



Dział Zamówień Publicznych  
SPSSZ - V/ 26 /2016

Grodzisk Maz., dn. 02.02.2016 r.

### Wg rozdzielnika

Dot. postępowania na dostawę leków dla Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim .  
(Nr procedury SPSSZ/58/D/2015)

Otrzymaliśmy zapytania dotyczące zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia powyższego postępowania.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prześle treść wyjaśnień wszystkim wykonawcom, którym doręczono SIWZ.

1. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 27 pozycja 1 Cefazolin zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 29 pozycja 1 i 2 Ceftriaxone posiadał wskazania zgodnie z ChPL dotyczącego ostrego zapalenia ucha środkowego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 29 pozycja 1 i 2 Ceftriaxone posiadał wskazania zgodnie z ChPL dotyczącego leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 31 pozycja 1 i 2 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

5. Czy Zamawiający w pakiecie 31 pozycja 1 i 2 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g i 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 65 pozycja 2 leku Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp?

**Odpowiedź:** Tak.

7. Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 38 pozycja 1, 2, 3 była w postaci monowodzianu?

**Odpowiedź:** Nie

dot. pakietu 107:

1. W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający określił jednostkę zamówienia jako „tabletkę”, natomiast w formularzu cenowym żąda podania ilości proponowanych jednostek zamówienia w opakowaniu – pełne opakowanie, w związku z tym prosimy określić jak należy określić w formularzu cenowym (zał nr 2 do siwz) ilość opakowań oferowanego

leku, w przypadku gdy po podzieleniu ilości zamawianych tabletek przez ilość tabletek w oferowanym opakowaniu wychodzi liczba ułamkowa?

**Odpowiedź:** Zaokrąglone do pełnych opakowań w górę.

1. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 99 pozycja 1, 2, 3 Midazolamum, które w swym składzie nie zawiera edetynianu sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3 lat?

**Odpowiedź:** Nie

1)Zamawiający w Pakiecie nr 138 poz. 1 i 2 wymaga postaci „tabletki powlekane”. Wymagana pozycja preparatów dostępnych na rynku jest w postaci tabletek, a nie tabletek powlekanych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu Trifas cor i Trifas 10mg w postaci tabletek?

**Odpowiedź:** Tak

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SPSSZ/58/D/2015 w pakiecie Pakiet 117 Tabletki 4, w pozycji 63 dotyczącej „Saccharomyces boul.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsulek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

**Odpowiedź:** Nie. Preparat ten nie jest lekiem i dokładnym odpowiednikiem. Zamawiający nie dopuszcza dietetycznych środków spożywczych w miejsce leku.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 18 pozycji 1 oraz 2, co pozwoli na przystąpienie do Pakietu większej ilości oferentów, a co za tym idzie pozwoli uzyskać Zamawiającemu korzystniejszą cenowo ofertę?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego pakietu. W związku z powyższym pozycja 1 i 2 z pakietu 18 zostaje wykreślona.

Powstaje pakiet 161 – Potassium chloridum + 5% Glusosum

L.p.	Nazwa handlowa	Ilość zamawiana
1	0,15% Potassium chloridum + 5% Glusosum opakowanie 500 ml	20
2	0,3% Potassium chloridum + 5% Glusosum opakowanie 500 ml	620

### **Pytania dot. zapisów SIWZ:**

1. Ad rozdział I, pkt 3.1 ppkt 15 SIWZ w połączeniu z § 8 wzoru umowy, w odniesieniu do pakietu 97 (wapno sodowane).

Ponieważ wapno sodowane jest wyrobem medycznym, a nie lekiem, czy Zamawiający uzna oświadczenie, że oferowany wyrób posiada stosowne certyfikaty i atesty i posiada powiadomienie/zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 roku oraz, że na żądanie Zamawiającego, Wykonawca przedłoży kopie ww. dokumentów potwierdzone „za zgodność z oryginałem”?

**Odpowiedź:** Tak

### **Pytania dotyczące wzoru umowy, rozdział III SIWZ:**

1. **Dotyczy: par. 1 ust. 3**

Prosimy o zmianę treści ww. zapisu na następujący:

*Przewidziane ilości asortymentu są maksymalne, a Zamawiający może zakupić do 20% mniej i Wykonawcy nie służą żadne roszczenia z tego tytułu.*

**Odpowiedź:** Nie. Zgodnie z zapisem par. 1 pkt. 6 umowy: Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużenia realizacji umowy w przypadku gdy ilości określone w załączniku nr 1 do umowy nie zostaną wykorzystane w trakcie obowiązywania umowy.

**2. Dotyczy: par. 7 ust. 3**

Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. zapisu na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

**3. Dotyczy: wzór umowy, par. 10 ust. 4**

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

*Wierzytelności wynikające z umowy nie mogą być przekazywane osobie trzeciej bez zgody Zamawiającego. Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.*

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* (będący analogiem *L. acidophilus*, stosowanym także w produkcji oryginalnym) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ, konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsulek – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań.

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 1**

Czy w związku z tym że NaCl 0,9% w objętości 100ml służy przede wszystkim do rozpuszczania i podawania leków dożylnych (Np.Antybiotyki, Potas, witaminy, i inne leki) Zamawiający wymaga w pakiecie 11 pozycja 1 opakowania, w którym pojemność dodatkowa pozwoli na dostrzyknięcie minimum 80ml leku ?

Pozwoli to uniknąć odciągania płynu z opakowania podczas dodawania leków a tym samym zmniejszy konieczność manipulacji, ryzyka zakażenia kontaktowego oraz zmniejszy ryzyko zakłucia.

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie 2**

Czy w związku z tym że NaCl 0,9% w objętości 250ml służy przede wszystkim do rozpuszczania i podawania leków dożylnych (Np.Antybiotyki, Potas, witaminy, i inne leki) Zamawiający wymaga w pakiecie 11 pozycja 2 opakowania w którym pojemność dodatkowa pozwoli na dostrzyknięcie minimum 170ml leku?

Pozwoli to uniknąć odciągania płynu z opakowania podczas dodawania leków a tym samym zmniejszy konieczność manipulacji, ryzyka zakażenia kontaktowego oraz zmniejszy ryzyko zakłucia.

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie 3**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 1 opakowania typu butelka?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jedynie opakowania z dwoma niezależnymi portami.

**Zapytanie 1**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek powł., kaps., draż., ampulek, fiolek, amp.-strz., gramów, kilogramów, ml. 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:** Pełne opakowanie w górę.

#### **Zapytanie 2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź:** Nie

#### **Zapytanie 3**

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

**Odpowiedź:** Nie

#### **Zapytanie 4**

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

**Odpowiedź:** Tak. Należy wycenić jeśli czasowo.

#### **Zapytania szczegółowe**

Pak. Nr 19, Poz. Nr 7,8,9 –Oxaliplatyna – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku w postaci koncentratu do sporządzeniu roztworu do infuzji.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 33, Poz. Nr 4 –Kolistyna – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku konfekcjonowanego \*20 fioł. w ilości 13 op. ( tylko takie opakowania są dostępne na rynku). koncentratu do sporządzeniu roztworu do infuzji.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 33, Poz. Nr 5 –benzylopenicylina benzatynowa- koniec dopuszczenia do obrotu – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku typu Penicylinum procain.1.200 000 j.m. \*1 fioł.

**Odpowiedź:** Ww. pozycja zostaje wykreślona z SIWZ – zakończona produkcja.

Pak. Nr 33, Poz. Nr 6 –doxycylinum \*1 **fioł.**-lek niedostępny – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku w postaci **ampulek** konfekcjonowanych \***10amp.** w ilości 8 op.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 35, Poz. Nr 4–nystatyna draż.-lek niedostępny – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku w postaci **tabl. dojelit.**

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 43, Poz. Nr 3–Doripenem fioł.-lek wycofany – prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Ww. pozycja zostaje wykreślona z SIWZ

Pak. Nr 44, Poz. Nr 2 –Azithromycin fioł. – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku konfekcjonowanego \*5 fioł. w ilości 5 op. ( tylko takie opakowania są dostępne na rynku).

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 47, Poz. Nr 1,2 –Alteplasa- czy Zamawiający ma na myśli wycenę 46 oraz 40 fiolek ?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 48, Poz. Nr 1,2,3 –Acidum pamidronicum –czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Pamifos ( proszek i rozpuszczalnik 10 ml do sporz. roztworu)?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 52, Poz. Nr 2,3 –Clindamycin fiol. – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie leku konfekcjonowanego \*5 fiol. w ilości opakowań przeliczonej.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 53, Poz. Nr 1 –Rocuronii bromidum fiol. – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie leku konfekcjonowanego \*10 fiol. w ilości opakowań przeliczonej.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 59, Poz. Nr 3–Dalteparinum 10000 amp-strz –czy Zamawiający ma na myśli dawkę 10000 /0,4 ml?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 65, Poz. Nr 9 –Streptase 1,5mln- koniec produkcji – prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Ww. pozycja zostaje wykreślona z SIWZ

Pak. Nr 72, Poz. Nr 1 – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie leku konfekcjonowanego \*5 fiol. w ilości opakowań przeliczonej.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 72, Poz. Nr 2 – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie leku konfekcjonowanego \*10 AMP. w ilości opakowań przeliczonej.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 73, Poz. Nr 1 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku typu Plofed 1% 20 ml emulsja\*5 fiol. w ilości 1098 op.?

**Odpowiedź:** Tak

Czy Zamawiający wymaga aby w **Pakiecie nr 88** Leki płynne poz. **nr 8**, 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. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

**Pak nr 88** -Czy Zamawiający w **poz. nr 3**, Calcium syrop 115mg Ca<sup>++</sup>/5ml, dopuszcza wycenę preparatu w dawce 0,114 - 0,116 g wapnia /5ml ?

**Odpowiedź:** Tak

**Pak nr 88** - Czy Zamawiający w **poz. nr 8**, ma na myśli preparat typu Moviprep zestaw 2 szasz. A i 2 szasz. B ?

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

Pak. Nr 89, Poz. Nr 23 –INTRASITE – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie leku konfekcjonowanego \*10fszt.. w ilości 1 op.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 89, Poz. Nr 50 –Rectanal – prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie leku konfekcjonowanego \*20 szt.. w ilości 40 op.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 89, Poz. Nr 52 –Silol 350 F 100 ml-brak– prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie leku dostępnego typu Silol Unia 205,6mg/ml aer.

**Odpowiedź:** Tak

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 89 Galena w poz. nr 62, Permetryna roztw. 0,125% roztwór 50 ml miał na myśli dawkę 10mg/ml; 50ml ?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 102, Poz. Nr 7 –Diazepam \* 5 amp.– czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku konfekcjonowanego \*50 amp w ilości 55 op.

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 109, Poz. Nr 6,9 –Diclofenac tabl.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabl. dojelit. ?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 115, Poz. Nr 2 (piąta pozycja w pakiecie)–Lamotrigine 50 mg **tabl rozp.**-brak na rynku– prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku w postaci tabl. lub wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza tabletki.

Pak. Nr 115, Poz. Nr 6 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabl.powl. ?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 117, Poz. Nr 8,9 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabl.powl. ?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 127, Poz. Nr 3 –Iopromid 0,623g/ml but. 200 ml-brak w ofercie producenta– prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wykreślenie pozycji lub możliwość zaoferowania dawki 0,769g/ml 200 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dawkę 0,769g/ml 200 ml.

Pak. Nr 131, Poz. Nr 1 -czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Insuliny Glargine typu Abasaglar \*10 wkładów szklanych?

**Odpowiedź:** Tak

Pak. Nr 134, Poz. Nr 1-4.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabl. uleg. rozpadowi w jamie ustnej. ?

**Odpowiedź:** Nie

#### **Zapytanie do pakietu nr 141**

Pyt.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

**Odpowiedź:** Tak

Pyt.2

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

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

Pyt.3.

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

Pyt.3

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

Pyt.4

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

**Odpowiedź:** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

**Uwaga: W pakiecie 109; poz. 8 winno być jednostka zamówienia : opakowanie 20 tabl. powlekanych.**

1. Czy w formularzu cenowym w pakiecie 88 poz. 8 (Macrogol proszek do przyg. płynu doustn. zestaw do pojedynczej serii leczenia składający się z czterech saszetek) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. w ilości 460 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki

A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas ascorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta. Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makroglu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami. Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25%

w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).

MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 66 poz. 2 i 3 do oddzielnego pakietu celem zaoferowania korzystnej cenowo dla Zamawiającego oferty na te produkty?

**Odpowiedź:** Nie.

1. Zapewne Zamawiający zgodzi się, że podstawą dobrze funkcjonującej placówki medycznej jest najkorzystniejsze jej finansowanie. Przepisy o zamówieniach publicznych zawierają regulacje, które mają zapewnić uczciwą konkurencję. Przystąpienie do przetargu dwóch i więcej oferentów (producentów) gwarantuje Państwu otrzymanie korzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przekłada się na oszczędności finansowe szpitala.

W związku z powyższym czy w pakiecie nr 81 poz. 1 (Sevofluranum 250 ml – 314 butelek) Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu oryginalnego Sevorange ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania parownika tj. każda butelka produktu wyposażona jest w fabrycznie zamontowany adapter, który umożliwi napełnienie parownika bez użycia dodatkowych nakręcanych nie zawsze sterylnych adapterów łączących butelkę z parownikiem, które są obecnie używane na bloku operacyjnym?

Fabrycznie zamontowany na butelce adapter nie wymaga dezynfekcji, gdyż po zużyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką. System napełniania parownika przy użyciu fabrycznie zamontowanego adaptera nie wymaga nakręcania go na butelkę przez personel medyczny, co daje gwarancję szczelności, eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co ma miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.

Zobowiązujemy się również do bezpłatnego użyczenia odpowiednich parowników, kompatybilnych z zaoferowanym produktem wraz z serwisem oraz przeglądem technicznym w ciągu trwania umowy przetargowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy również Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 81 pozycji nr 1 i utworzenie oddzielnego pakietu, co umożliwi przystąpienie więcej niż dwóch oferentów, ponieważ jedynym producentem produktu Desflurane jest firma Baxter Polska Sp. z o.o.?

**Odpowiedź:** Nie

1. Czy Zamawiający w par. 2.4 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

2. Czy Zamawiający wykreśli w par. 4.1. frazę: „po podpisaniu przez strony umowy dokumentu dostawy przedmiotu umowy.”? Wraz z dostawą będzie do Zamawiającego dostarczana faktura zawierająca szczegółową informację o zrealizowanym zamówieniu. Tworzenie dokumentu o tej samej treści i potwierdzającego tą samą okoliczność (dostarczenia zamówienia) wydaje się zbędne.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

3. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 7.1. tiret 1 oraz tiret 3 z 10 % do wartości max. 5 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

4. Czy Zamawiający w par. 9.1. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 5 dni? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na 5 dni kalendarzowych.

5. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 91 poz. 15 wymaga zaoferowania węglańcu sewelameru, czy chlorowodoru sewelameru?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza jedno i drugie.

6. Czy w Pakiecie nr 93 poz. 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu zawierającym 30 tabletek i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań?

**Odpowiedź:** Tak

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 96 poz. 1 – Ketoprofen kaps. 50mg? (pismo o stałym wstrzymaniu w obrocie w załączeniu).

**Odpowiedź:** Nie

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 96 poz. 12 – Ranitidinum 150mg?

**Odpowiedź:** Nie

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 93 poz. 13 – Omeprazolom 10mg?

**Odpowiedź:** Nie

10. Czy w Pakiecie nr 93 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu zawierającym 30 tabletek i odpowiednie przeliczenie ilości wymaganych opakowań?

**Odpowiedź:** Tak

1. Dotyczy § 6 umowy: W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfikacji produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedź:** Tak, tylko pakiety dotyczące żywienia dojelitowego.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 1tj. Trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych, zawierający aminokwasy z tauryną, **elektrolity**, glukozę i emulsję tłuszczową (olej sojowy, trój glicerydy średniołańcuchowe, olej z oliwek, olej rybny), zawartość azotu 16 g, en niebiałkowa 1800 kcal, en całkowita 2200 kcal, objętość 1970 ml dopuści: Trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych, zawierający aminokwasy, elektrolity, glukozę i emulsję tłuszczową (olej sojowy, trójglicerydy średniołańcuchowe, trójglicerydy kwasów Omega 3), zawartość azotu 15 g, en niebiałkowa 1795 kcal, en całkowita 2215 kcal, objętość 1875ml ?

**Odpowiedź:** Nie



## Pytanie 2

Czy Zmawiający w pakiecie 4 w pozycji 2 tj. Trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych, zawierający aminokwasy z tauryną, niezawierający kwasu glutaminowego i elektrolitów, glukozę i emulsję tłuszczową (olej sojowy, trój glicerydy średniołańcuchowe, olej z oliwek, olej rybny), zawartość azotu 12 g, en niebiałkowa 1300 kcal, en całkowita 1600 kcal, objętość 1477 ml dopuści

Trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych, zawierający aminokwasy, elektrolity, glukozę i emulsję tłuszczową (olej sojowy, trójglicerydy średniołańcuchowe, trójglicerydy kwasów Omega 3), zawartość azotu 10 g, en niebiałkowa 1195 kcal, en całkowita 1475 kcal, objętość 1250 ml?

**Odpowiedź:** Nie

1. Do treści §6 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy.

**Odpowiedź:** Nie

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w zw. z art. 144 ust. 1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.4 Umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

**Odpowiedź:** Zmiana ilościowa przedmiotu umowy polega na możliwości rezygnacji lub zmniejszenia jednej z pozycji na rzecz innej pozycji. Przy czym wartość umowy nie może ulec zwiększeniu. Pozostają zapisy SIWZ.

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

**Odpowiedź:** Nie

4. Do treści §1 ust.11 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:** Pozostają zapisy SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 98 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga złożenie oferty w postaci pasków testowych do 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 dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi

w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włośniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów o parametrach pomiarowych i zakresie zastosowań nie gorszych od opisanych powyżej?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

5. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15$ mg/dl dla stężeń glukozy  $< 100$ mg/dl i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $\geq 100$ mg/dl, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

6. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

7. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

9. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą kalibratora (paska kodującego), chipa, przycisku lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia niewłaściwego urządzenia do glukometru lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

10. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

11. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu

Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

12. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

13. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

14. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

15. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z tlenem cząsteczkowym?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

16. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

17. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostarczenie towaru w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

### **Pakiet 85 pozycja 2**

1. Czy Zamawiający ma na myśli dietę której osmolarność nie przekracza 395 mOsmo/l?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający oczekuje diety klinicznie wolnej od laktozy (tj. poziom 0,006 g/100 ml)? Taki poziom laktozy nie daje żadnych klinicznych objawów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 85 pozycja 2 ma na myśli dietę w pełni spełniająca wymagania SIWZ : dieta hiperkaloryczna(1,5 kcal/ml), kompletna,przeznaczona dla krytycznie chorych z zaburzeniami glikemii oraz koniecznością ograniczeniawęglowodanów u pacjentów z niewydolnościąoddechową, wysokobiałkowa 77g białka 1000 ml, 15g błonnika/1000ml, ok 46% energii z tłuszczu, do podawania przez zgłębnik zawierająca dodatek białka sojowego ponieważ mieszanina białka z dwóch źródeł (pochodzenia zwierzęcego i roślinnego) lepiej koreluje z zapotrzebowaniem pacjenta na poszczególne aminokwasy. Białko sojowe jest zalecane dla pacjentów z cukrzycą typu II i I i w zaburzeniach glikemii, gdyż hipercholesterolemia prowadzi do zwiększonej śmiertelności (Turtle 2000, Tilling 2002) co ma szczególne znaczenie dla grupy krytycznie chorych pacjentów a jak specyfikuje w SIWZ Zamawiający u tej grupy pacjentów dieta ta będzie stosowana. Dodatek 25 g białka sojowego / dzień poprawia profil lipidowy u pacjentów z zaburzeniami glikemii.

**Odpowiedź:** Tak

### **Pakiet 85 pozycja 3**

1. Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie w formie worka o tej samej objętości?

**Odpowiedź:** Tak

### **Pakiet 85 pozycja 9**

1. Czy Zamawiający ma na myśli dietę peptydową zawierającą mieszaninę :18% wolne aminokwasy, po 29% di- i tripeptydy, 23% większe peptydy z dodatkiem glutaminy co ma mieć szczególnie korzystny efekt w chorobach zapalnych jelit , o bardzo niskiej zawartości tłuszczu 1,7 g/100 z jednocześnie wysokim udziałem łatwo wchłanialnych tłuszczu MCT ( co najmniej 50%) która jest zalecana u pacjentów z zaburzeniami trawienia i wchłaniania oraz całkowicie pozbawiona błonnika, który jest całkowicie niewskazany u tej grupy pacjentów, z uwagi na wzmaganie perystaltyki i procesów fermentacji ?

**Odpowiedź:** Tak

### **Pakiet 86 pozycja 2**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 86 poz. 2 ma na myśli - wysokobiałkową dietę wzbogaconą o kompleks składników odżywczych które przyspieszają gojenie ran w klinicznie aktywnych dawkach : arginina co najmniej 0,85 g / 100 ml. cynk co najmniej 1,9 g/ 100 ml oraz kompleks witaminy C, E i 6 naturalnych karotenoidów dla pacjentów o zwiększonym zapotrzebowaniu białkowym, np. w wyniku udaru niedokrwiennego, posiadającą zarejestrowane wskazanie do stosowania u pacjentów z odleżynami lub trudno gojącymi się ranami ?

Tylko 0,85 g argininy / 100 ml diety zapewnia dostarczenie rekomendowanej przez Prezesa Polskiego Towarzystwa Chirurgii Naczyniowej dawki istotnej klinicznie tj. co najmniej 12 gramów l-argininy na dobę przy zalecanej podaży dobowej 1 500 ml diety.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

2. Czy zamawiający pisząc, że dieta ma zawierać mieszaninę błonnika włókien rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych, ma na myśli unikalną mieszaninę błonnika MF6 (6 rodzajów błonnika w odpowiedniej proporcji włókien rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych)?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zostają zmienione terminy:

- termin składania ofert – 25.02.2016 r. godz. 10.00

- termin otwarcia ofert – 25.02.2016 r. godz. 10.30.

.....