



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



International Network of  
**H**Health  
**P**romoting  
**H**ospitals & Health Services

Dział Zamówień Publicznych  
SPS – V.262.67.2018

Grodzisk Maz., dn. 05.11.2018 r.

### Wg rozdzielnika

#### Dot. postępowania na dostawę leków (Nr procedury SPSSZ/43/D/2018)

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 zainteresowanym wykonawcom.

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:** Tak

2. Czy Zamawiający w par. 3.2 wpisze termin dostawy 2 dni robocze? Wykonawca zwraca uwagę, że ustawa PZP nie zawiera trybu ‘uzgadniania’ pomiędzy stronami zapisów umowy na dalszym etapie postępowania, tj. po wygraniu przetargu. Wszelkie zatem zmienne powinny zostać podane już na etapie SIWZ – albo stanowić kryterium wyboru ofert, co nie ma miejsca w tym wypadku.

**Odpowiedź:** Zamawiający par. 3.2 wpisze termin dostawy zgodnie z zapisem w Formularzu oferty pkt. 1 B.

3. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.3. termin dostaw „cito” z 4 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 zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na

rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.4? Zdarza się w razie złożenia 2 zamówień, realizowanych w tym samym dniu, że dla dostaw wystawione będą 2 faktury. Nie da się zmienić tego procesu w ramach systemu fakturowania u Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający w par. 4.2 wpisze termin zapłaty 30 dni? Wykonawca zwraca uwagę, że ustawa PZP nie zawiera trybu ‘uzgadniania’ pomiędzy stronami zapisów umowy na dalszym etapie postępowania, tj. po wygraniu przetargu. Wszelkie zatem zmienne powinny zostać podane już na etapie SIWZ – albo stanowić kryterium wyboru ofert, co nie ma miejsca w tym wypadku.

**Odpowiedź:** Zamawiający par. 4.2 wpisze termin zapłaty zgodnie z zapisem w Formularzu oferty pkt. 1 C – minimalny termin zapłaty 60 dni..

6. Wykonawca w świetle treści par. 4.2 wnosi o wyjaśnienie, jaki dokument dostawy poza fakturą winien towarzyszyć dostawie i być podstawą zapłaty? Jednocześnie Wykonawca zwraca uwagę, że faktura VAT zwyczajowo jest jedynym dokumentem wystawianym do dostawy leków.

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla z umowy zapis „dokument dostawy”.

7. Czy Zamawiający w par. 9.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Tak

8. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.2? Tryb reklamacyjny wyczerpująco i całościowo reguluje par. 9.1. Wprowadzanie możliwości „odmowy przyjęcia towaru” jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, co powinno się odbywać na zasadach wskazanych w par. 9.1. Przede wszystkim bowiem KC nakazuje, aby w procesie reklamacji uczestniczył sprzedawca, czego nie gwarantują zapisy par. 9.2, wprowadzając jednostronną, niepodlegającą żadnej weryfikacji możliwość ‘odmowy przyjęcia towaru’.

**Odpowiedź:** Tak

9. Czy Zamawiający w par. 9.2 wykreśli zapis o odstąpieniu od umowy? Wynikiem reklamacji powinno być jej rozpatrzenie i ewentualnie uwzględnienie. Sankcja w postaci odstąpienia od umowy w przypadku np. drobnych wad towaru wydaje się naruszać równowagę stron stosunku umownego.

**Odpowiedź:** Tak

10. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 78 poz. 1 Tranexamic acid do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla poz. 1 z Pakietu 78. Tranexamic acid zostaje dopisany do pakietu 92

11. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 93 poz. 16 Clopidogrel do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla poz. 16 z Pakietu 93. Clopidogrel zostaje dopisany do pakietu 92

#### ***Pakiet 92 Leki różne 5***

L.p.	Nazwa	Postać; dawka	Jednostka zamówienia	Ilość
1	Isosorbide mononitrate	Tabletki powl. 10 mg	Opakow. 60 tabletek	16,00
2	Isosorbide mononitrate	Tabletki powl. 20 mg	Opakow. 60 tabletek	9,00
3	Isosorbide mononitrate	Tabletki powl. 40 mg	Opakow. 30 tabletek	4,00
4	Isosorbide mononitrate	Tabletki powl. Retard 60 mg	Opakow. 30 tabletek	68,00
5	Isosorbide mononitrate	Tabletki powlekane ret. 100 mg	Opakow. 30 tabletek	8,00
6	Oxybutynina	Tabletki 5 mg	Opakow. 30 tabletek	26,00
7	Sotalol Hcl	Tabletki 40mg	Opakow. 60 tabletek	66,00
8	Sotalol Hcl	Tabletki 80mg	Opakow. 30 tabletek	20,00
9	Atenolol	Tabletki 25mg	Opakow. 60 tabletek	10,00

10	Atenolol	Tabletki 50mg	Opakow. 30 tabletek	4,00
11	Depakine Chrono	Tabletki o przedł. Uwaln. 300 mg	Opakow. 30 tabletek	332,00
12	Depakine Chrono	Tabletki o przedł. Uwaln. 500 mg	Opakow. 30 tabletek	232,00
13	Depakine Chronosphere	Granulat o przedł. Uwaln. 1000 mg	opakowanie 30 saszetek	10,00
14	Depakine	Syrop 288,2mg/5ml	Flakon 150ml	84,00
15	Tranexamic acid	Inj. Iv; 100mg/ml amp. 5 ml	5 amp 5 ml	1 380,00
16	Clopidogrel	Tabletki powl. 75 mg	Op 28 tabl	600,00

12. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 96 poz. 11 Ranitidinum hydrochloricum do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla poz. 11 z Pakietu 96. Ranitidinum hydrochloricum zostaje dopisany do pakietu 93

**Pakiet 93 Leki różne 6**

L.p.	Nazwa	Postać; dawka	Jednostka zamówienia	Ilość
1	Atorvastatinum	Tabl. Powl. 20 mg	opakowanie 30 tabletek	380,00
2	Atorvastatinum	Tabl. Powl. 40 mg	opakowanie 30 tabletek	580,00
3	Rosuvastatinum	Tabl. powlekane 10 mg	opakowanie 30 tabletek	100,00
4	Rosuvastatinum	Tabl. powlekane 20 mg	opakowanie 30 tabletek	120,00
5	Bisoprolol	Tabl 5 mg	opakowanie 30 tabl.	1 800,00
6	Carvedilol	Tabl. Powl. 6.25 mg	Opakowanie 30tabl.	122,00
7	Carvedilol	Tabl. Powl. 12.5 mg	Opakowanie 30tabl.	105,00
8	Carvedilol	Tabl. Powl. 25 mg	Opakowanie 30tabl.	60,00
9	Simvastatinum	tabl.powl 20 mg	Opakowanie 28 tabl.	720,00
10	Simvastatinum	tabl.powl.40 mg	Opakowanie 28 tabl.	50,00
11	Doxazosinum	Tabletki 2 mg	Opakowanie 30tabl.	56,00
12	Doxazosinum	Tabletki 4 mg	Opakowanie 30tabl.	125,00
13	Losartanum	Tabletki 50 mg	Opakowanie 28 tabl.	180,00
14	Omeprazolom	kapsułki 20 mg	Opakowanie 28 kapsułek	30
15	Omeprazolom	Kapsułki 10 mg	Opakowanie 28 kapsułek	20,00
16	Clopidogrel	Tabletki powl. 75 mg	Op 28 tabl	600,00
17	Ranitidinum hydrochloricum	Tabletki powl. 150mg	Opakowanie 60 tabletek	84,00

1. 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

2. Czy Zamawiający, w pakiecie 32 pozycja 1, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający w pakiecie 38 pozycje 1,2 i 3 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający w pakiecie 51 pozycja 1 i 2 dopuszcza produkt Biodacyna Polpharma

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

5. Czy Zamawiający wymaga produkt w pakiecie 73 pozycja 1( Propofol )po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 73 pozycja 1 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

7. Czy Zamawiający w pakiecie 73 pozycja 1 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczenia w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

8. Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 99 pozycja 1,2 i 3 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

9. Czy Zamawiający, w pakiecie 99 pozycja 1,2 i 3, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

10. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 102 pozycji nr 2 i 3 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

11. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 105 pozycji nr 21,22,23,24 i 25 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

12. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 113 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

1. 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:** Zaokrąglenia do pełnych opakowań „w górę”.

2. 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 powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

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

**Odpowiedź:** Tak, ale nie zwalnia z obowiązku dostawy.

5. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 5. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź:** Jak w SIWZ – 300 opakowań.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 61 poz. 2, co umożliwi przystąpienie większej liczby oferentów ?

- Odpowiedź:** Nie
7. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?
- Odpowiedź:** Nie
8. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 6. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę dawki 1 mcg, ze względu na brak dawki 1 mg ?
- Odpowiedź:** Tak
9. Dotyczy pakietu nr 78 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?
- Odpowiedź:** Tak
10. Dotyczy pakietu nr 80 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp ?
- Odpowiedź:** Tak
11. Dotyczy pakietu nr 89 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.  
Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.
- Odpowiedź:** Jak w SIWZ; w przeliczeniu 62 op. a 48 saszetek.
12. Dotyczy pakietu nr 89 poz. 11. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, bez przeliczenia ilości
13. Dotyczy pakietu nr 100 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr., pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty ?
- Odpowiedź:** Nie. Wymagamy rejestracji jako lek.
14. Dotyczy pakietu nr 117 poz. 34. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
- Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ
15. Dotyczy pakietu nr 122 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- Odpowiedź:** Nie
16. Dotyczy pakietu nr 128 poz. 1. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfurykum Medana, 1g/ml, zaw, 200ml, but. 240ml.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, bez przeliczenia ilości.
17. Dotyczy pakietu nr 147 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?
- Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
18. Dotyczy pakietu nr 157 poz. 1. W związku ze zmianą opakowania przez producenta z 200ml na 125 ml, proszę o dopuszczenie wyceny opakowania 125 ml oraz informację, jaką ilość należy wycenić.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, bez przeliczenia ilości
19. Dotyczy pakietu nr 158 poz. 2. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 425g na 400g, proszę o dopuszczenie wyceny opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, bez przeliczenia ilości
20. Dotyczy pakietu nr 158 poz. 3. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie wyceny opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, bez przeliczenia ilości
21. Dot. pakietu nr 173 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Granudacyn żel 250g?

**Odpowiedź:** Wymagania jak w SIWZ.

22. Dot. pakietu nr 173 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie w w/w pozycji produktu konfekcjonowanego po 1000ml w ilości 120 opakowań?

**Odpowiedź:** Tak

23. Dotyczy pakietu nr 174 poz. 6. W związku z brakiem gramatury 20 g, proszę o dopuszczenie wyceny opakowania 15 g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, bez przeliczenia ilości

24. Dotyczy pakietu nr 174 poz. 43. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema, roztw. do wl. doodbytn, 150 ml ?

**Odpowiedź:** Tak

25. Dotyczy pakietu nr 174 poz. 49. 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:** Wymagania jak w SIWZ. Dopuszczamy maść bez zawartości kwasu bornego.

26. Dotyczy pakietu nr 174 poz. 21. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu:

- nr 23 poz. 4 ?
- nr 33 poz. 6 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 44 poz. 2 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 90 poz. 15 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 105 poz. 37 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 117 poz. 48 ze względu na brak w ofercie producenta oraz brak stosownego zamiennika?
- nr 122 poz. 11 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 128 poz. 3 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 133 poz. 1 ze względu na zakończenie dystrybucji oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 174 poz. 40 ze względu na problem z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 174 poz. 44 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- nr 174 poz. 53 ?

**Odpowiedź:** Nie

1. Czy Zamawiający wydzieli w pakiecie 104 poz. 1,2

1	<i>Ornityna koncentrat do wlewów iv.</i>	<i>konc do p r-ru do infuzji 5g/10ml</i>	<i>ampulka 10ml</i>	<i>2530</i>
2	<i>Amantadinum roztw do inj iv</i>	<i>roztw do inj 0,2g/500ml</i>	<i>flakon 500ml</i>	<i>300</i>

Wydzielenie umożliwi złożenie oferty w korzystnej dla Zamawiającego cenie.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

**Dotyczy pakietu nr 75 i 77:**

**Pytanie nr 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy na tzw. „cito” do 12 godzin od złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakietach nr 75 oraz 77?

**Odpowiedź:** Tak

Dotyczy pakietu nr 77:

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 77 dopuści produkt leczniczy glikol metoksypolietylenowy Epoetyny-beta w dawkach 50mcg, 75mcg, 100mcg, 120mcg, 150mcg, 200mcg? Uprzejmie informujemy, iż produkt leczniczy glikol metoksypolietylenowy Epoetyny-beta 250mcg nie jest sprowadzany przez firmę Roche Polska Sp. z o.o.

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu 11 pozycji 1 i 2** utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 15 poz. 2** nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500 ml w opakowaniu worków Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie ww pozycji do oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 3**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w **pakiecie 17 w pozycji 1,2,3**, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odciekowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

#### **Pytanie 4**

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

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

1. Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania pasków testowych pakowanych zbiorczo w opakowaniach x 50 szt., przy czym paski takie można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania. Zastosowanie takich pasków bardzo istotnie skraca czas wykonywania pomiarów (brak konieczności odpakowywania każdego nowego paska z osobna), co ma znaczenie w warunkach pracy szpitala, w których wykonuje się pomiary glikemii u licznych pacjentów w krótkich odstępach czasowych.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

2. 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:** Pozostają zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych - kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

4. 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 kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia. 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 nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w opakowaniu handlowym zaoferowanych pasków testowych zawierała ważną informację dotyczącą zakresu hematokrytu?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w zakresie Pakietu 98 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni późniejsze dostawy i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe mogły być stosowane jako wyłączny instrument do pomiaru stężenia glukozy we krwi u pacjentów poważnie chorych (ewentualnie z wyjątkami od tej zasady, określonymi konkretnie w instrukcji obsługi)?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

### **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:** Zamawiający ma na myśli lek

- 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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ.

### **Pakiet nr 49:**

Czy zamawiający w postępowaniu [SPSSZ/43/D/2018](#) w pakiecie 146 pozycji 1 dopuści do zaoferowania produkt zgodny z SIWZ w rozmiarze 2,7 x 2,7cm pakowany po 5 sztuk w opakowaniu handlowym?

Uzasadnienie:

Produkt o nazwie handlowej Hemopatch w rozmiarze 2,7 x 2,7cm pakowany jest po 5 sztuk w 1 opakowaniu.

Prosimy o wskazanie czy zwiększyć ilość oferowanych opakowań do pełnych czy zostawić wskazaną w załączniku cenowym ilość z zaznaczeniem, że przy realizacji zamówień dostawa będzie w pełnym opakowaniu- tj. 5 szt.

**Odpowiedź:** Należy wycenić zamawianą ilość.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12 pozycji 4 produktu leczniczego Inj.Gluc.10% 500ml w opakowaniu stojącym z dwoma portami różnej wielkości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

2. Dotyczy Pakietu 12 pozycji 1-3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniu butelka stojąca z dwoma jałowymi portami?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

3. Dotyczy Pakietu 13 pozycji 1-4, 6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniu butelka stojąca z dwoma jałowymi portami?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 13 pozycji 5 płynu do irygacji Natrium Chloratum 0,9% 1000 ml w butelce zakręcanej?

**Odpowiedź:** Tak.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 15 pozycji 2 oraz 3 płynu fizjologicznego wieloelektrolitowego izotonicznego zbliżonego do fizjologicznego składu osocza - zawierającego Na, K, Ca, Mg, Cl - poniżej 110 mmol/l, o osmolarności zbliżonej do osmolar-



ności osocza zapewniającego izotoniczność roztworu 295 mOsmol/l, zbuforowany octanami i cytrynianami?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

6. Dotyczy Pakietu 17 pozycji 1-6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniu butelka stojąca z dwoma jałowymi portami?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 18 pozycji 3 produktu leczniczego - 3% roztwór sukcyliny żelatyny, roztwór do infuzji, worek z dwoma portami 500 ml?

**Odpowiedź:** Nie

8. Czy Zamawiający w Pakiecie 19 pozycji 1 oraz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Mannitol w butelce szklanej?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

9. Czy Zamawiający w Pakiecie 19 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu infuzyjnego Venolyte – płyn wieloelektrolitowy bez jonów Ca zawierający Cl 110,0 mmol/l, Na 137,0 mmol/l, K 4,0 mmol/l, Mg 1,5 mmol/l zbuforowany octanem w opakowaniu butelka z dwoma portami 500 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ lub równoważny (składem)

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 31 pozycji 2 produktu leczniczego Cefazidimum 2 g w opakowaniu butelka?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

11. Dotyczy Pakietu 38 poz. 1-3 Cyprofloksacyna. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

12. Dotyczy Pakietu 43 poz. 1-2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

13. Dotyczy Pakietu 43 poz. 3-4. Czy Zamawiający wymaga aby obie dawki preparatów Piperacilin/Tazobactam pochodziły od tego samego producenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

14. Dotyczy Pakietu 49 poz. 1 Metronidazolom. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

15. Dotyczy Pakietu 52 poz. 2 oraz 3. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 64 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Paracetamol w postaci gotowego roztworu do infuzji w opakowaniu fiolka szklana, umożliwiająca podaż leku bezpośrednio z opakowania?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

17. Dotyczy Pakietu 64 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

18. Dotyczy Pakietu 73 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co

jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

19. Dotyczy Pakietu 73 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów .

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 86 pozycji 2, 4, 5, 8 diet w opakowaniu miękkim typu worek, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 86 pozycji 6 diety wysokokalorycznej (>1kcal/ml), bogatobiałkowej (27%), kompletnej, z dodatkiem błonnika, bezglutenowej, klinicznie wolnej od laktozy, przeznaczonej do stosowania przez zgłębnik, o osmolarności 340mOsmol/l w opakowaniu worek 500 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 86 pozycji 7 diety kompletnej pod względem odżywczym, wysokoenergetycznej (>1 kcal/ml), wysokobiałkowej (20%), gotowej do użycia, bezreszkowej, zawierającej kwasy tłuszczowe DHA/EPA, bezglutenowej, klinicznie wolnej od laktozy, przeznaczonej do stosowania przez zgłębnik, o osmolarności 300 mOsmol/l w opakowaniu worek 1000 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 86 pozycji 9 diety hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml), kompletnej, wysokobiałkowej (20% - 7,5g/100ml), wysokotłuszczowej (42%), przeznaczonej dla krytycznie chorych z zaburzeniami glikemii oraz koniecznością ograniczenia węglowodanów u pacjentów z niewydolnością oddechową do podawania przez zgłębnik w opakowaniu worek o pojemności 1000 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 86 pozycji 10 diety kompletnej, normokaloryczna (1,2 kcal/ml), wysokobiałkowej (20% - 6,0g/100ml), bogatoreszkowej (2g/100ml), bezglutenowej, klinicznie wolnej od laktozy, zawierającej kwasy EPA i DHA, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik w opakowaniu worek 1000 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 86 pozycji 11 diety kompletnej, normokalorycznej (1,0 kcal/100ml), bogatobiałkowej (źródłem białka mleka) – 22% (5,5g/100ml), zawierającej argininę , glutaminę, tłuszcze MCT (58%), EPA + DHA, malto-dekstryny, bez laktozy do podawania przez zgłębnik dla pacjentów o zwiększonym zapotrzebowaniu białkowym z odleżynami lub trudno gojącymi się ranami w opakowaniu worek o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na litry?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 88 pozycji 9 diety w opakowaniu miękkim typu worek, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź:** Tak

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 95 pozycji 3 produktu leczniczego w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

28. Czy w celu zachowaniu konkurencyjności i porównywalności ofert Zamawiający w Pakiecie 106 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Kalium chloratum 15% w opakowaniu ampułki z systemem bezigłowym 20 ml w ilości 23000 sztuk?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

29. Czy Zamawiający wymaga zaferowania w Pakiecie 106 Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do

wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 112 w pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

31. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 112 pozycji 2 Sodium chloride 0,9% 10 ml w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

32. Dotyczy Pakietu 145 pozycji 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampłka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

33. Dotyczy § 3 ustęp 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw "cito" z 4 na 12 godzin. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

**Odpowiedź:** Nie – jeśli chodzi o wszystkie pakiety.

34. Dotyczy § 9 ustęp 1 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji w przypadku wad jakościowych do 7 dni?

**Odpowiedź:** Nie

#### **Dotyczy pakietu nr 113 poz nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 113 poz nr 1 (*Bupivacaina Spinal Heavy*) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pakiet 168 Poz.1-2.

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia CHPL w celu potwierdzenia spektrum?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych poprzez wprowadzenie następującego zapisu w § 7 ust. 1 wzoru umowy:

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- w wysokości 10% ceny **brutto** niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej winy;

- w wysokości 0,1% wartości **brutto** niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w realizacji przedmiotu umowy określony w § 3 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości ceny **brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu** umowy;

- w wysokości 0,1% wartości **brutto** niezrealizowanej dostawy za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w dostawach „cito” realizacji przedmiotu umowy określoną w § 3 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości ceny **brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu** umowy;
- w wysokości 10% ceny **brutto** niezrealizowanej części umowy gdy zamawiający odstąpi od umowy w przypadku określonym § 9 ust 2 niniejszej umowy.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

1. 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 związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu §1 ust.4 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ. Zmiana ilościowa przedmiotu umowy może wystąpić w przypadku nie wykorzystania danej pozycji leku na rzecz wykorzystanej pozycji. W takim przypadku wartość umowy nie może ulec zwiększeniu.

2. Do §1 ust.6 projektu umowy prosimy o dopisanie: "... jednak na okres nie dłuższy niż 6 m-cy."

**Odpowiedź:** Nie. 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:** Nie.

5. Do §3 ust.2 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie terminu na realizację poszczególnych dostaw do godziny 12:00.

**Odpowiedź:** Nie.

6. Do §3 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie terminu na realizację zamówień "cito" do 7 godzin od momentu otrzymania zamówienia drogą faksową.

**Odpowiedź:** Nie.

7. Prosimy o dopisanie do §3 ust.4 projektu umowy: "..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych i dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze)."

**Odpowiedź:** Nie.

8. Do §4 ust.1 i 2 projektu umowy. Ponieważ dostarczana wraz z przedmiotem umowy faktura VAT jest jednocześnie dokumentem dostawy to wnosimy o zmianę §4 ust.1 i 2 projektu umowy, poprzez wprowadzenie zapisów stwierdzających, że faktura VAT będzie dostarczona wraz z dostawą, a odbiór towaru potwierdzi na niej upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Nie.

9. Prosimy o dopisanie do §6 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:** Nie.

**Pytanie 1**

Czy z uwagi na bezpieczeństwo personelu w Pakiecie 81 (Sevofluranum płyn wziewny 250 ml) Zamawiający wyklucza preparat, który w zapisach CHPL (charakterystyka produktu leczniczego) posiada zapis „Należy używać tylko butelki bez ostrego zapachu płynu.”, a zatem konieczna jest sensoryczna (węchowa) ocena zdatności do użycia i jest opakowany w butelkę szklaną ?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy wymogów jak w SIWZ.

## Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 81 (Sevofluranum płyn wziewny 250 ml) wymaga dostarczenia produktu, który nie posiada specjalnie określonych środków ostrożności dotyczących przechowywania ( CHPL ), szczególnie dotyczących temperatury poniżej 25 stopni C ?”

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy wymogów jak w SIWZ.

Dotyczy SIWZ – rozdział V oraz § 3 ust.3 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 97 lub o wydłużeniu terminu dostaw do np. 2 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od trybu dostaw „na cito” w pakiecie 97.

Dotyczy SIWZ – rozdział VI pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 97 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem koncesji. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 97 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane posiadanie koncesji.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

1).Czy Zamawiający w Pakiecie nr 117 poz.34 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pangrol 25000\*20kaps?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

2).Czy Zamawiający w Pakiecie 89 poz. 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Espumisan 40 mg/1ml krople, posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum krople?

Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan krople:

„- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, takich jak, np.: wzdęcia.

- Wspomagająco w niemowlęcych kolkach jelitowych u niemowląt.

- Wspomagająco w przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii.

- Jako środek zmniejszający pienienie treści przewodu pokarmowego w zatruciach środkami powierzchniowo czynnymi”.

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Dimeticonum krople:

„-wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Espumisan krople jest w opakowaniach x 30ml.

W SIWZ Zamawiający wykazuje zapotrzebowanie na Dimeticonum\* 5g 260 opakowań.

Bardzo prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie 260 opakowań x 30 ml.

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie niższej ceny mimo zaproponowania większego opakowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający w SIWZ określił „Espumisan” i dopuszcza opakowanie 30 ml bez przeliczania ilości.

3). Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 174 poz. 21 na zaoferowanie leku Lioton 1000\* 30g żel i pozwoli na zaoferowanie ilości 1:1 czyli 44op?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat , mimo wyższej dawki i większego opakowania.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe nie wymagały kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących, chipów oraz ręcznego ustawiania kodu za pomocą przycisku (nawet jeśli można zakodować glukometr na jeden kod) ani też nie wymagały od użytkownika żadnych czynności sprawdzających typu: „*należy upewnić się, że numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na folce aktualnie używanych pasków testowych. Badanie można rozpocząć po upewnieniu się, że numeru autokodu są identyczne*”?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zastosowanym enzymem na paskach była OKSYDAZA GLUKOZY (GOD), który zapewnia maksymalną minimalizację zafałszowań pomiarów - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami; brak interferencji m.in. z maltozą, galaktozą, laktozą, paracetamolem, metforminą)?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe wyposażone były w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „pakowane indywidualnie każdy pasek” i dopuści do postępowania paski testowe pakowane w folce liczącej 50 szt pasków (stanowiącej 1 op pasków) które to pokryte są na całej powierzchni paska specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami ?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności pasków wynosił min. 6 miesięcy od momentu otwarcia folki z paskami liczącej 50 szt pasków (stanowiącej 1 op pasków) co potwierdzone jest w instrukcji obsługi?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania glukometrów w formie pełnych zestawów do pomiaru stężenia glukozy we krwi, przy czym zestaw taki - zgodnie z instrukcją obsługi - obok glukometru zawierać będzie także: paski testowe, lancety, nakłuwacz, baterie, a także płyn kontrolny, którego termin ważności wynosić będzie min. 6 miesięcy od momentu otwarcia folki z płynem?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

#### Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe miały zakres temperatury przechowywania wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C (potwierdzone w instrukcji obsługi pasków)?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

#### Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe podlegały refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

#### Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

#### Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia przez Oferenta i tym samym dołączenia do oferty CERTYFIKATU z weryfikacji EN ISO 15197:2015 (nie OŚWIADCZENIA) wydanego przez Niezależną Jednostkę Notyfikowaną (w j. polskim) potwierdzającego posiadanie i spełnianie w pełnym zakresie (od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A) wymagania najnowszej obowiązującej normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków testowych, glukometrów i płynów kontrolnych, który świadczy o dokładności, wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

#### Pytanie 13

Czy Zamawiający wymaga hematokrytu zgodnego z normą ISO 15197:2015 mówiącej o precyzji i dokładności pomiarów?

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

#### Pytanie 14

Czy Zamawiający wymaga aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego - w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru - a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

#### Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści paski testowe (i glukometry), które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww. Rozporządzenie: Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera , podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6 , podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

**Odpowiedź:** Pozostają zapisy SIWZ

W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz polityką compliance koncernu BBraun, zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z Aesculap Chifa Sp. z o.o. z siedzibą w Nowym Tomysłu przy ul. Tysiąclecia 14 lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego Aesculap Chifa Sp. z o.o.

**Odpowiedź: Osoby wykonujące czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego nie pozostają w relacjach określonych w artykułach ustawy Prawo zamówień publicznych.**

.....