



Warszawa, dn. 17 września 2018 r.

L.dz. 4481...../2018

**Do wszystkich Wykonawców
przetargu nieograniczonego
P/14/LEKI/2018**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych spr. nr P/14/LEKI/2018

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), poniżej przesyła treść pytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ oraz zmianą treści SIWZ:

Pytania od Wykonawcy nr 1

Pytanie 1. Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 29 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Spasmalgon 500 mg/ml w opakowaniach x10 amp po 5 ml i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2. Czy Zamawiający w Pakiecie 21 wyrazi zgodę na wyodrębnienie poz. 29 i wydzielenie do odrębnego Zadania? Pozwoli to na przystąpienie większej liczby wykonawców, a tym samym uzyskanie niższej ceny.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 2

Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; konfekcjonowanego w saszetkach? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; konfekcjonowanego w saszetkach?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 3

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 36 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1. 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. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie zawiesiny doustnej

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 4

Pytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 13 pozycji 3 (Fenobarbital 40mg/2ml) i utworzenie oddzielnego pakietu dla ww pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu ? Obecne skonstruowanie formularza cenowego odnośnie pakietu nr 13 znacznie ogranicza możliwość przystąpienia do postępowania większej liczby Wykonawców.

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę za wydzielenie z Części 13 pozycji numer 3 i tworzy nowy pakiet nr 32.

Pytania od Wykonawcy nr 5

Pytanie 1. pakiet 29 leki różne cz. 6 pozycja 22 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 przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 pakiet 17 pozycje 15, 16 termin składania ofert: 28.09.2018

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?

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 15 i 16 z pakietu 17 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 6

Dotyczy: P/14/LEKI/2018, Pakiet 29, pozycja 12

Pytanie 1 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie 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). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z Pakietu nr 29 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych, co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 7

Pytanie 1 Czy w pakiecie Nr 17 poz. 45 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,5mg/2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2 Czy Zamawiający w pakiecie Nr 17 poz. 45 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,5mg/2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga, aby zawartość pojemnika jednostkowego nadawała się do użycia w ciągu 12 godzin po jego otwarciu, bez straty na właściwościach farmakologicznych i fizykochemicznych leku.

Pytanie 3 Czy Zamawiający w pakiecie Nr 17 poz. 45 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,5mg/2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Czy w pakiecie Nr 17 poz. 45 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,5mg/2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytania od Wykonawcy nr 8

Pytanie 1 Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiadamy: Należy ilość opakowań przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, oczywiście z zachowaniem maksymalnej liczby porcji w opakowaniu produkcyjnym określonym przez Zamawiającego w kolumnie 7 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytanie 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiadamy: Zamawiający wskazał w SIWZ w jakich pozycjach dopuszczone są alternatywne postaci form leku. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiadamy: Zamawiający wskazał w SIWZ w jakich pozycjach dopuszczone są alternatywne postaci form leku. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiadamy: W przypadku zakończenia produkcji lub czasowego braku dostępności Zamawiający wymaga wyceny tego produktu i umieszczenia stosownej adnotacji po pakiecie.

Pytanie 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części nr 1 poz. 10 na wycenę Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp dopuszczony na jednorazowe zezwolenie MZ w ilości 1540 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z części nr 1 poz. 24 oraz poz.40, poz.41 ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku zakończenia produkcji lub czasowego braku dostępności Zamawiający wymaga wyceny tego produktu i umieszczenia stosownej adnotacji po pakiecie.

Pytanie 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 1 poz. 32 Albumina ludzka i utworzenie nowej części. ? Pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części 1 poz. 26 uman big 180j.m w ilości 23 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części nr 1 poz. 46 na wycenę Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw. do wstrz., 6 amp dopuszczony na jednorazowe zezwolenie MZ w ilości 187 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania preparatu Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw. do wstrz., 6 amp dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie MZ, w liczbie opakowań odpowiadającej zamawianej liczbie jednostek porcji, określonej w kolumnie 6 formularza asortymentowo-cenowego, wynikającej z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 10 Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 52 wymaga wyceny 98 ampulek? Jeśli tak jaką ilość opakowań handlowych należy wycenić ze względu na przeliczenia po przecinku?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga wyceny takiej liczby opakowań, w której będzie zawarte 98 ampulek. Zatem oferowana liczba opakowań wynika z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, oczywiście z zachowaniem maksymalnej liczby porcji w opakowaniu producenckim określonym przez Zamawiającego w kolumnie 7 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytanie 11 Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 55, poz. 56 wymaga wyceny jednego producenta?

Odpowiadamy: Zamawiający w części nr 1 poz. 55, poz. 56 wymaga wyceny produktów jednego podmiotu odpowiedzialnego posiadającego dopuszczenie do obrotu.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 8 wycenę 32 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Czy Zamawiający w części nr 17 poz. 58 wyrazi zgodę na wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw., 1 sbut. (jedyne dostępne na rynku)?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części nr 27 poz. 12 Carbo medicinalis 200mg (brak na rynku dawki 300mg)?

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w części nr 27 poz. 12 Carbo medicinalis w dawce 200 mg z zachowaniem zamawianej liczby porcji oraz z zastrzeżeniem zaoferowania wyłącznie produktów leczniczych.

Pytanie 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 27 poz. 8, 9, 32, 33, 58, 79, 80, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89 i utworzenie nowej odrębnej części. Pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z części nr 27 poz. 28 ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ. W przypadku zakończenia produkcji lub czasowego braku dostępności Zamawiający wymaga wyceny tego produktu i umieszczenia stosownej adnotacji po pakiecie.

Pytanie 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z części nr 27 poz. 73 kalii nitras ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ. W przypadku zakończenia produkcji lub czasowego braku dostępności Zamawiający wymaga wyceny tego produktu i umieszczenia stosownej adnotacji po pakiecie.

Pytanie 18 Czy Zamawiający w części nr 21 poz. 9 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 5 sztuk w ilości 14 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga wyceny takiej liczby opakowań, w której będzie zawarta zamawiana liczba porcji, wskazana w kolumnie 6. Zatem oferowana liczba opakowań wynika z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, oczywiście z zachowaniem maksymalnej liczby porcji w opakowaniu producentem określonym przez Zamawiającego w kolumnie 7 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytanie 19 Czy Zamawiający w części nr 21 poz. 19 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 100 sztuk w ilości 13 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga wyceny takiej liczby opakowań, w której będzie zawarta zamawiana liczba porcji, wskazana w kolumnie 6. Zatem oferowana liczba opakowań wynika z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, oczywiście z zachowaniem maksymalnej liczby porcji w opakowaniu producentem określonym przez Zamawiającego w kolumnie 7 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytanie 20 Czy Zamawiający w części nr 20 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 sztuk w ilości 11 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga wyceny takiej liczby opakowań, w której będzie zawarta zamawiana liczba porcji, wskazana w kolumnie 6. Zatem oferowana liczba opakowań wynika z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, oczywiście z zachowaniem maksymalnej liczby porcji w opakowaniu producentem określonym przez Zamawiającego w kolumnie 7 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytania od Wykonawcy Nr 9

Pytanie 1 Czy Zamawiający w par. 3.5 zamiast stałości ceny brutto wprowadzi stałą cenę netto? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiadamy: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania faktury VAT na płycie CD na rzecz faktury elektronicznej przesyłanej drogą mailową?

Odpowiadamy: Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczania faktury VAT na płycie CD na rzecz faktury elektronicznej przesyłanej drogą mailową.

Pytanie 3 Czy Zamawiający w par. 4.2. usunie konieczność telefonicznego potwierdzenia otrzymanego zamówienia? Zakłada się, że złożone zamówienie będzie realizowane, bez konieczności potwierdzenia tego faktu.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza przesłanie drogą elektroniczną potwierdzenia otrzymania zamówienia na adres e-mail: aptekaszpitalna@inflancka.pl

Pytanie 4 Czy Zamawiający wydłuży czas dostawy leków określony w par. 4.5 z 6 godzin do min. 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Czy Zamawiający usunie par 5.8?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1. z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 10

Pytanie 1 Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 39 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu jedynym dostępnym po 6 amp-strz w ilości 1 opakowania?

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 43 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu jedynym dostępnym po 10 amp w ilości 2 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 63 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20amp w ilości 5 opakowań?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego w ampułkach polipropylenowych o poj. 10 ml, pakowanych maksymalnie po 10 ampułek. Jednocześnie w związku z stwierdzeniem omyłki pisarskiej w w/w pozycji Zamawiający decyduje o wydzieleniu pozycji do nowego pakietu, nr 33 wraz ze zmianą zapisu w kolumnie 2, tj. nazwa międzynarodowa z „Jałowy koncentrat pierwiastków śladowych do dodawania do worków do żywienia pozajelitowego dla pacjentów dorosłych” na „Jałowy koncentrat pierwiastków śladowych do dodawania do worków do żywienia pozajelitowego dla wcześniaków, noworodków, niemowląt i dzieci, nie zawierający fluoru”.

Pytania od Wykonawcy Nr 11

Pytanie 1- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietów preparaty:

| Numer pakietu | L.P. w pakiecie | Nazwa produktu | Zamawiana liczba | Dawka |
|-----------------------------|-----------------|----------------|------------------|--------|
| Pakiet 24 – Leki różne cz.4 | 4 | Diklofenak | 1350 | 100 mg |
| Pakiet 24 – Leki różne cz.4 | 5 | Diklofenak | 100 | 50 mg |

i wydzielenie powyższych leków do oddzielnego Pakietu?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, iż wskazana w pytaniu „Zamawiana liczba” zgodnie z zapisami SIWZ jest de facto zamawianą liczną porcji, a porcję stanowi 1 czopek.

Pytania od Wykonawcy Nr 12

Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 24, pozycja nr 3 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu „Calcium Sandoz + Vitamin C (orange)” pakowanego zbiorczo po 10 tabletek musujących z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 27 opakowań?
- Wapnia laktogluconian + Wapnia węglan + Kwas askorbowy

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem zaoferowania w liczbie opakowań wynikającej z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zamawianej liczby jednostek porcji, określonej w kolumnie 6 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytanie 2 Dotyczy pakietu nr 24, pozycja nr 17 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 14 opakowań?

- Amoksycylina + Kwas klawulanowy 500 mg + 100 mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i.v. / infuzji

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem zaoferowania w liczbie opakowań wynikającej z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zamawianej liczby jednostek porcji, określonej w kolumnie 6 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytanie 3 Dotyczy pakietu nr 24, pozycja nr 19

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu pakowanego zbiorczo po 10 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 2 opakowań?

- Acyklowir proszek do sporządzania roztworu do infuzji 250 mg

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem zaoferowania w liczbie opakowań wynikającej z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zamawianej liczby jednostek porcji, określonej w kolumnie 6 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytania od Wykonawcy Nr 13

Dotyczy pakietu nr 30:

Pytanie 1: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 30 poz. 1 i utworzenie z ww. pozycja osobnego Pakietu np. 30A?

Wydzielenie tych pozycji umożliwi Zamawiającemu uzyskanie jak najlepszych warunków cenowych i umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i bezpośrednich producentów. Obecny kształt zadania wskazuje na możliwość przystąpienia tylko jednego wykonawcy.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 30 poz. 12 i utworzenie z ww. pozycja osobnego Pakietu np. 30B?

Wydzielenie tych pozycji umożliwi Zamawiającemu uzyskanie jak najlepszych warunków cenowych i umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i bezpośrednich producentów. Obecny kształt zadania wskazuje na możliwość przystąpienia tylko jednego wykonawcy.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 30 poz. 17 i utworzenie z ww. pozycja osobnego Pakietu np. 30C?

Wydzielenie tych pozycji umożliwi Zamawiającemu uzyskanie jak najlepszych warunków cenowych i umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i bezpośrednich producentów. Obecny kształt zadania wskazuje na możliwość przystąpienia tylko jednego wykonawcy.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 14

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 1 pozycja 37, preparatu Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego spełniającego wymogi SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 15

Pytanie 1 Dotyczy: **część 1, pozycja 36** Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 w równoważnej ilości? Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG** (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. **Kapsułki są otwierane**, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 16

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 17 poz. 51 na wycenę w gąbki o rozmiarze 3 x 2,5 cm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga zaoferowania gąbki o rozmiarze 3 x 2,5 cm.

Pytanie 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 17 poz. 52 na wycenę w gąbki o rozmiarze 9,5 x 4,8 cm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga zaoferowania gąbki o rozmiarze 9,5 x 4,8 cm.

Pytania od Wykonawcy Nr 17

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1: Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, specyfikuje paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność pasków testowych konkretnego wytwórcy wyłącznie z glukometrami tego samego wytwórcy), co ogranicza konkurencję asortymentowo-

cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, i przenośny, o ograniczonej trwałości sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi 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 włośniczkowej 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 pasków testowych w zakresie 5-45^oC, przechowywanie do 30^oC; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiadamy: W przypadku zaoferowania pasków kontrolnych do glukometru innego niż określony w formularzu asortymentowo-cenowym:

1. Zamawiający wymaga zaoferowania glukometru umożliwiającego wykonanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków.
2. Zamawiający wymaga dostarczenia 9 szt. glukometrów, które spełniają wytyczne normy ISO 15197:2013 lub ISO 15197:2015.

Zamawiający wymaga ponadto:

- po wprowadzeniu pasków testowych i glukometrów nie dostarczanych dotychczas do Szpitala, Wykonawca zapewni bezpłatne szkolenia personelu,
- zapewnienia bezpłatnego serwisu glukometrów przez cały okres obowiązywania umowy (w przypadku awarii czas wymiany na sprawny aparat – 3 dni robocze, wysłanie aparatu do naprawy jaki i przysłanie sprawnego na koszt Wykonawcy),
- dostarczenia bezpłatnie pasków kodujących, kluczy aktywujących, roztworów kontrolnych niezbędnych do kalibracji glukometrów przy każdym użyciu,
- dostarczenia instrukcji prowadzenia badań w języku polskim, która będzie dostarczona wraz z glukometrem,
- na żądanie Zamawiającego przedstawienie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania na terenie RP, certyfikat i deklarację zgodności.

Zamawiający dopuści do użytku na terenie Szpitala glukometr, który zgodnie z załączoną instrukcją został przewidziany do stosowania przez personel medyczny w celu pomiaru stężenia glukozy we krwi u pacjentów lub na potrzeby diagnostyki w stanach nagłych.

Zamawiający wymaga, aby zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego błąd w 95% wyników uzyskanych na glukometrze nie może przekraczać +/- 15% wartości

referencyjnej dla stężeń równych, bądź wyższych niż 100 mg/dl, a przy stężeniach glukozy poniżej 100 mg/dl, przedział ten wynosi +/- 15 mg/dl wartości referencyjnych.

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; 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; 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?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3: Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej 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 dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiadamy: W przypadku zaoferowania pasków kontrolnych do glukometru innego niż określony w formularzu asortymentowo-cenowym:

1. Zamawiający wymaga zaoferowania glukometru umożliwiającego wykonanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków.
2. Zamawiający wymaga dostarczenia 9 szt. glukometrów, które spełniają wytyczne normy ISO 15197:2013 lub ISO 15197:2015.

Zamawiający wymaga ponadto:

- po wprowadzeniu pasków testowych i glukometrów nie dostarczanych dotychczas do Szpitala, Wykonawca zapewnia bezpłatne szkolenia personelu,
- zapewnienia bezpłatnego serwisu glukometrów przez cały okres obowiązywania umowy (w przypadku awarii czas wymiany na sprawny aparat – 3 dni robocze, wysłanie aparatu do naprawy, jak i przysłanie sprawnego na koszt Wykonawcy),
- dostarczenia bezpłatnie pasków kodujących, kluczy aktywujących, roztworów kontrolnych niezbędnych do kalibracji glukometrów przy każdym użyciu,
- dostarczenia instrukcji prowadzenia badań w języku polskim, która będzie dostarczona wraz z glukometrem,

- na żądanie Zamawiającego przedstawienie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania na terenie RP, certyfikat i deklarację zgodności. Zamawiający dopuści do użytku na terenie Szpitala glukometr, który zgodnie z załączoną instrukcją został przewidziany do stosowania przez personel medyczny w celu pomiaru stężenia glukozy we krwi u pacjentów lub na potrzeby diagnostyki w stanach nagłych. Zamawiający wymaga, aby zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego błąd w 95% wyników uzyskanych na glukometrze nie może przekraczać +/- 15% wartości referencyjnej dla stężeń równych bądź wyższych niż 100 mg/dl, a przy stężeniach glukozy poniżej 100 mg/dl, przedział ten wynosi +/- 15 mg/dl wartości referencyjnych.

Pytania od Wykonawcy Nr 18

Pytanie 1 Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 oraz §4 ust.12 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiadamy: Zmiany ilościowe poszczególnych pozycji nie stanowią zmiany umowy. Podane w SIWZ ilości zostały oszacowane na podstawie rzeczywistego zużycia w poprzednim roku. Realizowane w ramach umowy dostawy będą wynikały z rzeczywistego zapotrzebowania Szpitala na zamówione produkty lecznicze.

Pytanie 2 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 rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §4 ust.13 oraz §6 ust.2 ppkt e) projektu umowy)?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Do §8 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedotrzymanie terminów wykonania umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 19

Pytanie 1 Czy Zamawiający w Pakiet 1 - Ampułki poz. 37 (Bupiwakainy chlorowodorek jednowodny Spinal Heavy 0,02 g/4 ml) **wymaga zaferowania 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)

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytania od Wykonawcy Nr 20

Pytanie 1: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w **Pakiecie 7 w pozycji 4,7,10,12,17** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 7 pozycji 13 i 19** nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml i 1000ml w opakowaniu worków Viaflo? PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym pH oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu 7 pozycji 1,2,3,5,6,8,9,14,15** i utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 7, pozycja 11** preparatu: NaCl 0,9% do irygacji 500 ml typu pour bottle w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w **Pakiecie 10 w pozycji 2,3,5,7,8,10** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu 10 pozycji 1,4,6** i utworzenie nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 21

Pytanie 1 Czy Zamawiający w części 7 poz. 7,10,12,13,17 dopuści złożenie oferty na płyny infuzyjne w opakowaniach zbiorczych po 20 szt.?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 22

Pytanie 1: Czy w pakiecie 1 Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 25 oraz 63 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie większej ilości ofert konkurencyjnych i uzyskanie korzystniejszej wyceny przez Zamawiającego?

Odpowiadamy: **W pakiecie 1 dla pozycji 25:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ. **W pakiecie 1 dla pozycji 63:** Zamawiający decyduje o wydzieleniu pozycji do nowego pakietu nr 33, a w związku ze stwierdzeniem omyłki pisarskiej zmienia zapis w kolumnie 2, tj. nazwa międzynarodowa z „Jałowy koncentrat pierwiastków śladowych do dodawania do worków do żywienia pozajelitowego dla pacjentów dorosłych” na „Jałowy koncentrat pierwiastków śladowych do dodawania do worków do żywienia pozajelitowego dla wcześniaków, noworodków, niemowląt i dzieci, nie zawierający fluoru”.

Pytanie 2: Czy w pakiecie nr 7 Zamawiający dopuści w pozycjach nr 7,10,12,13,17,19 opakowanie typu butelka stojąca z dwoma portami o różnej wielkości oznaczonymi jako port do infuzji i port do iniekcji?

Odpowiadamy: W części 7 poz. 17 Zamawiający nie wyraża zgody. W części 7 poz. 7,10,12,13,19 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, z zastrzeżeniem zachowania wymienionej w Kolumnie 7 formularza asortymentowo-cenowego „Maksymalnej liczby porcji w opakowaniu producentkim”.

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 21 pozycji nr 6, 9, 18, 29, 35 i utworzenie oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie w zakresie wymienionych produktów oferty konkurencyjnej szerszej grupie dostawców a tym samym uzyskanie korzystniejszej wyceny?

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy nową część numer 31.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w pakiecie nr 21 pozycji nr 18 opakowanie określone jako ampułka polietylenowa – pasowało do wszystkich typów strzykawk i umożliwiało bezpieczną pracę w systemie bezigłowym?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 30 w pozycji 1 produkt leczniczy Addamel 10 ml w opakowaniu typu ampułka polipropolenowa x 20 sztuk?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem zaoferowania w liczbie opakowań wynikającej z przeliczenia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zamawianej liczby jednostek porcji, określonej w kolumnie 6 formularza asortymentowo-cenowego.

Pytanie 6: Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 30 pozycji nr 17 zaoferowany produkt posiadał stabilność z emulsją tłuszczową stosowaną u wcześniaków, noworodków i małych dzieci – Smoflipid?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wymaga w części nr 30 w pozycji nr 17 zaoferowania pełnego kompletu pierwiastków śladowych dla niemowląt i dzieci wzbogaconych także o fluor?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga.

Pytanie 8: Czy w odniesieniu do rekomendowanej podaży cynku u wcześniaków wynoszącej 450-500ug/kg mc/dobę Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie nr 30 pozycji nr 17 produktu leczniczego zawierającego cynk na poziomie 2500ug/10 ml, pozwalającego osiągnąć całkowitą podaż cynku – zgodnie z dawkowaniem – 1ml produktu leczniczego Peditrace na kg mc bez konieczności dodatkowej suplementacji roztworem cynku?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga.

Pytania od Wykonawcy Nr 23

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 17 poz. 22 na zaoferowanie leku Lioton 1000* 30g żel i pozwoli na zaoferowanie ilości 1:1 czyli 10op? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat, mimo wyższej dawki i większego opakowania.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 24

Pytanie 1: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na część 19 – czyli na produkty będące wyrobami medycznymi, a nie lekami, nie będzie wymagane przedłożenie koncesji, a wystarczające będzie złożenie oświadczenia o braku konieczności posiadania koncesji.

Odpowiadamy: Zamawiający informuje, że dla części 19 nie jest konieczne wykazanie uprawnienia do obrotu produktami leczniczymi, gdyż ta część obejmuje tylko wyroby medyczne.

Pytanie 2: Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów dotyczących kary umownej (§8 ust. 1) na zapis: W przypadku niedotrzymania terminów wykonania umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 2% wartości partii niedostarczonych towarów w terminie.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do Części 19 (wyroby medyczne, a nie leki) do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia. Konieczność dostarczenia przez Dostawcę towaru „NA CITO” w ciągu maksymalnie 6 godzin od złożenia zamówienia i maksymalnie do 24 godzin (1 dzień roboczy) może w wielu przypadkach okazać się niezwykle trudna, jeśli nie niemożliwa do zrealizowania np. w sytuacji, gdy Zamawiający złoży zamówienie w formie faksu po godzinach pracy Dostawcy w ostatnim dniu tygodnia roboczego. Poza tym stosowanie tak krótkiego terminu dostawy, wydaje się być nieuzasadnione biorąc pod uwagę, że przedmiotem umowy nie są leki, ani inne produkty, których dostawy nie da się zaplanować z góry. To do obowiązków Zamawiającego należy

takie zaplanowanie harmonogramu dostaw, aby posiadał on dostateczną ilość wyrobów będących przedmiotem umowy w danym momencie.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: Dotyczy SIWZ Rozdział 1 § 1 pkt 10

Prosimy Zamawiającego o możliwość przesyłania faktur VAT „na żądanie Zamawiającego” na adres e-mail Zamawiającego.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 25

Pytanie 1: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1 pozycji nr 63, pakiecie nr 30 pozycji nr 1 - zaoferowany preparat pierwiastków śladowych mógł być stosowany u pacjentów dorosłych niezależnie od wagi wyjściowej?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania w pakiecie nr 30 pozycji nr 1 preparat pierwiastków śladowych mógł być stosowany u pacjentów dorosłych niezależnie od wagi wyjściowej. W związku ze stwierdzeniem omyłki pisarskiej w pakiecie nr 1 pozycja 63 Zamawiający decyduje o wydzieleniu pozycji do nowego pakietu, nr 33 wraz ze zmianą zapisu w kolumnie 2, tj. nazwa międzynarodowa z „Jałowy koncentrat pierwiastków śladowych do dodawania do worków do żywienia pozajelitowego dla pacjentów dorosłych” na „Jałowy koncentrat pierwiastków śladowych do dodawania do worków do żywienia pozajelitowego dla wcześniaków, noworodków, niemowląt i dzieci, nie zawierający fluoru”.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 30 pozycji nr 26 - w zaoferowanym preparacie pierwiastków śladowych poziom cynku nie przekraczał 5 mg zgodnie z zaleceniami ASPEN 2012?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytania od Wykonawcy Nr 26

Pytanie 1: Dotyczy wzoru umowy §8 ust. 1. Prosimy o zmniejszenie kar umownych do wartości 0,2% wartości złożonego zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Dotyczy SIWZ §17 – spełnienie warunków udziału w postępowaniu

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie złożenia Zezwolenia Głównego inspektora Farmaceutycznego na hurtowy obrót produktami leczniczymi. Zamówienia wapno (pakiet 22) wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiadamy: Zamawiający informuje, że dla części 22 nie jest konieczne wykazanie uprawnienia do obrotu produktami leczniczymi, gdyż ta część obejmuje wyroby, nie będące produktami leczniczymi.

Odpowiedzi i zmiany stanowią integralną część SIWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Zamawiający nanosi następujące zmiany w § 22. SIWZ „Wadium” dla Pakietów 13, 25 i 21 oraz ustala kwoty wadium dla Pakietów 31, 32, 33.

| Numer pakietu | Kwota wadium |
|---------------|--------------|
| Pakiet nr 1 | 5171,00 zł |
| Pakiet nr 13 | 105,00 zł |
| Pakiet nr 21 | 1000,00 zł |
| Pakiet nr 31 | 893,00 zł |
| Pakiet nr 32 | 24,00 zł |
| Pakiet nr 33 | 65,00 zł |

Ponadto Zamawiający dokonuje sprostowania;

w § 5. SIWZ „Termin wykonania zamówienia” na zapis o brzmieniu:

1. Wymagany termin realizacji zamówienia:
 - 1) W zakresie części 1,9,14,16,17, 22, 23, 24, 26, 27, 28, 31 - 17 miesięcy od daty podpisania umowy lub do czasu wykorzystania wartości umowy.
 - 2) W zakresie części 2-8, 10-13,15, 18-21, 25, 29, 30 12, 32,33 - 12 miesięcy od dnia 06.02.2019 r. lub do czasu wykorzystania wartości umowy.

w ust. 4 Formularza oferty (Załącznik nr 1 do SIWZ) na zapis o brzmieniu:

4. Dostawę stanowiącą przedmiot zamówienia realizować będziemy przez okres:
 - a) 17 miesięcy w zakresie pakietu nr 1,9,14,16,17,22,23,24,26,27,28,31 licząc od dnia jej podpisania;
 - b) 12 miesięcy w zakresie Pakietu nr 2-8,10-13,15,18-21,25,29,30,32,33 od dnia 06.02.2019 r. lub do wykorzystania wartości umowy.

oraz w § 4 ust.1 -Realizacja umowy, na zapis o brzmieniu:

1. Dostawy leków będą realizowane przez okres 12 miesięcy w zakresie Pakietu nr 2-8,10-13,15,18-21,25,29,30,32,33 od dnia 6.02.2019 r. lub do wykorzystania kwoty określonej w § 3 ust 1 niniejszej umowy; w zakresie Pakietu nr 1,9,14,16,17,22,23,24,26,27,28,31 przez okres 17 miesięcy od dnia zawarcia umowy lub do wykorzystania kwoty określonej w § 3 ust.1 niniejszej umowy jeśli wykorzystanie wartości nastąpi w okresie krótszym niż termin realizacji umowy

Zmieniony Załącznik nr 2 do SIWZ– Formularz asortymentowo – cenowy z nowo utworzonymi pakietami, zmieniony projekt umowy oraz Formularz oferty (Załącznik nr 1 do SIWZ) Zamawiający zamieścił na stronie www.ipzp.pl oraz www.szpital-inflancka.pl

**Termin składania ofert zostaje ustalony na dzień 04.10.2018 r. do godz. 10.00.
Otwarcie ofert nastąpi 04.10.2018 r. o godz. 10.30.**

KIEROWNIK
Pionu Administracyjno-Logistycznego
Krzysztof Siłny