umożliwiający połączenia z dotychczasowym systemem zgłębników i strzykawkę ENLock x 1 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37

„Czy zamawiający może doprecyzować czy w pakiecie 14 pozycji 24, 25, 26 chodzi o pojedyncze sztuki czy opakowania? Jeżeli opakowania to po ile ma być pakowane?”

Odpowiedź:

W pozycji 24, 25, 26 chodzi o pojedyncze sztuki.

Pytanie 38

„Czy zamawiający wydzieli z pakietu 14 pozycję 24, 25 i 26 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej z wysokiej jakości sprzętem medycznym.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie 39

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż 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:

Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 40

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych pod warunkiem, że zamiana taka nie powoduje zmiany sposobu lub miejsca uwalniania substancji leczniczej.

Pytanie 41

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 43

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 42 dopuszcza wycenę preparatu x 180 dawek, ze względu na brak opakowania zawierającego 120 dawek ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 11 poz. 77 preparatu w dawce 200mg, ze względu na zakończoną produkcję opakowania 300mg ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 45

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu:

- nr 11 poz. 105 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 162 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 223 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 336 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ? Jedyny zamiennik Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 6 amp dostępny jest na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia i nie możemy zagwarantować ciągłości dostaw.
- nr 11 poz. 355 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 468 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 475 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 476 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 510 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 11 poz. 511 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

- nr 11 poz. 527 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, należy podać ostatnią cenę oraz odpowiedni zapis pod pakietem.

Pytanie 46

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 11 poz. 216 wycenę immunoglobuliny 180j.m. ?
W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, należy wycenić podaną w SIWZ ilość.

Pytanie 47

„Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 11 poz. 282 był preparat 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 48

„Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 11 poz. 282 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49

„Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 11 poz. 283 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?”

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 467 dopuszcza wycenę preparatu Terlipressini acetat 0,2mg/ml 5ml x 5 fiolek, celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej ?

„W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, należy wycenić podaną w SIWZ ilość opakowań.

Pytanie 51

„Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 13 pozycja 30 i 31 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

„Czy zamawiający, w pakiecie 13 pozycja 30 i 31, wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPI miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 25°C?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

„Czy zamawiający wyodrębni do osobnego pakietu poz 11 poz. 56,57,58 co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie 54

„Czy zamawiający w pakiecie pak 11 poz. 56,57,58 dopuści aby Budesonid był w postaci ampułek co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

„Czy Zamawiający w pak 11 poz. 56,57,58 (Budesonid) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?,”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

„Czy zamawiający w pak 11 poz. 56,57,58 dopuści Nebbud co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

„Czy zamawiający w pak 11 poz. 56,57,58 wymaga aby Budezonid do nebulizacji był wytwarzany

w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Dot. Pakietu 11 pozycja 379

„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?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Dot. Pakietu 11 pozycja 379

„Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym nie wymagającym kodowania za pomocą kluczy, chipów, pasków kodujących oraz manualnego ustawiania kodu w glukometrze?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Dot. Pakietu 11 pozycja 379

„Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych, 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) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Dot. Pakietu 11 pozycja 379

„Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich

grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?"

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Dot. Pakietu 11 pozycja 379

„Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości poniżej 1 mikrolitra – prosimy o podanie maksymalnej wymaganej objętości.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Dot. Pakietu 11 pozycja 379

„Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedyne instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie przez stwierdzenie „poważnie chorzy”)?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Dot. Pakietu 11 pozycja 379

„Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów u osób dorosłych i noworodków; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folki; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) dokładność wyników zgodnie z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) temperatura przechowywania pasków w szerokim zakresie 4-40°) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

„Czy w pakiecie Nr 11 poz. 56, 57 i 58 (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 56, 57 i 58 (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 56, 57 i 58 (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

„Czy w pakiecie Nr 11 poz. 56, 57 i 58 (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 56, 57 i 58 (Budesonide zaw. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml x 20 poj.) 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?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 59 wymaga, aby Budesonide 320mcg + Formoterol 9mcg (x 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

„Do treści §2 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.””

Odpowiedź: Nie wyrażamy na to zgody. Zamawiający uważa, że nie ma takiej potrzeby albowiem umowa nie wyłącza prawa Wykonawcy wynikającego z przepisu art. 552 Kodeksu cywilnego.

Pytanie 72

„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 rażącą 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: Nie wyrażamy zgody, choć w każdym przypadku Zamawiający będzie rozpatrywał możliwości rozwiązania problemu.

Pytanie 73

„Do treści §2 ust.20 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 na to zgody. Zamawiający uważa, że nie ma takiej potrzeby albowiem umowa nie wyłącza prawa Wykonawcy wynikającego z przepisu art. 552 Kodeksu cywilnego.

Pytanie 74

„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: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 75

„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: Nie wyrażamy zgody.

DYREKTOR
ds. Administracyjno-Ekonomicznych
Małgorzata Gołdyn

