

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

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 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z zachowaniem tej samej drogi podania np. tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki (miękkie, twarde) lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli nie ulega zmianie farmakokinetyka leku.

Pytanie 2

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 3

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 45 dopuści do udziału w przetargu paski testowe wykrywające zbyt małą ilość krwi wprowadzoną do paska bez możliwości dalszego dokładania krwi, co zabezpiecza tak pobieraną krew przed hemolizą następującą na skutek wtórnego mieszania krwi w środowisku pozaustrojowym w kontakcie ze sztucznymi powierzchniami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 45 dopuści zakres hematokrytu wynoszący 20-60%? Fizjologiczna norma hematokrytu dla dzieci i osób dorosłych mieści się zakresie 20-60%; wyższe niż 60% wartości hematokrytu występują jedynie w stanach patologicznych u noworodków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 45 dopuści do udziału w postępowaniu paski na których do badania wykorzystywany jest na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 45 dopuści glukometry z szerokim zakresem pomiaru 20-600mg/dl? Zakres ten jest wystarczający do określenia hipoglikemii (poniżej 55mg/dl) i hiperglikemii. Według Zaleceń PTD 2015: „Polskie Towarzystwo Diabetologiczne zaleca, aby stężenie glukozy u osób chorych na cukrzycę typu 1 na czczo i przed posiłkami mieściło się w granicach 70-110 mg/dl, a dwie godziny po posiłku w samokontroli poniżej 140 mg/dl.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.9? 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 rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.12? 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 rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w par. 6.1 i 6.2 wprowadzi niezmiennosc cen netto, a nie brutto? Obecne zapisy groza Wykonawcy rażąco strata.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zgodnie z § 11 ust. 5 Projektu umowy, stanowiący Załącznik nr 5 do SIWZ cyt. „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.

Pytanie 11

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w par. 10.2 wprowadzi naliczanie kar umownych za każde 12 godzin opóźnienia, a nie za każdą godzinę w przypadku dostaw leków na cito? Obecne zasady groza Wykonawca rażąco strata; zwłaszcza, że dostawa poreklamacyjna trwa dłużej, a nie krócej, niż standardowa, z uwagi na konieczność rozpatrzenia reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 9 poz. 1** leku Enoxaparinum natricum 20mg-100mg w postaci ampułko-strzykawek gdyż tylko taka postać zarejestrowana jest na terenie kraju?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 9 poz. 13, 14,15,16** insulin w postaci 5 wstrzykiwaczy SoloSTAR?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 9 poz. 17 podpunkt 1:** insuliny glargine w postaci 5 wstrzykiwaczy SoloSTAR; **podpunkt 2** w postaci 10 wstrzykiwaczy SoloSTAR wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17

Czy Zamawiający doprecyzuje jaką insulinę miał na myśli w **pakiecie nr 9 poz. 18 podpunkt 2?** Insulin lispro występuje jedynie w postaci opisanej w podpunkcie 1.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu 45:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 19

Dotyczy pkt. 10 par. 3 projektu umowy

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 20

Dotyczy pkt. 14 par. 3 projektu umowy

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczania faktur elektronicznych w formacie KTO lub FAK. Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczanie faktur również w formacie pdf.

Ograniczenie możliwości wysyłania faktur wyłącznie w formatach podanych przez Zamawiającego jest niezgodne z art. 7 ustawy Pzp.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

W przypadku pakietu 45 prosimy o odstąpienie od wymogu dostaw cito w ciągu 12 godzin.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zapis § 4 ust. 2 należy czytać z uwzględnieniem przypisu.

Pytanie 22

Dotyczy pkt. 2 par. 6 projektu umowy

Prosimy o zmianę zapisu na: "W okresie obowiązywania umowy ceną mogą ulec zmianie w przypadku zmiany podatku VAT. Zmiana stawki podatku VAT nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę. W razie zmiany stawki podatku VAT, po zawarciu umowy, dla Stron wiążąca będzie stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury, a zmiana kwoty ceny brutto z tego tytułu jest akceptowana przez Strony bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń", co jest zgodne z punktem umowy nr 8 par. 6.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 10.

Pytanie 23

Pakiet 10 – Leki do leczenia zakażeń i okulistyczne, poz.2 (Cefuroximum Aprocam fiol 50mg x 10 fiol):

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy”.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Dotyczy: WSz – II.4.291.37.2018 pakiet 12 pozycja 124 termin składania ofert: 26.07.2018

Pytanie 24

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: WSz – II.4.291.37.2018 pakiet 24 pozycja 22 termin składania ofert: 26.07.2018

Pytanie 26

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Upewniamy się 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* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym) w takim samym

łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ, w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po odpowiednim przeliczeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 12 poz. 22 w przedmiotowym postępowaniu: Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii subsp. bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w łącznym stężeniu $1,6 \times 10^9$ CFU/kaps, w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: WSz – II.4.291.37.2018 pakiet 12 pozycje 78,1 i 78,2 termin składania ofert: 26.07.2018

Pytanie 31

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunkiem 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 78,1 i 78,2 z pakietu 12 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Czy w pakiecie Nr 12 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml /2ml do neb.) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0.5 mg/ml 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 35

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 12 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml /2ml do neb.) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0.5 mg/ml 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 36

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 12 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml /2ml do neb.) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0.5 mg/ml x 10 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 37

Czy w pakiecie Nr 12 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml /2ml do neb.) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0.5 mg/ml x 10 amp.) Zamawiający wymaga leku,

zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 12 poz. 160.1 i 160.2 (Budesonid Pulmicort/Nebbud 0.250 i 0.5 mg/ml /2ml do neb.) oraz w pakiecie Nr 40 poz. 1.1 i 1.2 (Budesonide zawiesina 0,25 i 0.5 mg/ml x 10 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 38

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 12 poz. 161.1 i 161.2 wymaga, aby Budesonid+Formoterol Symbicort proszek do inh. (160mcg+4,5mcg i 320 mcg+ 9 mcg x 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 39

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 12 poz. 161.1 i 161.2 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonid+Formoterol Symbicort) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

(pakiet nr 45, pozycja nr 1):

Pytanie 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{mg/dL}$; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 41

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 42

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem Ixell, które nie potrzebują kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7µl; kalibrowany do osocza; pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl (Zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemię u pacjentów chorujących na cukrzycę – są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemię. W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.); funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo); część paska testowego na zewnątrz z automatu czny wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksylinyą?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min 4°C - 40°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 46

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 47

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski 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 czy 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?

Pragniemy podkreślić, że 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w załączniku nr 2 SIWZ w ramach pakietu nr 16 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Pegfilgrastimum, 6mg/0,6ml, amp.-strz. 0,6 ml.

W związku z powyższym Zamawiający wskazuje, że na gruncie obowiązujących przepisów ukształtowanych przez nowelizację PZP, która weszła w życie dnia 28 lipca 2016 r.¹ (dalej „Nowelizacja”), jak również na gruncie uprzednio obowiązującej regulacji art. 144 ust. 1 PZP nie budziła wątpliwości dopuszczalność zmiany umowy w sprawie zamówienia publicznego odnosząca się do zmian nieistotnych.

¹Ustawa z dnia 22 czerwca 2016 r. o zmianie ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2016 r. poz. 1020).

W nawiązaniu do orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej² powszechnie przyjmowano, że przez zmiany nieistotne należy rozumieć takie, że wiedza o ich wprowadzeniu do umowy na etapie postępowania o udzielenie zamówienia nie wpłynęłaby na krąg podmiotów ubiegających się o to zamówienie czy też na wynik postępowania³. Należy podkreślić, że powyższy pogląd jest aktualny również w obowiązującym stanie prawnym, przy czym ustawodawca zdecydował się dodatkowo na wskazanie wprost w art. 144 ust. 1e PZP zmian, które nie mogą być traktowane jako nieistotne.

Zgodnie z art. 144 ust. 1e PZP: „Zmianę postanowień zawartych w umowie lub umowie ramowej uznaje się za istotną, jeżeli:

- 1) zmienia ogólny charakter umowy lub umowy ramowej, w stosunku do charakteru umowy lub umowy ramowej w pierwotnym brzmieniu;
- 2) nie zmienia ogólnego charakteru umowy lub umowy ramowej i zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) zmiana wprowadza warunki, które, gdyby były postawione w postępowaniu o udzielenie zamówienia, to w tym postępowaniu wzięliby lub mogliby wziąć udział inni wykonawcy lub przyjęto by oferty innej treści,
 - b) zmiana narusza równowagę ekonomiczną umowy lub umowy ramowej na korzyść wykonawcy w sposób nieprzewidziany pierwotnie w umowie lub umowie ramowej;
 - c) zmiana znacznie rozszerza lub zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy lub umowy ramowej,
 - d) polega na zastąpieniu wykonawcy, któremu zamawiający udzielił zamówienia, nowym wykonawcą, w przypadkach innych niż wymienione w ust. 1 pkt 4.”

Odnosząc powyższe do ustalonego przez Zamawiającego opisu pakietu nr 16 należy wskazać, że zmiana umowy w sprawie zamówienia publicznego polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw pegfilgrastimum nie w postaci zestawienia z ampułkostrzykawką, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż ampułkostrzykawka przy zachowaniu tej samej postaci (roztwór do wstrzykiwań), dawki, drogi podania (wstrzyknięcie podskórne) oraz tego samego, jednego producenta będzie stanowiła zmianę nieistotną.

W tym kontekście Wykonawca zwraca uwagę, że zmiana taka pozostaje bez wpływu na warunki konkurencji, w szczególności wiedza o możliwości realizacji dostaw pegfilgrastimum z wykorzystaniem innego wyrobu medycznego niż ampułkostrzykawka na etapie postępowania nie ma wpływu na krąg potencjalnych wykonawców czy wynik postępowania. Ponadto, Wykonawca zwraca uwagę, że zmiana taka nie spełnia żadnej z przesłanek wymienionych w art. 144 ust. 1e PZP, co powodowałoby konieczność zakwalifikowania jej jako istotnej.

W związku z powyższym, Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z następującym pytaniem: Czy Zamawiający zgadza się i potwierdza, że zmiana umowy w przedmiocie zamówienia polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw pegfilgrastimum nie w postaci zestawienia z ampułkostrzykawką, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż ampułkostrzykawka przy zachowaniu tej samej postaci (roztwór do wstrzykiwań), dawki, drogi podania (wstrzyknięcie podskórne) oraz tego samego, jednego producenta będzie stanowiło zmianę nieistotną umowy?

Ponadto, Wykonawca z ostrożności i wyłącznie w przypadku uznania wbrew argumentacji przedstawionej przez Wykonawcę, że opisana wyżej zmiana stanowi zmianę istotną w rozumieniu art. 144 PZP zwraca się do Zamawiającego z prośbą o umieszczenie w umowie w przedmiocie zamówienia klauzuli, która umożliwiłaby wprowadzenie takiej zmiany na etapie wykonania umowy.

Kierując się treścią art. 144 ust. 1 pkt 1 PZP, jak również rekomendacjami Urzędu Zamówień Publicznych⁴ Wykonawca prosi o dołączenie do umowy w przedmiocie zamówienia następującej klauzuli:

„Zamawiający zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych dopuszcza możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie nazwy, kodu EAN oraz wyrobu medycznego służącego do podawania produktu leczniczego pod warunkiem zachowania tej samej postaci, dawki oraz drogi podania tej samej substancji czynnej w przypadku, gdy po dacie złożenia oferty przez Wykonawcę pozwolenie na dopuszczenie do obrotu uzyskają produkty zawierające tą samą substancję czynną, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż wskazany w treści oferty. Zmiana może polegać na zastąpieniu dotychczasowego produktu leczniczego nowym produktem lub wprowadzeniu dodatkowej możliwości realizacji zamówień na dostawy nowego produktu.”

²Por. m.in. następujące wyroki Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej: z 19.06.2008 [C-454/06](#), Pressetext Nachrichtenagentur GmbH v. Republika Austrii (Bund), APA-OTS Originaltext-Service GmbH; z 29.04.2004 C-496/99, Komisja Wspólnot Europejskich v. CAS Succhi di Frutta SpA, ECR 2004, nr 4A, s. I-03801 oraz z 5.10.2000 r., [C-337/98](#), Komisja Wspólnot Europejskich v. Republika Francuska.

³Por. Komentarz do art. 144 PZP [w:] Prawo zamówień publicznych. Komentarz, W. Dierżanowski, J. Jerzykowski, M. Stachowiak, LEX/el. 2018.

⁴Zob. Jak należy formułować klauzule umowne na podstawie art. 144 ust 1 pkt 1 ustawy Pzp? <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/interpretacja-przepisow/pytania-i-odpowiedzi-dotyczace-nowelizacji-ustawy-prawo-zamowien-publicznych/zmiany-umowy-w-sprawie-zamowienia-publicznego>

Odpowiedź: Zamawiający na dzień dzisiejszy nie przewiduje realizacji dostaw pegfilgrstimum w innej postaci niż z zestawieniem z ampułkostrzykawką. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 49

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 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 zapisów §3 ust.4 pkt 1) - 4) oraz ust.5 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50

Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego jako podmiotu działającego w branży medycznej, o czym mowa w §3 ust.18 projektu umowy, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego? Prośbę o dostęp uzasadniamy faktem, że złożenie oświadczenia o wskazanej treści, wyłącznie w oparciu o powszechną znajomość kondycji finansowej podmiotów szpitalnych, byłoby oświadczeniem nieskutecznym i nieprawdziwym.

Odpowiedź: Zamawiający umożliwi dostęp do sprawozdania finansowego i sprawozdania statystycznego.

Pytanie 51

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52

Do treści §4 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 dopisanie do §4 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53

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 §6 ust.7 pkt 1) i 3) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54

Do treści §4 ust.13 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 552 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56

Do treści §9 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 552 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57

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% liczonej od wartości niedostarczonego zamówienia podlegającego reklamacji za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: WSz – II.4.291.37.2018, Pakiet 12, pozycja 124

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 124 z Pakietu nr 12 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Zapytania do pakietu 10 poz. 100

Pytanie 60

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

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 61

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: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytania w zakresie pakietu nr 12

Pytanie 62

Czy Zamawiający w pak.12 poz.53 mikroelementy - 1 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym -Nutryelt Adult i dopuszcza opakowania 10 ml x10 amp? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 63

Czy Zamawiający w pak.12 poz.53 mikroelementy - 2 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym -Nutryelt Pediatric ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 64

Zwracam się z uprzejmą prośbą o sprostowanie rozbieżności pomiędzy treścią ogłoszenia, a treścią specyfikacji w zakresie kryterium oceny ofert.

W ogłoszeniu jest: „Cena nie jest jedynym kryterium udzielenia zamówienia; wszystkie kryteria są wymienione tylko w dokumentacji zamówienia”, a w specyfikacji jest: „Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie kierował się następującym kryterium: Cena brutto 100%”

Dodatkowo w formularzu cenowym - załącznik nr 2 SIWZ – znajduje się opis pakietu nr 43:

Wycena punktów:

1. Opakowanie leku z zamkniętym systemem napełniania – 10 pkt.
2. Opakowanie leku z adapterem jednorazowego użytku w komplecie (do każdej butelki)- 2 pty.

Wskazujący na to, iż cena brutto nie jest jedynym kryterium wyboru ofert.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 43, tj: **zmienia zapis:**

- „1. Opakowanie leku z zamkniętym systemem napełniania – 10 pkt.
2. Opakowanie leku z adapterem jednorazowego użytku w komplecie (do każdej butelki)- 2 pty.”

na zapis:

- „1. Opakowanie leku z zamkniętym systemem napełniania – TAK/NIE*
„2. Opakowanie leku z adapterem jednorazowego użytku w komplecie (do każdej butelki) – TAK/NIE*
* niewłaściwe skreślić”

Pytanie 65

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 66

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 16. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 67

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 16. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 68

Dotyczy pakietu nr 42 poz.1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 69

Dotyczy pakietu nr 42 poz.1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 70

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 162. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 71

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 138. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Godnie z SIWZ

Pytanie 72

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 161. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 73

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 20. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 74

(Dotyczy pakietu nr 12 poz. 20. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 75

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 142. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 76

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 173. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 77

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 179 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.179 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 78

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 158 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 79

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 139. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 81

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 171 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 82

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl.powl., 40 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 160 Kaps 0.4 mg x 60. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 5 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 52 Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji z uwagi na wycofanie z oferty producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny.

Pytanie 86

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 55 Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji z uwagi na brak dystrybucji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 87

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 76 fiol 250 Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji z uwagi na zakończona produkcje

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny.

Pytanie 88

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 90 Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie co należy wycenić Telmisartan + Hydrochlorotiazyd czy Pritor tj. Telmisartan bez Hydrochlorotiazyd

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny Pritor tj. Telmisartan bez Hydrochlorotiazyd.

Pytanie 89

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 166 Uprzejmie prosimy o wskazanie jaki preparat należy zaoferować ze względu na brak dostępności Olodaterol=tiotropium 5mg = 5 mg.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny 2,5+2,5 mcg, wobec czego Zamawiający zmienia załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 12 poz. 166.

Pytanie 90

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 200. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie fasunku 50 gram z uwagi na trudności w dostępie fasunku 25 gram

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 91

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 205. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie fasunku 690 g

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 92

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 215. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji z uwagi na zakończona produkcje

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny.

Pytanie 93

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 234 Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji z uwagi na zakończona produkcje

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny.

Pytanie 94

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 143. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 95

Dotyczy pakietu nr 41 poz.1. Czy Zamawiający dopuści wycenę dawki 20 mg zamiast 30 mg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 96

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 kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli nie ulega zmianie farmakokinetyka leku.

Pytanie 97

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 98

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 99

Dotyczy: Pakietu 13

Czy Zamawiający w pakiecie 13, lp. 1, zezwoli na przeliczenie Klindamycin 0.6 g x 5 amp. – 90 op. na Klindamycin 0.3 g x 5 amp. – 180 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 100

Proszę o sprostowanie wysoki wadium z dokładnością do 2 miejsc po przecinku, obecnie widnieje wartość:

Pakiet 3 – **14 795,006 PLN**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga dla Pakietu 3 wadium w wysokości 14 795,00 zł.

Pytanie 101

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 fiołki x 25 pasków testowych); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 102

Czy Zamawiający dopuszcza aktualnie stosowane paski testowe do glukometru charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów glikemii u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) enzym oksydaza glukozy GOD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiołki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 104

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 105

Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w nieodpakowanym opakowaniu handlowym zaoferowanych pasków testowych zawierała informację dotyczącą zakresu hematokrytu? Taka informacja jest wymagana zgodnie z obowiązującym prawem, gdyż wskazuje na ograniczenia zastosowania pasków testowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 106

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedynego instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie pod

pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)? Zwracamy uwagę, że tak szerokie pojęcie może obejmować praktycznie każdego pacjenta leczonego w Szpitalu Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 107

Czy Zamawiający w Pakiet 24- Leki różne II i antybiotyki (Bupivacainum hydrochloridum spinal Heavy 0.5% fiol a 4ml x 5 fiol) **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 (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 108

Dotyczy zadania 12 pozycja 80.

Czy zamawiający dopuści lek Apixaban tabl. 2,5 mg i 5 mg w opakowaniach x 60 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, po warunkiem przeliczenia ilości.

Pytanie 109

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 43 (Sevofluran)** dopuści (**używany już wcześniej przez Zamawiającego**) preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z adapterami **wielokrotnego użytku** (adapter nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej , wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Adaptery wielokrotnego użytku zostaną dostarczone przez wykonawcę w ilości 3szt na każdy użyty parownik i dodatkowo zobowiązujemy się dostarczać dodatkowe adaptery na każde zapotrzebowanie Zamawiającego .

Gwarantujemy również bezpłatny serwis i przegląd parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy.

Informujemy, że na rynku znajdują się obecnie co najmniej dwa produkty sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napełniania) parowników i obydwie gwarantują bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych.

Jednocześnie przypominamy, że regulacje prawa o zamówieniach publicznych art 29 ust 2,3 z dnia 29.01.2004r zawierają wyraźne wskazanie jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców (producentów). **Zawarty opis w SIWZ („Opakowanie leku z zamkniętym systemem napełniania lub opakowanie leku z adapterem jednorazowego użytku w komplecie - do każdej butelki musi być dołączony adapter, który po zużyciu preparatu, zostanie poddany utylizacji wraz z pustym opakowaniem ”) łamie tę zasadę faworyzując wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie(dawniej Abbott Laboratories Poland Sp. z o.o.) i jej produkt Sevofluran .**

Ponadto pragniemy przypomnieć, że przedmiotem zamówienia jest produkt leczniczy a nie system napełniania. Dodatkowo wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów a w konsekwencji wyższe ceny oferowanych produktów.

Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania jak produkt opisany w SIWZ i był już wcześniej używany przez Zamawiającego , który nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń do ww systemu napełniania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 110

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 43 (Sevofluran)**, wymaga dostarczania preparatu w **butelce innej niż szklana** (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonafalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran..

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 111

W związku z zapisem § 3 ust.18 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2016 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że sytuacja finansowa w roku 2017 nie pogorszyła się w stosunku do roku 2016. Zamawiający udostępnia w/w dokumenty na stronie internetowej www.szpitaltbg.pl.

Pytanie 112

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 113

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w § 4 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, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia brutto za część dostawy wykonanej z opóźnieniem.**
2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych i asortymentowych oraz nie dokonania wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminie opisanym w § 9 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,3 % wartości brutto za część dostawy wykonanej nienależycie, w przypadku asortymentu na CITO za każdą godzinę opóźnienia, a w przypadku pozostałego asortymentu, za każde zakończone 24 godziny, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto za część dostawy wykonanej nienależycie.**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 114

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 12 pozycja 12 produktu leczniczego Metamizolum natriicum w opakowaniu po 10 ampulek z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 115

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 12 pozycja 42 Potassium Chloride produktu leczniczego **Kalium Chloratum 15% 20 amp a 20 ml** w możliwością przeliczenia ilości, Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 116

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycja nr 52 Emulsje Tłuszczową w opakowaniu 500 ml. Na rynku nie ma takiego produktu o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, po warunkiem przeliczenia ilości.

Pytanie 117

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 pozycja 9 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 118

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 pozycja 6 płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego zawierającego jony Na⁺ - 141 mmol/l, K⁺ - 5 mmol/l, Ca⁺⁺ - 2mmol/l, Mg⁺⁺ - 1 mmol/l, Cl⁻ - 109 mmol/l, Octany - 34 mmol/l, Cytryniany - 3 mmol/l?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 21 pozycja 8 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek z dwoma portami 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 120

Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 11 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 121

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 27 produkt leczniczy pakowany po 10 szt. w butelce typu KabiPack z możliwością przeliczenia na sztuki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 122

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 32 poz. 7 natrium chloratum o pojemności 50 ml pakowany w worku typu FreeFlex?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 123

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 32 poz. 5, płynu pediatrycznego wieloelektrolitowego zawierającego glukozę 1 % pakowanego w bukłce typu KabiPack 20 szt w opakowaniu z możliwością przeliczenia na sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 124

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 125

Czy Zamawiający w pakiecie 7 poz. 6 a wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 100,0g, emulsję tłuszczową 40,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 800 kcal objętość 1026ml?

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

Pytanie 126

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 6 b wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię niebiałkową 1600 kcal objętość 2053ml?

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

Pytanie 127

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 6 c wyrazi zgodę na zaferowanie 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 dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego w SIWZ.

Pytanie 128

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 6 e wyrazi zgodę na zaferowanie 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 129

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycja 6 f wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

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

Pytanie 130

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 7 pozycji 6 (worki trzykomorowe), co pozwoli na

przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 131

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 poz. 21 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 132

Pkiet 8 zadanie 36,19

Czy Zamawiający prosząc o dietę hiperkaloryczną, bogatą w białko, ma na myśli dietę z kompozycją 6 rodzajów błonnika (49%- frakcje rozpuszczalne, 51%- frakcje nierozpuszczalne)? W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk, np. inulina. Błonnik rozpuszczalny (β -glukany, pektyny, gumy (np. guma guar), śluz roślinne, fruktooligosacharydy, niektóre hemicelulozy) potrzebny jest dla mikroflory jelita grubego (pożywką dla bakterii, synteza krótkołańcuchowych kw. tł), zwalnia czas pasażu (jest skuteczny w leczeniu biegunki), powoduje zwolnienie wchłaniania glukozy, poprawia konsystencję masy kałowej i zapobiega translokacji bakteryjnej (Green, 2001). Błonnik nierozpuszczalny (skrobia oporna, celuloza, niektóre pektyny, niektóre hemicelulozy, ligniny) zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie cienkim, pobudza ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudza jego perystaltykę, chroni przed uchyłkowatością jelit, wpływa na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 133

Pakiet 8 zadanie 29

Czy zamawiający oczekuje zestawu Flocare® uniwersalny do żywienia dojelitowego służący do połączenia worka z dietą lub butelki z dietą, ze zgłębnikiem, umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy do żywienia dojelitowego Flocare® Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 134

Pakiet 8 zadanie 29,30a,30b,

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do żywienia dojelitowego z końcówką EnFit służącego do połączenia diety ze zgłębnikiem.

Połączenie ENFit zastępuje dotychczas stosowane połączenia ENLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 135

Pakiet 8 zadanie 36

Czy zamawiający dopuści dietę Nutrison Advanced Protison hiperkaloryczną (1,28 kcal/ml), bogatą w białko, o zawartości białka 75g(24% En) głównym źródłem białka jest kazeina, źródłem węglowodanów są maltodekstryny, o osmolarności 270 mOsmol/l, worek 500ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, że w dniu 12.07.2018 r. pismem WSz – II.4.291.37.189.2018 dokonał zmiany treści SIWZ, która uwzględnia odpowiedzi na pytania 64, 89.