

Białystok, dn. 31.08.2018r.

Numer pisma: DA.ZP.242.38.1.2018

**Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków oraz preparatów dezynfekcyjnych, oznaczenie postępowania DA.ZP.242.38.2018.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U z 2015r., poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytania i odpowiedzi na pytania Wykonawców:

Pytania do Pakietu nr 2

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 16 (Omeprazolom) wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

=====

Pytania do Pakietu nr 4

Pytanie nr 1

Pakiet nr 4 pozycja 18

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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 4 pozycja 18

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3**Pakiet 4, pozycja 18**

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 nr 4**Pakiet 4, pozycja 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 18 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji 18 z Pakietu nr 4.

=====

Pytania do Pakietu nr 11**Pytanie nr 1**

Pakiet nr 11, poz. 1,3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 11 pozycji 1 oraz 3?

Wyłączenie pozycji 1 (amoksycylina + kwas klawulonowy 1,2 fiol.) oraz 3 (Amoksycylina + kwas klawulonowy 0,6 fiol.) z pakietu nr 11 na odrębny pakiet spowoduje uzyskanie dla szpitala bardziej korzystnej ekonomicznie ceny na te formy antybiotyku iniekcyjnego. A te właśnie postaci antybiotyku są najczęściej stosowane w szpitalu.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wyłączenie z pakietu nr 11 pozycji 1 oraz 3.

=====

Pytania do Pakietu nr 14**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 poz. 11 (Mesalazine) wycene preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 14 poz. 27 (Azithromycinum 500 mg fiol)?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.

Uwaga: Wyrażamy zgodę na podanie ostatniej ceny i podanie informacji pod pakietem.

Pytanie nr 3

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 14 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg) konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 4

Czy zamawiający wydzieli w pakiecie 14 poz. 7 (Carbetocin 100 mcg/1 ml x 5 amp iv) do osobnego Pakietu. Wydzielenie umożliwi złożenie oferty w korzystnej dla Zamawiającego cenie.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 14.

=====

Pytania do Pakietu nr 17**Pytanie 1:****Dotyczy: pakiet 17, poz. 6**

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.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 17 poz. 1 był preparat 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 nie wymaga preparatu rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

Pytanie nr 3

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 17 poz. 1 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytania do Pakietu nr 29

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 29 pozycji 1 produktu Roztwór pierwiastków śladowych dla dorosłych – 10ml w opakowaniu ampułka?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 29 pozycji 3 produktu Witaminy rozpuszczane w tłuszczach dla dorosłych – 10ml w opakowaniu ampułka?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 29 pozycji 10 produktu Emulsja tłuszczu na bazie oleju sojowego 10% - 500ml w opakowaniu worek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 29 pozycji 11 produktu Roztwór pierwiastków śladowych dla wcześniaków, noworodków i dzieci - 10ml w opakowaniu fiolka?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 29 pozycji 13 preparatu osoczozastępczego opartego na 3 % zmodyfikowanej płynnej żelatynie - 500ml, opakowanie worek z dwoma portami?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytania do Pakietu nr 30

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 30 poz. 2 wycenę preparatu o nazwie handlowej Żuravit, kaps.elast., 36 szt w ilości 100 op?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 30 poz. 3 (Salbutamol 0,1%) i utworzy odrębny pakiet z tą pozycją?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji nr 3 z Pakietu nr 30.

Pakietu nr 34

Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 34 poprzez dopisanie pod tabelą : „Wymagane – brak zawartości antytrombiny III (AT3)”.

Formularz Szczegółowy Oferty Pakietu nr 34 z ww. wymaganiem dołączony do niniejszego pisma.

Pytania do Pakietu nr 45

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 45 poz. 3 na zaoferowanie immunoglobuliny antyHBs w dawce 180j.m./ml x 1ampułka w ilości 50 amp ?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający z powodu braku na rynku wykreśli z pakietu nr 45 poz. 10 ?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji nr 10 z Pakietu nr 45.

Pytania do Pakietu nr 52

Pytanie nr 1

Pakiet 52, poz.1

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 52 w pozycji 1 cefuroksimum 50mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań do podania do komory przedniej oka, w opakowaniach po 10 fiolek bez igieł?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 52 pozycji 2 do oddzielnego pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 53

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 53 poz.1 wycenę 63 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.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 54

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 54 poz. 1 i 2 preparatu Zofenil w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 54 poz. 8 preparatu Siofor w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Wyrażamy zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 54 poz. 14 preparatu Primacor 10mg w postaci tabletek powlekanych?

Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie 54 poz. 12 oryginalnego preparatu nebivololu pod nazwą Nebilet?

Pozwoli to na uzyskanie przez Zamawiającego niższej ceny na ten preparat

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

Pytania do Pakietu nr 55

Pytanie nr 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 55 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 100 g.? Jeśli tak to prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia masy produktu na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 57

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 57 pozycji 3 produktu leczniczego w butelce szklanej?

Odpowiedź; Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 57 pozycji 26 produktu NaCl 0,9%-500ml do przepłukiwań w butelce zakręconej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 67

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 67 poz. 2 (Matricaria Chamomilla 100ml) wycenę preparatu o nazwie handlowej Azulan 100ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 68

Pytanie nr 1

Czy zamawiający w ramach pakietu 68 dopuści wyrób medyczny o nazwie handlowej HEMOPATCH, hemostatyk uszczelniający wskazany do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniając podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna.

Produkt może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłowej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycnoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego który w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantynowego. Hemopatch jest dostępny w rozmiarze 4,5 cm x 9,0 cm 3szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie:

Świadczenie zdrowotne po zastosowaniu produktu - uszczelniający hemostatyk o nazwie handlowej Hemopatch osiągnie ten sam rezultat przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę produktu stanowią jego wskazania, oraz dopuszczenie do obrotu.

Dopuszczenie w/w materiału podniesie konkurencyjność składanych ofert, co pozwoli na możliwość wyboru najlepszej w aspekcie merytorycznym a także na uzyskanie realnych oszczędności z zachowaniem najwyższej skuteczności hemostatycznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt miał rejestrację jako produkt leczniczy.

Pytania do Pakietu nr 69

Pytanie nr 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 69 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie 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 bakterii występujący również w produkcie oryginalnym) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 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 doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zaoferowany produkt musi spełniać wymagania określone w SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 2

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 69 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu probiotycznego 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 60 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 doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 70

Pytanie nr 1

Pakiet 70 poz. 3

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

Odpowiedź: Tak, wymagamy.

Pytanie nr 2

Pakiet 70 poz. 3

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

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

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

Odpowiedź: Tak, wymagamy.

Pytania do Pakietu nr 72

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 72 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytania do Pakietu nr 76

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 76 poz. 1 (Nystatin susp 5g) wycenę preparatu o wielkości opakowania Nystatyna Teva, **2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.** W ilości 400 szt? Zmiana wielkości opakowania przez Producenta.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 76 poz. 2 (Nystatin 500 000j x 16) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 80

Pytanie nr 1

Czy w Pakiecie nr 80 poz. 1 - Sevoflurane - 250ml butelka z materiału nietłukącego się – 396 op. – Zamawiający wymaga, aby butelki z płynnym anestetykiem były fabrycznie wyposażone w szczelne urządzenie (adapter) do napełniania parowników tak, aby zbędnym było otwieranie butelek, nakręcanie adapterów do napełniania parownika, powtórne odkręcanie adapterów, zakręcanie butelek po napełnieniu ?

Taki system z fabrycznie zamontowanym adapterem do butelki, umożliwiający bezpośrednie napełnienie parownika, gwarantuje szpitalowi:

- Bezpieczeństwo personelu medycznego i pacjenta poprzez zapewnienie szczelności butelki na każdym etapie użytkowania
- Eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów Sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co może mieć miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.
- Przenosi odpowiedzialność za szczelność połączenia butelki z adapterem na producenta, a nie na personel medyczny Zamawiającego
- Fabrycznie zamontowany na butelce adapter nie wymaga dezynfekcji (dodatkowy nieujawniony koszt szpitala w przypadku adapterów wielokrotnego użycia), wyklucza możliwość przenoszenia zakażeń wewnątrzszpitalnych, gdyż po zużyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką.
- Jest fabrycznie zamontowany i poddany kontroli jakości.

Czy Zamawiający wymaga produktu z fabrycznie zamontowanym na każdej butelce systemem napełniania parownika, który minimalizuje ryzyko skażenia środowiska pracy i narażenia personelu medycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy w Pakiecie nr 80 pozycja 1- Sevoflurane - 250ml butelka z materiału nietłukącego się – 396 op., Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produkt

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy w Pakiecie nr 80 poz. 1 - Sevoflurane - 250ml butelka z materiału nietłukącego się – 396 op. - Zamawiający wymaga, aby do każdej butelki Sevofluranu dołączony był fabrycznie nowy adapter?

Dokręcane do butelki po jej otwarciu adaptory służą do napełniania parownika. Producenci parowników nie zawsze wyposażają go w adapter lub dostarczają co najwyżej jeden adapter do jednego parownika; adaptory ulegają również zniszczeniu, zagubieniu, przypadkowemu wyrzuceniu wraz z butelką. Ponadto z uwagi na możliwość przeniesienia patogenów wraz z adapterem nie zaleca się używania tego samego adaptera na różnych salach operacyjnych. W przypadku przetargu na dostawę leku przez okres 24 miesięcy mogą się więc zdarzyć różne sytuacje losowe- zagubienia, zniszczenia lub przypadkowego wyrzucenia adaptera, dlatego prosimy jak w powyższym pytaniu, o określenie wymaganych ilości adapterów na czas trwania umowy przetargowej, w przypadku zaoferowania butelki z takim właśnie systemem napełniania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy zamawiający w przypadku zaoferowania produktu, w którym trzeba zastosować dodatkowy element łączący butelkę z parownikiem, wymaga aby element był fabrycznie nowy, zapakowany w opakowanie z pełną informacją o wyrobie w języku polskim ?

Odpowiedź; Wymaga.

Pytanie nr 5

Czy zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Sojourn Firmy Bioton (Piramal) w butelce 250ml – płyn wziewny, bez zawartości wody w pojemniku ze szczelnym bezpiecznym systemem napełniania typu Drager Filling Adapter S wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 83

Pytanie nr 1

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 83 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia szczepów bakteryjnych będących produktami i zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie zamiennika o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób

dorośltych, zawierajęcym w swoim składzie inny, najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę oraz w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku preparatu opisanego w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 83 poz. 1 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 dorośltych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zmiana SIWZ.

Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 83 pozycja 1 poprzez dopisanie potęgi 9.

jest

Lactobacillus rhamnosus R0011, *Lactobacillus helveticus* R0052 2 x 10 CFU w jednej kapsułce - opakowanie 60 kaps

Po doprecyzowaniu:

Lactobacillus rhamnosus R0011, *Lactobacillus helveticus* R0052 2 x 10⁹ CFU w jednej kapsułce - opakowanie 60 kaps

Formularz Szczegółowy Ofert – Pakiet nr 83 z wprowadzoną zmianą stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytania do Pakietu nr 90

Dotyczy wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 90 lub o wydłużeniu terminu dostaw do np. 2 dni roboczych. Wapno sodowane jest wyrobem medycznym, nie lekiem i jako takie nie służy ratowaniu życia. Dodatkowo posiada indikator zużycia co pozwala przewidzieć konieczność jego zamówienia z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 91

Pytanie 1:

Dotyczy: pakiet 91 poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 w równoważnej ilości opakowań?

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.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 91 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele preparatu probiotycznego 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 i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

=====

Pytania do Pakietu nr 96

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 96 poz. 4 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Espumisan 40 mg/1ml krople, posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum krople?

Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan krople:

- „- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, takich jak, np.: wzdęcia.
- Wspomagająco w niemowlęcych kolkach jelitowych u niemowląt.
- Wspomagająco w przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii.
- Jako środek zmniejszający pienienie treści przewodu pokarmowego w zatruciach środkami powierzchniowo czynnymi”.

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Dimeticonum krople:

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

Espumisan krople jest w opakowaniach x 30ml.

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

Bardzo prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie 260 opakowań x 30 ml. Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie niższej ceny mimo zaproponowania większego opakowania.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie ww. preparatu w ilości 260 opakowań po 30 ml.

=====

Pytania do Pakietu nr 100

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 100 pozycji 1 produktu Rocuronium bromide 50mg/5ml x 10 fiolek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

=====

Pytania do Pakietu nr 102

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 102 poz. 3 (Mesalazine 250 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

=====

Pytania do Pakietu nr 105

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 105 poz. 3 (TERLIPRESSIN) wycenę preparatu w dawce 0,2mg/ml;5ml,inj,5f w ilości 260 op?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wydzieli w Pakiecie 105 poz. 3 (Telipressin 1 mg/8,5 ml x 5 amp.) do osobnego Pakietu. Wydzielenie umożliwi złożenie oferty w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji nr 3 z Pakietu 105.

=====

Pytania do Pakietu nr 134

Pytanie nr 1

Dotyczy zadania nr 134 - Infliximab:

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na Infliximab z przeznaczeniem do stosowania w Chorobie Leśniowskiego Crohna posiadający refundację na 2 lata (program B 32)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (posiadania refundacji) okresu refundacji na 2 lata, ale zaoferowany produkt musi być refundowany przez NFZ w ramach programu B32 – Leczenie Choroby Leśniowskiego – Crohna przez cały okres obowiązywania umowy zawartej w ramach rozstrzygnięcia przedmiotowego postępowania.

=====

Pytania do Pakietu nr 137

Pytanie nr 1

Pakiet nr 137 poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający dopuści worki do żywienia z równoważnym łącznikiem large – lock?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

=====

Pytanie do Pakietu nr 145

Pytanie nr 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 145 dopuści preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych i amin [o składzie: 0,15 g N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina 0,14 g Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy ,propanian(sól)] spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

=====

Pytania do Pakietu nr 146

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 146 poz. 1 dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby? lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

W PRZYPADKU ZGODY NA sposób pakowania po 100 szt. PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

Odpowiedź; Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 146 poz. 2 dopuści: Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu- tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie, grzyby, drożdże, wirusy (w tym Polio i Adeno) do 1 minuty (13727, 13624, 14476) lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone

36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu-tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie, grzyby, drożdże, wirusy (w tym Polio i Adeno) do 1 minuty (13727, 13624, 14476)
W PRZYPADKU ZGODY na sposób pakowania po 200szt. PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

W PRZYPADKU ZGODY NA TYLKO POZ. 1 LUB TYLKO POZ. 2 PROSIMY O WYDZIELENIE DO OSOBNIEGO PAKIETU PRODUKTU NA KTÓRY ZAMAWIAJĄCY SIĘ ZGODZIŁ
Odpowiedź; Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 146 poz 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojczy: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus, MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź; Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

do pakietu 146 poz. 1a i 1b:

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia,) w czasie 30 sekund, Noro w czasie 1 minut, Polyoma do 5 minut, Rota, Tbc w czasie 15 minut, o wymiarach 20cmx20cm a opakowaniu typu tuba a 200sztuk będące wyrobem medycznym klasy IIa ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

do pakietu 146 poz. 2a i 2b:

Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki na bazie propanolu i QAV, niezawierające aldehydów i fenoli o szerokim spektrum działania wg norm opisanych w SIWZ oraz norm równoważnych wg DVV, RKI, US EPA : B, F (Candida albicans), Tbc, V (HIV, HBV HCV, Vaccinia, BVDV, Adeno) w krótkim czasie od 15 sekund do 1 minuty, o wymiarach 13cmx18,5cm a opakowaniu typu tuba a 125sztuk będące wyrobem medycznym klasy IIa?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 6

Pakiet 146. poz. 1

Czy Zamawiający wymaga produktu, którego kompatybilność materiałowa ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzona została badaniami w niezależnych laboratoriach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 146. poz. 1

Czy Zamawiający wymaga chusteczek nasączonych płynem, opartym o mieszaninę co najmniej 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet 146. poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt wykazujący działanie względem B (w tym MRSA), F (Candida Albicans), Tbc (M.terrae+M.avium), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia spektrum o wirus Adeno i Polio?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

Pakiet 146. poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek w opakowaniu twardym i opakowaniu uzupełniającym po 150 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 10

Pakiet 146. poz. 2

Czy Zamawiający wymaga produktu, którego kompatybilność materiałowa ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzona została badaniami w niezależnych laboratoriach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 146 poz. 1 a i 1 b

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki konfekcjonowane w twardej tubie, działające wobec B, F (C. albicans), HIV, HBV, HCV, Noro w czasie do 1 minuty, z możliwością poszerzenia spektrum działania do prątkobójczego oraz pełnego wirusobójczego przy wydłużeniu czasu działania. Chusteczki o nazwie Sani-Cloth Active – obecnie stosowane w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu nr 146 poz. 2 a i 2 b

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający w spektrum: B, F (C. albicans), V (osłonięte łącznie z HBV, HCV, HIV), rota w czasie 1 minuty, adeno do 5 minut. Rozmiar chusteczki 13x24,5cm w op. 90szt. Chusteczki o nazwie Incides N - obecnie stosowane w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu nr 146 poz. 2 a

Ze względu na dużą rozbieżność pomiędzy ilością opakowań oryginalnych i uzupełniających, prosimy o wyjaśnienie czy ilość zapotrzebowania w pakiecie nr 146 poz. 2 a jest ilością rzeczywistą.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

=====

Pytania do projektów umów

pytania do umowy Zał. nr 7A

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 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.3 i ust.4 oraz i §10 ust.1 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Do treści §3 ust.9 projektu umowy prosimy o dopisanie warunku: "pod warunkiem, że wykonawca zamówienia, nie będący producentem, mógł posiadać wiedzę o spodziewanych brakach produkcyjnych."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Do §5 ust.5 projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pod pojęciem "...oszacowania ilości", skoro zapotrzebowanie na ilość podaje Zamawiający?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Do §9 ust.1 pkt 3). Wnosimy o zmniejszenie wymiaru kary za brak informacji o brakach produkcyjnych do wysokości 0,2% wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §9 ust.1 pkt 4) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od wartości całej umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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 zapisów §10 ust.1 pkt 2), 3) i 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §10 ust.1 pkt 1) umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §10 ust.1 pkt 1) projektu umowy część zdania w brzmieniu: "*nie może być dłuższy niż cztery lata od dnia jej zawarcia*;", zastąpić brzmieniem: "*nie może być dłuższy niż **dwa lata** od dnia jej zawarcia*.". Wskazujemy, że wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

pytania do umowy Zał. nr 7C:

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 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.3 i ust.4 oraz i §10 ust.1 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Do treści §3 ust.9 projektu umowy prosimy o dopisanie warunku: "pod warunkiem, że wykonawca zamówienia, nie będący producentem, mógł posiadać wiedzę o spodziewanych brakach produkcyjnych."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Do §5 ust.5 projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pod pojęciem "...oszacowania ilości", skoro zapotrzebowanie na ilość podaje Zamawiający?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Do §9 ust.1 pkt 3). Wnosimy o zmniejszenie wymiaru kary za brak informacji o brakach produkcyjnych do wysokości 0,2% wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §9 ust.1 pkt 4) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od wartości całej umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §10 ust.1 pkt 2), 3) i 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §10 ust.1 pkt 1) umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §10 ust.1 pkt 1) projektu umowy część zdania w brzmieniu: "*nie może być dłuższy niż cztery lata od dnia jej zawarcia;*", zastąpić brzmieniem: "*nie może być dłuższy niż **dwa lata** od dnia jej zawarcia;*". Wskazujemy, że wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

pytania do Umowy Załącznik nr 7D (pakiety nr 35 i 80):

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 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.3 i ust.4 oraz i §11 ust.1 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Do treści §3 ust.9 projektu umowy prosimy o dopisanie warunku: "pod warunkiem, że wykonawca zamówienia, nie będący producentem, mógł posiadać wiedzę o spodziewanych brakach produkcyjnych."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Do §5 ust.5 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu dot. własności parowników poprzez zapis dający możliwość przystąpienia do przetargu hurtowni farmaceutycznej, która nie jest producentem przedmiotu umowy, a co za tym idzie nie jest właścicielem parowników. Sugerowany zapis w §5 ust.5 projektu umowy: "*Wykonawca zamówienia może swobodnie dysponować parownikami w trakcie i po zakończeniu obowiązywania umowy.*"

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Do §6 ust.5 projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pod pojęciem "...oszacowania ilości", skoro zapotrzebowanie na ilość podaje Zamawiający?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Do §10 ust.1 pkt 5) projektu umowy. Wnosimy o zmniejszenie wymiaru kary za brak informacji o brakach produkcyjnych do wysokości 0,2% wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §10 ust.1 pkt 6) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od wartości całej umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §11 ust.1 pkt 1) umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §11 ust.1 pkt 1) projektu umowy część zdania w brzmieniu: "*nie może być dłuższy niż cztery lata od dnia jej zawarcia;*", zastąpić brzmieniem: "*nie może być dłuższy niż **dwa lata** od dnia jej zawarcia;*". Wskazujemy, że wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §11 ust.1 pkt 2), 3) i 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych do 7 dni?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 7 dni?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 2 Wzoru umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

dotyczy Załącznika nr 7a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust 1 pkt 1) Wzoru umowy na 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

dotyczy Załącznika nr 7a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust 1 pkt 2) Wzoru umowy na 2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

dotyczy Załącznika nr 7a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust 1 pkt 3) Wzoru umowy na 2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

dotyczy Załącznika nr 7a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust 1 pkt 4) Wzoru umowy na 0,05% wartości brutto zamówionej części towaru?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 9 ustęp 1 punkt 1-3 umowy i ustanowi karę za odstąpienie od umowy liczoną od wartości niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 9 ustęp 1 punkt 4 umowy i ustanowi karę za każdy dzień opóźnienia w terminowej realizacji liczoną od wartości niedostarczonych towarów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Brak zgody na zmianę.

Pytanie:

Dotyczy § 3 ustęp 7 umowy. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym 6 miesięcy

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Czy zamawiający wykreśli zapis par. 3.9 oraz 9.1.3?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający wykreśli par. 4.4? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4.5 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 4.4 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału wykonawcy i możliwość rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający w par. 4.5.1 wydłuży termin reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem, wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź; Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni w par. 3 poz. nr 21, ponieważ lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił warunków, m. in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic 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 z § 1 ust. 3 i ust. 4 oraz i § 10 ust. 1 pkt. 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Do treści § 3 ust. 9 projektu umowy prosimy o dopisanie warunku: "pod warunkiem, że wykonawca zamówienia, nie będący producentem, mógł posiadać wiedzę o spodziewanych brakach produkcyjnych."

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Do treści § 5 ust. 5 projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pod pojęciem „...oszacowania ilości”, skoro zapotrzebowanie na ilość podaje Zamawiający?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Do treści § 9 ust.1 pkt. 3) Wnosimy o zmniejszenie wymiaru kary za brak informacji o brakach produkcyjnych do wysokości 0,2 % wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w § 9 ust. 1 pkt. 4) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1 % dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od wartości całej umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Czy w przypadku wstrzymanie produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary poprzez Wykonawcę (dotyczy zapisów § 10 ust. 1 pkt. 2), 3) i 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści § 10 ust. 1 pkt. 1) umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w § 10 ust. 1 pkt. 1) projektu umowy część zdania w brzmieniu: „nie może być dłuższy niż cztery lata od dnia jej zawarcia.”, zastąpić brzmieniem: „nie może być dłuższy niż dwa lata od dnia jej zawarcia.”. Wskazujemy, że wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

=====

Pytania do treści SIWZ

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający potwierdza, że zaoferowane wyroby medyczną muszą posiadać ważne dokumenty dopuszczające do obrotu tj. ważny znak CE oraz deklarację zgodności?

Odpowiedź: Zaoferowane wyroby w przedmiotowym postępowaniu muszą posiadać wymagane atesty, certyfikaty, dopuszczenia do obrotu i używania, spełnia wszystkie normy i wymagania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w przedmiotowym zakresie oraz spełnia wymogi dyrektyw unijnych.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 4

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

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pytanie nr 5

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: Wyrażamy zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Pozostałe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie ulegają zmianie.

UWAGA: Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadzonych niniejszym pismem.

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz

mgr Joanna Karęba-Słoma