

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ

dot: przetargu nieograniczonego na: Dostawę leków różnych dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z póź. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.18, względnie dopisze, że chodzi o opóźnienie np. do 30 dni? Wymóg bezterminowego kredytowania Zamawiającego jest rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w par. 4.2 zamiast 'netto' wpisze 'brutto'? Obecny zapis jest ryzykowny dla obu stron – przy podwyższeniu VAT dla Wykonawcy, a przy obniżeniu VAT – dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie § 4 ust. 2 Projektu umowy, stanowiący Załącznik nr 7a i 7b do SIWZ, ale jednocześnie zmienia § 11 poprzez dodanie ust. 5 o następującej treści: „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.9? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w par. 9.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 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 ciągu 24, ani nawet 48 godzin jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 10.2 z 0,3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 10.3 z 0,3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w par. 10.3 wprowadzi naliczanie kar umownych za każde 12 godzin opóźnienia, a nie za każdą godzinę w przypadku dostaw leków na sito? Obecne zasady grożą Wykonawca rażącą stratą; zwłaszcza, że dostawa poreklamacyjna trwa dłużej, a nie krócej, niż standardowa, z uwagi na konieczność rozpatrzenia reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający w § 10 ust. 3 Projektu mowy, stanowiący Załącznik nr 7a i 7b do SIWZ, określił zasady naliczania kar umownych w przypadku odstąpienia od umowy. Pytanie Wykonawcy dotyczy § 10 ust. 1, gdzie Zamawiający określił, że „W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w § 6 ust. 2, Zamawiający ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości 0,3 % wynagrodzenia brutto za część dostawy wykonanej z opóźnieniem, w przypadku asortymentu na CITO za każde 12 godzin opóźnienia, a w przypadku pozostałego asortymentu za każde zakończone 24 godziny.
Wobec powyższego Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 8 poz. 1** leku Enoxaparinum natricum 20mg-100mg w postaci ampułko-strzykawkę gdyż tylko taka postać zarejestrowana jest na terenie kraju?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga aby w **pakiecie nr 8 poz. 1** wszystkie dawki leku Enoxaparinum natricum pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 8 poz. 2** leku Teicoplaninum oraz poz. 9 leku Valproate sodium 400mg/4ml w postaci fiołki + ampułki z rozpuszczalnikiem ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8 poz. 13, 14, 15, 16, 17 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 13

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz politykę compliance koncernu BBraun, 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: Zamawiający zgodnie z zapisami w pkt. 4 Protokołu postępowania o udzielenie przedmiotowego zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego, wskazuje:

1. Osoby wykonujące czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

- a) Kierownik Zamawiającego – DYREKTOR Wiktor Stasiak
- b) Komisja przetargowa w składzie:
 - A) Przewodniczący/Sekretarz: Sylwia Sapielak – Majchrowska
 - B) Członek komisji: Maria Elbe
 - C) Członek Komisji: Piotr Miszta
 - D) Członek Komisji: Grażyna Zych
 - E) Członek Komisji: Irena Żyła

c) Inne osoby wykonujące czynności w postępowaniu:

- a. Bożena Sudoł – Kaczmarek
- b. Grzegorz Ciszewski

2. Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem postępowania:

- a) Eliza Czerwińska
- b) Bożena Sudoł – Kaczmarek
- c) Grzegorz Ciszewski
- d) Maria Elbe
- e) Sylwia Sapielak – Majchrowska

Pytanie 14

Czy w pakiecie Nr 11 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml/2ml do neb. x 20) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ml x 2ml x 10 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml/2ml do neb. x 20) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ml x 2ml x 10 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml/2ml do neb. x 20) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ml x 2ml x 10 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml/2ml do neb. x 20) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ml x 2ml x 10 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 161.1 i 161.2 wymaga, aby Budesonidum + Formoterol SYMBICORT proszek do inh. 160 mcg + 4,5 mcg i 320 mcg + 9 mcg x 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 161.1 i 161.2 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonid+Formoterol SYMBICORT) lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 10 poz. 48.2 (Bupivacaini hydrochloridum Marcaine spinal Heavy 0.5% x 5 fiole a 4 ml) oraz pakiecie Nr 22 poz. 42793 (Bupivacaini hydrochloridum Marcaine spinal Heavy 0.5% fiole a 4 ml x 5 fiole.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Dla Pakietu 10 poz. 48,2 Zamawiający wymaga, natomiast dla Pakietu 22 poz. 42793 Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 21

Dotyczy: WSz – II.4.291.33.2017, Pakiet 11 - Leki różne (produkty lecznicze), ilość pozycji 378, pozycja 124

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22

Dotyczy: WSz – II.4.291.33.2017, Pakiet 22 - Leki różne II i antybiotyki, ilość pozycji 57, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 124 z Pakietu nr 11 oraz pozycji 22 z Pakietu nr 22 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na

efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: W Sz – II.4.291.33.2017 pakiet 11 pozycja 124 termin składania ofert: 10.07.2017

Pytanie 24

Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: W Sz – II.4.291.33.2017 pakiet 22 pozycja 22 termin składania ofert: 10.07.2017

Pytanie 26

Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: W Sz – II.4.291.33.2017 pakiet 11 pozycja 124 termin składania ofert: 10.07.2017

Pytanie 28

Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: W Sz – II.4.291.33.2017 pakiet 19 pozycje 1, 2 i 3 składania ofert: 10.07.2017

Pytanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 1000 ml (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na⁺ 1352 – Citrate³⁻ 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylnej i wolnej od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: WSz – II.4.291.33.2017 pakiet 11 pozycje 78,1 i 78, 2 termin składania ofert: 10.07.2017

Pytanie 32

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 78,1 i 78, 2 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Czy Zamawiający wymaga, by w **pakiecie 37 poz. 9** wszystkie dawki oraz postaci leku ciprofloxacynum (Ciprofloxacynum tabl. 250mg, Ciprofloxacynum tabl. 500mg, Ciprofloxacynum inj. 10mg/ml/10 ml x 5 amp) pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 37 poz. 14** Risperidonum 1mg w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 24 poz. 8 Połączenie leków pochodzących od jednego producenta z lekami posiadającymi odpowiedniki ogranicza możliwość przystąpienia wielu oferentom. Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie oferty szerszej liczbie oferentów co pozwoli na uzyskanie korzystniejszej ceny oferty przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38

Czy w pakiecie nr 41 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 130 butelek) Zamawiający wymaga, aby sevofluran był dostarczany w butelkach nie wymagających klucza niezbędnego do napełnienia parownika anestetykiem, czyli w butelkach z fabrycznie zamontowanym adapterem wraz z kompatybilnymi parownikami? - taki zamknięty system napełniania parownika nie naraża personelu i pacjenta na ryzyko ekspozycji na sefwoflurane oraz gwarantuje sprawne i szybkie uzupełnienie parownika anestetykiem, nawet w trakcie zabiegu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 39

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	4-30 stopni

PRZECHOWYWANIA	
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasek do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

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 pasek do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasek z glukometru

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 42, zapisu projektu umowy dotyczącego terminu dostaw „na CITO”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Prosimy o wyrażenie zgody, aby Oferenci mogli dostarczyć fakturę w formacie pdf. System księgowo-finansowy wielu Oferentów nie ma możliwości dostarczania faktur w formatach podanych przez Zamawiającego.

Jednocześnie przypominamy, iż zgodnie z ustawą o VAT art. 106 tej ustawy reguluje wyłącznie elementy faktury a niej jej format.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił 30 dni od daty dostarczenia faktury?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w przypadku zmiany stawki VAT zmianie uległa kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienną?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 2.

Pytanie 45

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Wsz-II.4.291.33.2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 11 - Leki różne (produkty lecznicze), w pozycji 21 dotyczącej „Lactobacillus, Lacidofil kaps. x 20” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometrów, charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 48

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu (bezdotykowe usuwanie) zużytego paska, co podnosi higienę i bezpieczeństwo personelu Zamawiającego, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca lub zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie Pakietu nr 42 w przedmiotowym postępowaniu była zarejestrowana hurtownia farmaceutyczna, co pozwoli na dostawy towaru w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 53

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do aktualnie stosowanych i sprawnych glukometrów GlucoDr. auto, 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, realna możliwość dołożenia próbki krwi przed komunikatem; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); h) zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 55

Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 6 w poz. 5 do zaferowania preparatu do żywienia pozajelitowego dwukomorowego: roztwór aminokwasów z elektrolitami oraz roztwór glukozy zawierające odpowiednio:

1. O zawartości N 8,3, g ; energia całkowita 900 kcal; poj 1000 ml ; op 10 –typu Clinimix
2. O zawartości N 12,4, g ; energia całkowita 1350 kcal; poj 1500ml; op 20 –typu Clinimix
3. O zawartości N 12,4, g ; energia całkowita 1350 kcal; poj 1500ml; op 20 –typu Clinimix

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 56

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli zmiana postaci preparatów nie zmienia farmakokinetyki leku.

Pytanie 57

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 56.

Pytanie 58

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 59

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 60

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 umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 61

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę (w stosunku ilościowym 95%:5%), konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 lub x 60 szt. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 63

Czy Zamawiający w pakiecie 6 w pozycji 9 miał na myśli wodę do irygacji o pojemności 500ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie 6 w pozycji 9 miał na myśli wodę do irygacji o pojemności 500ml.

Dot. pakietu 9 poz. 100

Pytanie 64

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 65

„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: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 66

Pakiet 35 poz. 2 i 3

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 67

Czy Zamawiający w pakiecie 11 pozycja 179 Atosibanum wymaga zgodności farmaceutycznej tj zaoferowania preparatu w obu dawkach od jedynego producenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 68

Pakiet 34. Poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 69

Pakiet 34. Poz. 1

Czy Zamawiający uwzględniając wagę bezpieczeństwa stosowania oraz zapewnienia przewidywalności efektów terapeutycznych, wymaga aby preparat koncentratu zespołu protrombiny był zgodnie z opisem przedmiotu, tj. 500j.m., standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 70

Pakiet 34. Poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce albuminy ludzkiej 20% w 10 ml, albuminy ludzkiej 5% w 100 ml, z uwagi na ograniczoną dostępność preparatu na rynku, w ilości po przeliczeniu 4 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 71

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 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 ust.4 ppkt 1), 2), 3), 4 . Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72

Do §3 ust.18 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 73

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 §4 ust. 7 - pkt 1 i pkt 3 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 74

Do treści §6 ust.6 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 §5 ust.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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 75

Do treści §6 ust.13 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 522 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 76

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 (§7 ust.1 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 77

Do treści §9 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 522 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 78

Do treści §10 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w części dotyczącej kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie CITO podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% za godzinę liczonej od wartości nie dostarczonego zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 6 pozycja 1** produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?

Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co

daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 6 pozycja 2** produktu leczniczego NaCl 0,9% o pojemności 50 ml w worku z dwoma portami typu FreeFlex+ oraz NaCl 0,9% o pojemności 100 ml – 1000 ml w bezpiecznych opakowaniach typu butelka Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 6 pozycja 6a** worka 3-komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 6 pozycja 6b** worka 3-komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 100,0g z tauryną, 16g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 75g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 250g o energii pozabiałkowej 1800 kcal, pojemności 1970ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 6 pozycja 6c** worka 3-komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300 kcal, pojemności 1477ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 84

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 6 pozycja 6e** worka 3-komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 38,0g z tauryną, 6,2g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 34g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 85g o energii pozabiałkowej 700 kcal, pojemności 1206ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 85

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 6 pozycja 6f** worka 3-komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 46,0g z tauryną, 7,4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 41g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 103g o energii pozabiałkowej 800 kcal, pojemności 1448ml?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 84.

Pytanie 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 6 pozycja 7** produktu leczniczego Addamel N - zestawu 9 pierwiastków śladowych zawierający: Cynk 100 µmol, Miedź 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampułkach a`10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 87

Czy Zamawiający w **pakiecie 6 pozycja 9** miał na myśli wodę do irygacji w butelce zakręcanej 500ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie 6 pozycja 9 miał na myśli wodę do irygacji w butelce zakręcanej 500ml.

Pytanie 88

Prosimy o wydzielenie z **pakietu 6 pozycji 1,2,6-9** co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 89

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 7 pozycja 19** diety Diben 1,5 kcal HP w

opakowaniu EasyBag 500 ml z przeliczeniem ilości. Jest to kompletna dieta wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, przeznaczona do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, bogata w białko (20 en%) oraz jednonienasycone kwasy tłuszczowe (MUFA). Zmodyfikowana pod względem zawartości węglowodanów w celu lepszej kontroli poziomu glukozy we krwi w przypadku cukrzycy, zaburzeń tolerancji glukozy czy indulinooporności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 7 pozycja 21** diety **Fresubin Original Fibre** w opakowaniu EasyBag 500 i 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatobiałkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 7 pozycja 22** diety **Survimed OPD** w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik (śladowa zawartość): celuloza (0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 92

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 7 pozycja 25** diety **Fresubin HP Energy**, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 7 pozycja 26** diety **Reconvan** w opakowaniu EasyBag 500ml z przeliczeniem ilości - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy): mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny (12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 94

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 7 pozycja 27** diety **Fresubin HP Energy**, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 95

Prosimy o wydzielenie z **pakieta 7 pozycji 19,21,22,25,26,27,30** co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 96

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 11 pozycja 42** ampulek Kalium Chloratum 15% w

opakowaniach typu ampułek bezigłowych z końcówką luer lock?

Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłóciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, przy pojemności ampułek 10 ml.

Pytanie 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 11 pozycji 50** produktu leczniczego Aminoven Infant 10% - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego niemowląt (wcześniaków i noworodków urodzonych w terminie) oraz małych dzieci, zawartość azotu 14,9 g/l, tauryna 0,4 g/l, osmolarność 885 mOsm/l, w opakowaniu 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 98

Czy Zamawiający w **pakiecie 11 pozycja 52** miał na myśli preparat Intralipid 20% w opakowaniu butelka szklana 100 ml? Preparat Intralipid 10% nie jest produkowany w objętości 100 ml, a jedynie w worku 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości.

Pytanie 99

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 20 pozycja 6a,6b** preparatu **Optylite** - płynu wieloelektrolitowego zawierającego (Na, K, Ca, Mg, Cl) cytrynian oraz zamiast mleczanów octany? Mleczały nasilają istniejącą wcześniej kwasicę mleczanową - szczególnie, gdy upośledzona jest funkcja wątroby i nerek - głównych narządów odpowiedzialnych za metabolizm tych anionów. Ponadto we wstrząsie dodatek mleczanów uniemożliwia diagnostykę. Płyn wieloelektrolitowy z mleczanami ogranicza w znaczący sposób możliwość podania pacjentom wymagającym podaży płynu wieloelektrolitowego buforowanego anionem kwasów organicznych. Octany natomiast są metabolizowane w wątrobie, mięśniach, miokardium, korze nerek, wszystkie tkanki posiadają enzymy metabolizujące octany. Metabolizm octanów jest szybszy niż mleczanów, bardzo szybki jest też efekt alkalizujący.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 100

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 20 pozycja 8** preparatu Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.c.130/0,38-0,45 w roztworze elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 101

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 20 pozycja 9** produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 102

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 20 pozycja 11** worka 3-komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową MCT/LCT 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g, o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 31 pozycji 1** (poj. 100ml), produktu leczniczego o objętości 250 ml lub na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu albowiem z wiedzy uzyskanej przez Wykonawcę produktu o pojemności 100 ml nie ma na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości.

Pytanie 104

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 31 pozycji 5** produktu w opakowaniu typu butelka Kabi Pac z dwoma portami? Opisany produkt nie występuje w worku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 105

Zwracamy się zapytaniem dot. pakietu 21 – leki różne I:

Jakie wielkości opakowań miał na myśli Zamawiający opisując przedmiot zamówienia w poniższych pozycjach:

Pozycja nr 8
Tabl. 5mg/ 5 mg
Tabl. 5 mg/ 10 mg
Tabl. 10 mg/ 5 mg
Tabl. 10 mg/ 10 mg

Pozycja nr 9
Tabl. 1,5 mg/ 10 mg

Przypuszczamy, że chodzi o opakowania x 90 tabl.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający informuje, że chodzi o opakowania x 90 tabl.

Pytanie 106

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu Sojourn Bioton(Piramal), z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego system napełniania parowników (tj konektora wielokrotnego użytku; konektor nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem na czas trwania przetargu parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Jednocześnie Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.), zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na przedmiotowe zamówienie, tj.:

Zmienia Załącznik nr 7a i 7b do SIWZ – Projekt umowy w zakresie § 11 poprzez dodanie ust. 5 o następującej treści: „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”, zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 2.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że nie przedłuża terminu składania ofert.

Termin składania ofert do dnia 10.07.2017 r. do godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi dnia 10.07.2017 r. o godz. 10:15.