



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY  
SZPITAL ZACHODNI im. św. JANA PAWŁA II  
05-825 Grodzisk Mazowiecki ul. Daleka 11



International Network of  
Health  
Promoting  
Hospitals & Health Services

Dział Zamówień Publicznych  
SPSSZ – V.262.1. 30/2017

Grodzisk Maz., dn. 03.02.2017 r.

### Wg rozdzielnika

Dot. postępowania na dostawę **leków** dla Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim .  
(Nr procedury SPSSZ/4/D/2017)

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 dopuści gazik do dezynfekcji skóry, gazik nasączony 70% alkoholem izopropylowym, saszetka w rozmiarze 7,5 cm x 6,2 cm, gazik złożony 4-krotnie o wymiarach po rozłożeniu 9 cm x 11 cm?

**Odpowiedź: Pozostają wymagania jak w SIWZ.**

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. Do §1 ust.6 projektu umowy prosimy o dopisanie "...do 6 m-cy w stosunku do okresu wskazanego w §3 ust.1 projektu umowy".

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

4. 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**

5. 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**

6. 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 lub dopisanie do §6 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Termin ważności produktów 12 m-cy. W formularzu ofertowym wystąpiła pomyłka.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 58, pozycji nr 1, 2, 3, 4, 5 i utworzenie nowego pakietu z wydzielonych pozycji?

*Zgoda na powyższe umożliwi przystąpienie do przetargu (pakietu) większej ilości Wykonawców i wyłonienie oferty konkurencyjnej cenowo.*

**Odpowiedź: Nie**

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**

Pytanie 3

Czy Zmawiający w pakiecie 4 w pozycji 3 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 8 g, en niebiałkowa 900 kcal, en całkowita 1100 kcal, objętość 986 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 5 g, en niebiałkowa 600 kcal, en całkowita 740 kcal, objętość 625 ml?

**Odpowiedź: Nie**

#### Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 64 dopuści opakowanie stojące z dwoma portami tej samej wielkości?

**Odpowiedź: Tak**

#### Zapytania do pakietu 119

1) „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź: Tak**

2) „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 95 pozycji 3** i utworzenie nowego, odrębnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala ?

**Odpowiedź: Nie**

#### Pakiet nr 97

Z uwagi na to iż niektóre parametry i właściwości wapna mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z białej na fioletową), o małej zawartości pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania) w postaci cylindrycznych wytłoczek o 3 mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16%, absorpcja CO<sub>2</sub> 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów)

**Odpowiedź: Tak**

Dotyczy: SPSSZ/4/D/2017, Pakiet 144 Citra-Lock, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38543-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź: Nie**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml.*

**Odpowiedź: Nie**

Dotyczy: SPSSZ/4/D/2017, Pakiet 144 Citra-Lock, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych

zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

**Odpowiedź: Nie**

Dotyczy: SPSSZ/4/D/2017, Pakiet 144 Citra-Lock, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™( cytrynian sodu ) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack ( łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.: 38243-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 30% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml.*

**Odpowiedź: Nie**

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 17; pozycja: 1 produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worków z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worków w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

**Odpowiedź: Tak**

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 17 pozycji 4 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Nie**

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz. 3 dopuści aparat do wielokrotnego pobierania i dostrzykiwania płynu/leku z opakowania typu worków lub butelka , z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowierznika i bez PCV?.

**Odpowiedź: Nie**

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 25:

W związku z brakiem na rynku produktu Theophyllum 1,2 mg / ml w opakowaniu typu worków z dwoma niezależnymi portami prosimy o dopuszczenie produktu Theophyllum w opakowaniu typu butelka PE.

**Odpowiedź: Nie**

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance koncernu ...., stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

**Odpowiedź:**

**Osoby wykonujące czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia:**

1. Kierownik zamawiającego (imię i nazwisko, imiona i nazwiska osób wchodzących w skład organu): Krystyna Płukis
2. Komisja przetargowa:

*□ została powołana w dniu 24.01.2017 r. na podstawie: wniosku/decyzji w składzie:*

Hanna Sokołowska  
Iwona Karnasiewicz  
Magdalena Lonc

**A. Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem postępowania**

1. Imiona i nazwiska osób przygotowujących opis przedmiotu zamówienia:  
Iwona Karnasiewicz
2. Imiona i nazwiska osób ustalających wartość zamówienia:  
Iwona Karnasiewicz
3. Imiona i nazwiska osób przygotowujących opis warunków udziału w postępowaniu:  
Iwona Karnasiewicz  
Hanna Sokołowska  
Magdalena Lonc
4. Imiona i nazwiska osób opisujących kryteria oceny ofert:  
Hanna Sokołowska  
Iwona Karnasiewicz  
Magdalena Lonc

Dotyczy pakietu nr 3 :

Czy Zamawiający w pak.3 poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Dopuszcza z przeliczeniem Produkt 6%/500ml/2600 szt**

Dotyczy pakietu nr 21 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak.21 poz.2 (10 % roztwór aminokwasów z elektrolitami 500 ml 500ml Butelka) ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Nie**

Dotyczy pakietu nr 79 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak.79 poz.8 i wymaga zaoferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych?

**Odpowiedź: Pozostają zapisy SIWZ**

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

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 45 pozycja 1 leku Linezolid Polpharma 2mg/ml 300ml x 1?

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

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

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

4. Czy zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 99 pozycja 1, 2, 3 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: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

5. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 99 pozycja 1, 2, 3 Midazolamum miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

Dotyczy pakietu 98:

1. 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 HEMATOKYTU	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 glukometrów do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotkowe pasków z glukometru

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 98 zapisu projektu umowy - § 3 ust. 3 - dotyczącego terminu dostaw „na cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 85 poz. 7 i 8 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,250 i 0,5 mg/ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 85 poz. 7 i 8 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,250 i 0,5 mg/ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

**Odpowiedź: Pozostają w mocy zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych leków z ampułki na fiołki i odwrotnie w Pakiecie 73 (Propofolum)?

**Odpowiedź: Tak**

Pakiet 152 Dezynfekcja 2, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w opakowaniu 30ml z przeliczeniem wymaganych ilości, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ ?

**Odpowiedź: Nie**

Pytanie

W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki ( do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

**Odpowiedź:**

Pakiet 152 Dezynfekcja 2, poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycjach preparatów zawierających w swoim składzie poliheksanidynę ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

.....