



SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU

Zabrze, dnia 25/11/2016r

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax sekretariat (032) 277-61-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (032) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART 38 UST 1 I 4 PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 19/PN/16 NA DOSTAWY LEKÓW

Pytanie nr 1

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

Odpowiedź nr 1

W przypadku zakończenia produkcji leku należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź nr 2

W przypadku wstrzymania/braku produkcji leku należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o wstrzymaniu/braku produkcji.

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

Pytanie nr 4

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

Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Pytanie nr 5

W Pakiecie nr 11, pozycja 21 Zamawiający wymaga nr 11 preparatu, którego produkcja została zakończona. Prosimy o określenie jak postąpić w tej sytuacji. Czy Zamawiający wykreśli pozycje, czy należy podać ostatnią cenę i informację o zakończonej produkcji.

19/11
R

Odpowiedź nr 5

W Pakiecie nr 11, pozycja 21 Zamawiający wymaga wyceny preparatu, którego produkcja została zakończona i podania ostatniej ceny oraz informacji o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 6

pakiet nr 24, pozycja nr 7):

- 1) Czy Zamawiający dopuści możliwość zakupu preparatu **Multilac®**? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania **1 kapsułka na dobę**:

Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.

Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywcze – oligofruktozę:

- Lactobacillus helveticus
- Lactococcus lactis
- Bifidobacterium longum
- Bifidobacterium breve
- Lactobacillus rhamnosus
- Streptococcus thermophilus
- Bifidobacterium bifidum
- Lactobacillus casei
- Lactobacillus plantarum

Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.

Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.

Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.

Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.

Nie wymaga przechowywania w lodówce.

Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

- 2) Czy Zamawiający wymaga dawkowania raz na dobę?
3) Czy Zamawiający wymaga Probiotyk, który zawiera co najmniej cztery szczepy bakterii?
4) Czy Zamawiający wymaga Probiotyk, który nie musi być przechowywany w lodówce?

Odpowiedź nr 6

pakiet nr 24, pozycja nr 7

Ad.1

Zamawiający dopuści również preparat Multilac® 1 op. a 10 kap. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. 1200 op.

Ad. 2

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dawkowania raz na dobę.

Ad. 3

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza probiotyk, który zawiera co najmniej cztery szczepy bakterii.

Ad. 4

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza probiotyk, który nie musi być przechowywany w lodówce.

Pytanie nr 7

(pakiet nr 24, pozycja nr 39):

- 1) Czy Zamawiający wymaga autokodowanie (brak kodu) przez co rozumiemy:
-brak klucza kodującego lub czipa
-brak przycisku kodującego
- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na folie pasków testowych)?

- 2) Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie, ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197:2015 sprawi, że zamawiający (szpital) zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał najpóźniej w maju 2017 ogłaszać nowe postępowanie co wiąże się z dużym i niepotrzebnym dodatkowym wysiłkiem pracy, dlatego dopytujemy: Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?
- 3) Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?
- 4) Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zestawie z glukometrem?
- 5) Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?

Odpowiedź nr 7
pakiet nr 24, pozycja nr 39

Ad.1

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

-brak klucza kodującego lub czipa

-brak przycisku kodującego

- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na fiolce pasków testowych)

Ad. 2

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza glukometr, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów

Ad. 3

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

Ad. 4

Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zestawie z glukometrem.

Ad. 5

Zamawiający dopuści również glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 11 i 12 (Meropenemum proszek do sporządzania r-ru do wstrzykiwań 0,5 i 1,0 * 10 fiol.) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź nr 8

Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 11 i (Meropenemum proszek do sporządzania r-ru do wstrzykiwań 0,5 i 1,0 * 10 fiol.) nie wymaga ale dopuszcza, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym

szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 11 i 12 (Meropenemum proszek do sporządzania r-ru do wstrzykiwań 0,5 i 1,0 * 10 fioł.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedz nr 9

Zamawiający w pakiecie Nr 8 poz. 11 i 12 (Meropenemum proszek do sporządzania r-ru do wstrzykiwań 0,5 i 1,0 * 10 fioł.) nie wymaga ale dopuszcza, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę.

Pytanie nr 10

Czy w pakiecie Nr 20 poz. 13 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25 mg/ml- 2 ml*20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedz nr 10

Zamawiający w pakiecie Nr 20 poz. 13 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 0,25 mg/ml- 2 ml*20 poj.) nie wymaga ale dopuszcza produkt, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 17, 31 i 32 (Metoprololi succinas 47,5; 23,75 i 95 mg* 28 tabl. o przedłużonym uwalnianiu) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedz nr 11

Tak, Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 17, 31 i 32 (Metoprololi succinas 47,5; 23,75 i 95 mg* 28 tabl. o przedłużonym uwalnianiu) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 38 (Bupivacaini hydrochloridum r-r do wstrzykiwań 5mg/ml - 4ml*5amp.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedz nr 12

Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 38 (Bupivacaini hydrochloridum r-r do wstrzykiwań 5mg/ml - 4ml*5amp.) nie wymaga ale dopuszcza zaferowanie produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 w pozycji nr 3 miał na myśli worek do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę, oliwę z oliwek (80%), olej sojowy (20%) do podania drogą obwodową 1000ml (azot 4g; energia całkowita 700kcal; glukoza 75g) z elektrolitami *6fl.?

Odpowiedz nr 13

Zamawiający w pakiecie nr 19 w pozycji nr 3 dopuszcza również worek do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę, oliwę z oliwek (80%), olej sojowy (20%) do podania drogą obwodową 1000ml (azot 4g; energia całkowita 700kcal; glukoza 75g) z elektrolitami *6fl.

Pytanie nr 14

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 19 w pozycji nr 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10sztuk?

Odpowiedz nr 14

Tak, Zamawiający dopuszcza również zaferowanie w pakiecie nr 19 w poz. nr 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce w opakowaniu po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilość zaokrąglając w górę do

Handwritten initials/signature

pełnych opakowań.

Pytanie nr 15

Czy w Pakiet 24 poz. 17 (Preparat złożony proszek do sporządzania r-ru doustnego 74g*50sasz.(Fortrans)) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (Pr. Do p. rozt. doust. 1 zestaw) i po przeliczeniu zaoferowanie 250 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywoływanego przez roztwór niezawierający tego składnika.

Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem:

- MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.
- MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).
- MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedz nr 15

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja: 1-7; 10; 11; 13; 15; 16; 18 produktów w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worka z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcji infuzji; dodatkowo opakowania typu worka w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych, a wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedz nr 16

Tak, Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja: 1-7; 10; 11; 13; 15; 16; 18 produktów w worku Viaflo z dwoma portami.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja 8 i 9 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worka Viaflo, o pojemnościach odpowiednio 100ml i 250ml, ponieważ:

- Mannitol 15% i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku
- Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej a następnie ochładzania do temperatury ciała;
- Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki
- Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka?

Odpowiedz nr 17

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w Pakiecie 3, pozycja 8 i 9 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worka Viaflo, o pojemnościach odpowiednio 100ml i 250ml. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem przedmiotu.

Pytanie nr 18

W przypadku pozytywnych odpowiedzi na Pytanie 1 i 2 prosimy o wydzielenie z Pakietu 3 pozycji Nr 17 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedz nr 18

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 3 pozycji nr 17 i utworzenie oddzielnego pakietu.

Pytanie nr 19

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 29, pozycji 4,5,7 i dołączenie do Pakietu 19.

Odpowiedz nr 19

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 29 pozycji 4,5,7 i dołączenie do Pakietu 19.

KH Kon

Pytanie nr 20**Zapytania do pakietu 11 poz. 14**

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

Odpowiedz nr 20

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

Pytanie nr 21**Zapytania do pakietu 11 poz. 14**

„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

Odpowiedz nr 21

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 22

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym), w identycznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedz nr 22

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym), w identycznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Pytanie nr 23

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu o nazwie handlowej Lacto 30 Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek, w opakowaniach x 10 kaps. lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedz nr 23

Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. 6 wymaga produktu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 24

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 22 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka specjalnego przeznaczenia medycznego prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o takim samym

statusie rejestracyjnym i postaci, oraz z takim samym stężeniem bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (1 mld CFU/kroplę), w opakowaniach x 5ml.

Odpowiedz nr 24

Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. 22 dopuszcza również zaoferowanie równoważnego preparatu probiotycznego o takim samym statusie rejestracyjnym i postaci, oraz z takim samym stężeniem bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (1 mld CFU/kroplę), w opakowaniach x 5ml.

Pytanie nr 25

Wykonawca wnosi o wskazanie, jakie sytuacje 'konieczności zwrotu towaru' ma na myśli Zamawiający w par. 4.5? Własność towaru przechodzi na Zamawiającego w chwili dostawy, a przedmiotem zamówienia nie jest sprzedaż na próbę, bądź najem produktów. Nie ma zatem żadnych podstaw do 'zwrotu zakupionego towaru', chyba, że Zamawiający realizować będzie uprawnienia z rękojmi.

Odpowiedz nr 25

„konieczności zwrotu towaru” - Zamawiający ma na myśli przypadek dostarczenia towaru o krótkiej dacie ważności, w uszkodzonym opakowaniu lub niezgodnego z zamówieniem.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej wskazanej w par. 6.1. z wartości 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedz nr 26

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.1 wzoru Umowy.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej wskazanej w par. 6.2. z wartości 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedz nr 27

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.2 wzoru Umowy.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej wskazanej w par. 6.3. z wartości 1% do wartości max. 0,2% oraz usunie minimalną wysokość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 10,00 zł”? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedz nr 28

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu § 6 ust. 3 wzoru Umowy.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentów wymienionych w rozdziale VII SIWZ, czy też będzie wzywał Wykonawcę, którego oferta zostanie oceniona najwyżej, do ich złożenia w terminie 10 dni od dnia doręczenia wezwania?

Odpowiedz nr 29

Zgodnie z zapisami SIWZ rozdział VII pkt. 4 Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta zastała najwyżej oceniona do złożenia w terminie 10 dni od dnia doręczenia wezwania, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności o których mowa w art. 25 ust 1 ustawy PZP.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający w pakiecie 33 (Amoxicillin , Clavulanic acid 1,2 g) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność przygotowanego roztworu wynosi, co najmniej 3 godziny, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

Odpowiedz nr 30

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza w pakiecie 33 (Amoxicillin , Clavulanic acid 1,2 g) produktu leczniczego, którego stabilność przygotowanego roztworu wynosi, co najmniej 3 godziny, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 1 miał na myśli preparat Intralipid 10% 500 ml w opakowaniu typu worek?

Odpowiedz nr 31

Tak, Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 1 miał na myśli preparat Intralipid 10% 500 ml w opakowaniu typu worek.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 12 pozycji 7 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedz nr 32

Zamawiający dopuszcza również zaferowanie w pakiecie 12 pozycji 7 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycji 8 preparatu w opakowaniu typu worek?

Odpowiedz nr 33

Zamawiający dopuszcza również zaferowanie w pakiecie 18 pozycji 8 preparatu w opakowaniu typu worek.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 34 pozycji 33 preparatu leczniczego Levofloxacin w bezpiecznym opakowaniu z polietylenu, które jest wyposażone w dwa samouszczelniające się porty, nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa stosowania, pakowanego po 10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości w zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odpowiedz nr 34

Zamawiający dopuszcza również zaferowanie w pakiecie 34 pozycji 33 preparatu leczniczego Levofloxacin w bezpiecznym opakowaniu z polietylenu, które jest wyposażone w dwa samouszczelniające się porty, nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa stosowania, pakowanego po 10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości w zaokrągleniu do pełnych opakowań.

Pytanie nr 35

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 niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedz nr 35

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce. Zamawiający modyfikuje treść SIWZ w pakietach nr 17-19 pod tabelą asortymentowo-cenową wykreślając zapis min. 12 m-cy na min. 6 m-cy.

Pytanie nr 36

Dotyczy § 6 ustęp 1 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone?

Odpowiedz nr 36

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu w § 6 ust. 1 wzoru Umowy.

Pytanie nr 37

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01)
Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania.

Odpowiedz nr 37

Zapis ten zawarty jest w załączniku nr 7 – wzór umowy § 4 ust.5.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający dla wskazanego w **poz.16 pak.24** „Enfamil Premium*6” wyrazi zgodę na wycenę równoważnego mleka NAN Opti ProPlus 1 .? Mleko NAN OptiPro Plus 1 jest dostępne w opakowaniu 70mlx32szt, w związku z powyższym prosimy o potwierdzenie jaką liczbę opakowań (70mlx32szt) należy wycenić.

Odpowiedz nr 38

Tak, Zamawiający w pakiecie nr 24 pozycja nr 10 dopuści również mleka NAN Opti ProPlus 1 w opakowaniu 70mlx32szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań tj 188 op.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający dla wskazanej w **poz.18 pak.24** diety „Preparat złożony proszek 225,0 Protifar” wyrazi zgodę na wycenę równoważnej diety Resource instant protein 210g? Prosimy o potwierdzenie jaką liczbę opakowań należy wycenić: 50 zgodnie z SIWZ, czy 54 zgodnie z przeliczeniem objętości?

Odpowiedz nr 39

Tak, Zamawiający w pakiecie nr 24 pozycja nr 34 dopuści również Resource instant protein 210g zgodnie z przeliczeniem objętości tj. 54 op.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 4, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedz nr 40

Tak, Zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 4, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 4, aby Ceftazydym 1g zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedz nr 41

Tak, Zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 4, aby Ceftazydym 1g zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Pytanie nr 42

Czy, w pakiecie 10 pozycja 1 i 7, Zamawiający wymaga aby wyceniony Ciprofloxacyn (w formie iniekcyjnej 200mg/100ml oraz w formie tabletkowej 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedz nr 42

Tak, Zamawiający wymaga w pakiecie 10 pozycja 1 i 7 aby wyceniony Ciprofloxacyn (w formie iniekcyjnej 200mg/100ml oraz w formie tabletkowej 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedz nr 43

Tak, Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Pytanie nr 44

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 19/PN/16, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 24, w pozycjach 6 oraz 7 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus proszek do sporządzania zawiesiny doustnej 2 mld CFU pałeczek lactobacillus rhamnosus *50amp./Lactobacillus rhamnosus+Lactobacillus helveticus 2 mld CFU *60kps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź nr 44

W pakiecie nr 24 pozycja 6, Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ, natomiast w pozycji 7 w/w pakietu Zamawiający dopuszcza również zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek) z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Pytanie nr 45

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 19/PN/16, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 24, w pozycji 22 dotyczącej „Dicoflor junior – krople” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź nr 45

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 46

Prosimy o dopuszczenie- Wapno sodowane w postaci białych półsferycznych granulek/pelletów identycznych kształtów i rozmiarów, o średnicy 4 mm i wysokości 2mm, pozwalające na dokładne wypełnienie pojemnika i wysoką absorpcję CO₂ os 178-200 litrów CO₂/1 litr wapna, posiadające wskaźnik zużycia (zmiana z białego na błękitno-fioletowy) zawierające w swoim składzie 78-84% Ca(OH)₂; 2-4% NaOH; 14-18% H₂O; charakteryzujące się wysoką odpornością na transport, zawierające tym samym minimalną ilość płynu-0,66%, pakowane w 5 litrowe kanistry-4,15 kg. Okres trwałości min. 4 lata. Trwałość granulatu oraz wysoka absorpcja CO₂ zapewnia większą efektywność pracy, bezpieczeństwo oraz minimalizuje koszty.

Odpowiedź nr 46

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie Wapna sodowanego w postaci białych półsferycznych granulek/pelletów identycznych kształtów i rozmiarów, o średnicy 4 mm i wysokości 2mm pozwalające na dokładne wypełnienie pojemnika i wysoką absorpcję CO₂ os 178-200 litrów CO₂/1 litr wapna, posiadające wskaźnik zużycia (zmiana z białego na błękitno-fioletowy) zawierające w swoim składzie 78-84% Ca(OH)₂; 2-4% NaOH; 14-18% H₂O; charakteryzujące się wysoką odpornością na transport, zawierające tym samym minimalną ilość płynu-0,66%, pakowane w 5 litrowe kanistry-4,15 kg, z okresem trwałości min. 4 lata.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 3

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie gazu medycznego, sprężonego o składzie: Dinitrogenii oxidum + Oxygenium w butlach o pojemności wodnej 11 l, zawierających 3,23 m³ gazu, z przeliczeniem ilości butli w stosunku do zapotrzebowanego gazu? Ilość butli wyliczona z zaokrągleniem „w górę”.

Wyliczenie ilości butli:

$96 \text{ butli} \times 2,8 \text{ m}^3 = 268,8 \text{ m}^3$

$268,8 \text{ m}^3 / 3,23 \text{ m}^3 = 83,22 \text{ butli} \approx 84 \text{ butli}$

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert, z zachowaniem zasady o uczciwej konkurencji oraz na oszczędności w wydatkach na dzierżawę.

Pytanie nr 2

Proszę o potwierdzenie sposobu podawania mieszanki tlenu medycznego i podtlenu azotu w proporcjach 50% do 50%. Czy gaz jest stosowany w połączeniu, poprzez zawór dozujący (tzw. zawór na żądanie), a pacjentka oddycha/inhaluje gaz podczas skurczów?

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zawór dozujący był kompatybilny ze standardowymi wyrobami medycznymi takimi jak: filtry, ustniki lub maski i tym samym aby Zamawiający był niezależny od dostaw wyrobów medycznych od podmiotu dostarczającego gaz medyczny?

Pytanie nr 4

Czy ze względu na bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania ustników jednorazowych z filtrem o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta lub karta produktu?

Pytanie nr 5

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga aby zawór dozujący tworzył z jednorazowymi wyrobami medycznymi (filtr/ustnik) bezpieczny układ nie pozwalający na powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i stwarzający z wnętrza zaworu tzw. **strefę bezdotykową**, niewymagającą dezynfekcji?

Pytanie nr 6

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi. Zawór dozujący jest tzw. **strefą dotykową** - czyli podlegającą dezynfekcji.

„- **strefa dotykowa** - obejmuje wszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie znajdującego się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. klamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzeseł, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

Pytanie nr 7

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. **strefę bezdotykową**, ale istnieje możliwość jej dezynfekcji lub sterylizacji w przypadku podejrzenia kontaminacji?

Odpowiedz nr 47

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 3

Ad.1

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 16 poz. 3 gaz medyczny, sprężony o składzie: Dinitrogenii oxidum + Oxygenium w butlach o pojemności wodnej 11 l, zawierających 3,23 m3 gazu. Z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, z zachowaniem całkowitej ilości przedmiotu zamówienia, zaokrąglając w górę do pełnych butli.

Ad. 2

Gaz stosowany jest w położnictwie poprzez zawór dozujący- tzw. zawór na żądanie, gaz u pacjentów stosowany jest wg wskazań lekarza.

Ad. 3

Zamawiający wymaga, aby zawór dozujący był kompatybilny ze standardowymi wyrobami medycznymi takimi jak: filtry, ustniki lub maski.

Ad. 4

Jeżeli system wymaga filtracji bakteryjnej i wirusowej wymagana jest skuteczność 99,999%.

Ad. 5

Zamawiający dopuści również w/w wymienione rozwiązanie, ale nie wymaga.

Ad. 6

Zamawiający dopuści również w/w wymienione rozwiązanie, ale nie wymaga.

Ad. 7

Zamawiający wymaga zaworu dozującego, który w połączeniu z jednorazowym zaworem wydechowym z ustnikiem uniemożliwi powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i gwarantuje szczelność systemu podawania gazu, eliminując tym samym potencjalne zagrożenie zakażeń bakteryjnych i wirusowych zaworu dozującego.

Pytanie nr 48

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 w pozycji nr 8 i 9 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 100ml, 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%

- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu

Odpowiedz nr 48

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 49

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,7,10,11,13,15,16,18 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedz nr 49

Tak, Zamawiający dopuszcza również w Pakiecie nr 3 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,7,10,11,13,15,16,18 zaoferowanie preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 3 w pozycji 17** wymaga 4% w pełni sukcylinowanej żelatyny?

Odpowiedz nr 50

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 51

Z uwagi na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie 3 w pozycji 16, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany zawierający jony Na, K, Mg, Cl oraz Ca, a układ buforujący nie zawiera mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedz nr 51

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający wydzieli z **pakietu 3 pozycję 8 i 9**, ponieważ pakiet w takim kształcie ogranicza złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedz nr 52

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 3 pozycji nr 8 i 9 i utworzenie oddzielnego pakietu.

Pytanie nr 53

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 24 poz. 39 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej pasków testowych do glukometrów (będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta), co praktycznie ogranicza konkurencję do wyrobów konkretnego wytwórcy, nadając mu monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, prosimy o to, aby, Zamawiający

postępując zgodnie z przepisami znowelizowanej ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 ust. 1 mówiący o konieczności zachowania zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców oraz proporcjonalności i przejrzystości, oraz art. 29 ust. 3 zakazujący opisywania przedmiotu zamówienia poprzez wskazywanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia i źródła charakteryzującego produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę jeśli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, oraz wskazujący na konieczność dopuszczania produktów równoważnych), wyraził zgodę na zaoferowanie równoważnych pasków testowych do innych glukometrów, o następującej charakterystyce: Auto-coding (bez kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (umożliwiający pomiar również w standardowym zakresie 20-60%), objętość próbki 0,5 mikrolitra, paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii u osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu folii, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na ekranie glukometru. W przypadku dopuszczenia oferujemy dostarczenie niezbędnej liczby glukometrów kompatybilnych z zaoferowanymi paskami jako zestawy startowe współdziałające z paskami określonej marki.

Odpowiedz nr 53

Tak, Zamawiający w pakiecie 24 poz. 39 dopuszcza również złożenie oferty w postaci równoważnych pasków testowych do innych glukometrów, o następującej charakterystyce: Auto-coding (bez kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (umożliwiający pomiar również w standardowym zakresie 20-60%), objętość próbki 0,5 mikrolitra, paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii u osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu folii, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na ekranie glukometru, wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów i płynów do walidacji na zasadzie określonej przez Zamawiającego – tj. jako nieodpłatne użyczenie, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków.

Pytanie nr54

Dotyczy pakietu nr 23

Ponieważ niektóre parametry i niedostateczne właściwości wapna mogą działać szkodliwie na pacjenta oraz wpływać na niską wydajność użytkowania, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma posiadać wysoką absorpcję dwutlenku węgla co najmniej 150 l CO₂/1 kg wapna, twardość na optymalnym poziomie min. 99%, co daje pewność, że podczas transportu i przenoszenia nie powstanie więcej pyłu niż na poziomie 0,1-0,2%; ma nie zawierać wodorotlenku potasu (KOH) - przez co minimalizuje się ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla i komponentu A toksycznego dla ludzi i zwierząt - związki te mogą pojawić się tylko wtedy, gdy wapno jest przesuszone. Przez co zawartość wilgoci nie mniejsza niż 15%; może być stosowane z Sevofluranem, Desfluranem, Isofluranem, Enfluranem, Halothanem; wskaźnik zużycia (wapno zużyte zabarwia się na kolor fioletowy)?

Odpowiedz nr 54

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie wyżej opisane Wapno sodowane.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu nr 23

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Wapno sodowane ma mieć postać białych nieregularnych granulek 2.5 – 5.0 mm (tzw. "D-profile"), tak jak w dotychczas stosowanym w Państwa Placówce? Zróżnicowany odpowiedni kształt powoduje, że są wydajniejsze w pochłanianiu CO₂ - ich kształt przekłada się na większą rzeczywistą powierzchnię biorącą udział w reakcji. Zwiększa to prędkość reakcji z CO₂, a w rezultacie zdolność absorpcji co najmniej 150 l CO₂/1 kg wapna.

Odpowiedz nr 55

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie Wapna sodowanego o wyżej opisanym kształcie.

Pytanie nr 56

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §6 ust. 2 gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia. Ponadto, kara określona w tym punkcie jest rażąco wysoka.

Odpowiedz nr 56

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu § 6 ust.2 wzoru Umowy

Pytanie nr 57

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kar umownych w § 6 ust. 1 wzoru umowy na 1% niezrealizowanej wartości nominalnej zobowiązania brutto. Naliczanie kar od wartości umowy już należycie zrealizowanej jest nadużyciem.

Odpowiedz nr 57

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.1 wzoru Umowy.

Pytanie nr 58

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kar umownych w § 6 ust. 3 wzoru umowy na 0,5% wartości okresowego zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie.

Odpowiedz nr 58

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu § 6 ust. 3 wzoru Umowy.

Pytanie nr 59

Prosimy o zmianę § 7 ust. 4 wzoru umowy na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedz nr 59

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu § 7 ust. 4 wzoru Umowy.

Pytanie nr 60

Zwracamy się z prośbą o zmianę sformułowania w §3 ust. 2 na „wielokrotnego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy”.

Odpowiedz nr 60

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu § 3 ust. 2 wzoru Umowy.

Pytanie nr 61

Proszę o potwierdzenie, że w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT cena netto pozostanie bez zmian, cena brutto ulegnie zmianie proporcjonalnie do wprowadzonych zmian stawki podatku VAT.

Odpowiedz nr 61

Przypadki zmian wartości cen jednostkowych przedmiotu zamówienia określone zostały w Załączniku nr 6 do SIWZ, będący wzorem umowy, w § 7 ust. 1 lit. a.

Pytanie nr 62

Zwracam się z uprzejmą prośbą o dopisanie do §7 ust. 1 ppkt. b zastrzeżenia o treści: „*lec o max. 6 miesięcy za zgodą obu stron.*”.

Odpowiedz nr 62

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu § 7 ust. 1 wzoru Umowy.

Pytanie nr 63

Wnosimy o wykreślenie zapisu „Zamawiający może skorzystać ze swego prawa do rozwiązania umowy bez uprzedniego wezwania Wykonawcy do należytego wywiązania się z umowy i bez wyznaczania Wykonawcy dodatkowego terminu w tym celu.”. Wezwanie do zaprzestania naruszeń jest prawem Wykonawcy na podstawie KC.

Odpowiedz nr 63

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu § 3 ust. 2 wzoru Umowy.

Pytanie nr 64

Zwracam się z uprzejmą prośbą o dodanie do §7 ust. 2 sformułowania: „Ograniczenie Zamówień nie może przekroczyć 20% wartości umowy.”

Odpowiedz nr 64

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 7 ust. 2 wzoru Umowy

Pytanie nr 65

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

Odpowiedz nr 65

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 66

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?.

Odpowiedz nr 66

Tak, 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.

Pytanie nr 67

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

Odpowiedz nr 67

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 20 poz. 40? Produkcja preparatu została zakończona.

Odpowiedz nr 68

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ i wykreśla z Pakietu nr 20 poz. 40.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 20 poz. 57 COLLAGENASUM wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 gram w ilości 50 op., ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedz nr 69

Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 20 poz. 57 COLLAGENASUM wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 gram w ilości 50 op.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 24 poz. 7 wycenę preparatu o nazwie handlowej ProbioDr., kaps. twarde, 60 szt. w ilości 200 op.?

Odpowiedz nr 70

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 24 poz. 7 wycenę preparatu o nazwie handlowej ProbioDr., kaps. twarde, 60 szt. w ilości 200 op.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 24 poz. 12 wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema 150 ml w ilości 60 op.?

Odpowiedz nr 71

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 24 poz. 12 wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema 150 ml w ilości 60 op.

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. 14 miał na myśli wycenę preparatu Betadine, 10%, roztwór na skórę, 1000 ml w ilości 15 op.?

Odpowiedz nr 72

Tak, Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. 14 miał na myśli wycenę preparatu Betadine, 10%, roztwór na skórę, 1000 ml w ilości 15 op.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 24 poz. 17 (Fortrans) wycenę preparatu o wielkości opakowania 48 szt. w ilości 21 op.?

Odpowiedz nr 73

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 24 poz. 17 (Fortrans) wycenę preparatu o wielkości opakowania 48 szt. w ilości 21 op.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 24 poz. 17 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?

Odpowiedz nr 74

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również w zadaniu nr 24 poz. 17 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.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 24 poz. 17 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedz nr 75

Tak, Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 24 poz. 17 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 24 poz. 22 (DICOFLOR) wycenę preparatu o nazwie Dicoflor, krople, 5 ml w ilości 50 op., ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedz nr 76

Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 24 poz. 22 (DICOFLOR) wycenę preparatu o nazwie Dicoflor, krople, 5 ml w ilości 50 op.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 24 poz. 38 NOVO-FINE wycenę preparatu o nazwie oraz wymiarach Novo fine igły, 30G (0,3x8mm), 7 szt. w ilości 300 op., ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedz nr 77

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 24 poz. 38 NOVO-FINE wycenę preparatu o nazwie oraz wymiarach Novo fine igły, 30G (0,3x8mm), 7 szt. w ilości 300 op.

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 25 poz. 1 na zaoferowanie immunoglobuliny antyHBs w dawce 180j.m./ml x 1ampułka w ilości 25 ampulek?

Odpowiedz nr 78

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 26 wycenę preparatu w dawce Carbo Activ

Aflofarm, 200mg, kaps. tw., 20 szt, bl(2x10) w ilości 25 op., ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedz nr 79

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 26 wycenę preparatu w dawce Carbo Activ Aflofarm, 200mg, kaps. tw., 20 szt, bl(2x10) w ilości 25 op.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 30 (CILAZAPRILUM 2,5MG) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt. z w ilości 24 op.?

Odpowiedz nr 80

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 30 (CILAZAPRILUM 2,5MG) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt. w ilości 24 op.

Pytanie nr 81

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 31 (Cilazaprilum 5mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 sztuk w ilości 19 op.?

Odpowiedz nr 81

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 31 (Cilazaprilum 5mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 sztuk w ilości 19 op.

Pytanie nr 82

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 53 (ISOSORBIDI MONONITRAS) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedz nr 82

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 53 (ISOSORBIDI MONONITRAS) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 99 wycenę preparatu o nazwie Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl., 50 szt. w ilości 60 op.?

Odpowiedz nr 83

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 99 wycenę preparatu o nazwie Theospirex retard, 300 mg, tabl.powl., 50 szt. w ilości 60 op.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 119 (Losartanum kalicum 50mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt. w ilości 38 op.?

Odpowiedz nr 84

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 119 (Losartanum kalicum 50mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt. w ilości 38 op.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 140 (Methylprednisolonum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50 szt. w ilości 4 op.?

Odpowiedz nr 85

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 140 (Methylprednisolonum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 50 szt. w ilości 4 op.

Pytanie nr 86

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 141 wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 11 op.?

Odpowiedz nr 86

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 141 wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 11 op.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 150 (Betahistini) wycenę preparatu o wielkości opakowania 60 szt. w ilości 25 op.?

Odpowiedz nr 87

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 150 (Betahistini) wycenę preparatu o wielkości opakowania 60 szt. w ilości 25 op.

Pytanie nr 88

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 151 (Finasteridum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 33 op.?

Odpowiedz nr 88

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 26 poz. 151 (Finasteridum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 33 op.

Pytanie nr 89

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 27 poz. 1 (ACIDUM ASCORBICUM) z powodu braku produkcji preparatu?

Odpowiedz nr 89

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ i wykreśla z Pakietu nr 27 poz. 1 (ACIDUM ASCORBICUM).

Pytanie nr 90

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 27 poz. 33 (PHYTOMENADIONE) z powodu braku produkcji preparatu?

Odpowiedz nr 90

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ i wykreśla z Pakietu nr 27 poz. 33 (PHYTOMENADIONE).

Pytanie nr 91

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 27 poz. 35 (PYRIDOXINI H/CHL) z powodu braku produkcji preparatu?

Odpowiedz nr 91

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ i wykreśla z Pakietu nr 27 poz. 35 (PYRIDOXINI H/CHL).

Pytanie nr 92

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 27 poz. 37 (THIAMINI H/CHL) z powodu braku produkcji preparatu?

Odpowiedz nr 92

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ i wykreśla z Pakietu nr 27 poz. 37 (THIAMINI H/CHL).

Pytanie nr 93

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 28 poz. 30 (Venlafaxinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 54 op.?

Odpowiedz nr 93

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 28 poz. 30 (Venlafaxinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 54 op.

Pytanie nr 94

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 28 poz. 31 (Venlafaxinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 17 op.?

Odpowiedz nr 94

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 28 poz. 31 (Venlafaxinum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt. w ilości 17 op.

Pytanie nr 95

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 7 pakietu nr 29 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampulek, w łącznej ilości 180 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedz nr 95

Tak, Zamawiający dopuszcza również możliwość zaoferowania w pozycji 7 pakietu nr 29 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampulek, w łącznej ilości 180 opakowań.

Pytanie nr 96

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 32 poz. 6 (Kanavit) – brak produkcji preparatu?

Odpowiedz nr 96

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ i wykreśla z Pakietu nr 32 poz. 6.

Pytanie nr 97

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 poz. 2 ESTRADIOLUM wycenę preparatu o nazwie System 50, 50 mcg/24h, plast. TTS, 6 szt. w ilości 134 op.?

Odpowiedz nr 97

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 34 poz. 2 ESTRADIOLUM wycenę preparatu o nazwie System 50, 50 mcg/24h, plast. TTS, 6 szt. w ilości 134 op.

Pytanie nr 98

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 34 poz., 10,11 (ATOSIBAN) dostarczenia produktu od jednego producenta?

Odpowiedz nr 98

Tak, Zamawiający wymaga w pakiecie nr 34 poz., 10,11 (ATOSIBAN) dostarczenia produktu od jednego producenta.

Pytanie nr 99

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 poz. 24 wycenę preparatu o nazwie handlowej Gaviscon o smaku mięty, zaw. doustna, 150 ml w ilości 30 op.?

Odpowiedz nr 99

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 34 poz. 24 wycenę preparatu o nazwie handlowej Gaviscon o smaku mięty, zaw. doustna, 150 ml w ilości 30 op.

Pytanie nr 100

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 poz. 25 wycenę preparatu o nazwie handlowej Gaviscon o smaku mięty, tabl. d/rozgr, żucia, 8szt,bl w ilości 30 op.?

Odpowiedz nr 100

Tak, Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 34 poz. 25 wycenę preparatu o nazwie handlowej Gaviscon o smaku mięty, tabl. d/rozgr, żucia, 8szt,bl w ilości 30 op.

Pytanie nr 101

Zwracam się z zapytaniami dotyczącymi pakietu 18:

Czy dla poz.2 Zamawiający wyraża zgodę na dietę o kaloryczności 1,57 kcal/ml?

Odpowiedz nr 101

Tak, Zamawiający w pakiecie 18 poz.2 dopuszcza również dietę o kaloryczności 1,57 kcal/ml?

Pytanie nr 102

Czy dla poz.6 i 7 Zamawiający zechce utworzyć odrębny pakiet; wyłączając tym samym pozycje 6

Odpowiedz nr 102

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 18 poz.6 i 7.

Pytanie nr 103

Do § 4 ust. 5 projektu umowy prosimy o dopisanie: „Zwrot nastąpi w terminie do 7 dni od otrzymania dostawy”.

Odpowiedz nr 103

Zapis ten zawarty jest § 4 ust. 5 projektu Umowy.



Pytanie nr 104

Czy Zamawiający może zmienić treść § 6 ust. 1 projektu Umowy, poprzez zapis o naliczaniu kary za niewykonanie umowy i nienależyte wykonanie umowy naliczanej do wartości brutto nienależycie zrealizowanej wartości umowy a nie od maksymalnej wartości nominalnej zobowiązania?

Odpowiedz nr 104

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.1 wzoru Umowy.

Pytanie nr 105

Jakie przypadki Zamawiający będzie kwalifikował jako nienależyte wykonanie umowy uprawniające do naliczania kar umownych zgodnie z zapisem § 6 ust. 2 projektu umowy?

Odpowiedz nr 105

Zamawiający ma na myśli, każdy przypadek wykonania Umowy, niezgodnie z jej postanowieniami tj. wzór umowy stanowiący załącznik nr 6 do SIWZ.

Pytanie nr 106

Czy Zamawiający może zmienić treść § ust. 1 i 2 projektu umowy, poprzez zapis o naliczaniu kary za nienależyte wykonanie umowy naliczanej od wartości brutto nienależycie zrealizowanej wartości umowy o nie od maksymalnej wartości nominalnej zobowiązania?

Odpowiedz nr 106

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.1 i 2 wzoru Umowy.

Pytanie nr 107

Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „okresowego zamówienia” wskazanym w § 6 ust. 3 projektu umowy?

Odpowiedz nr 107

Zgodnie z zapisami wzoru umowy § 4 – warunki realizacji Umowy.

Pytanie nr 108

Prosimy o rozszerzenie zapisu § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówieni: „1% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki”. Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie Wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedz nr 108

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust. 3 wzoru Umowy.

Pytanie nr 109

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m. in. Nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 ?in fine? Ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 7 ust. 2 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?.

Odpowiedz nr 109

Nie, Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisu § 7 ust. 2 Umowy.

Pytanie nr 110**Dotyczy pakietu nr 16**

1. Czy pod pojęciem „ustniki” Zamawiający dopuszcza „Jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem”?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?
3. Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawcy zaoferowali do podawania leku (gazu) z pozycji 1 jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem który w połączeniu z zaworem dozującym uniemożliwia powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i gwarantuje szczelność systemu podawania gazów eliminując tym samym potencjalne zagrożenie zakażeń bakteryjnych i wirusowych zaworu dozującego i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty szczegółową instrukcję obsługi producenta lub oświadczenie producenta?

4. Czy Zamawiający wymaga aby zawór dozujący lek (gaz) był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie?
5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego, który nie wymaga regularnej kontroli elementów wewnątrz zaworu dozującego (np. dysków wydechowych, portu pacjenta, uszczelki kłapowych zaworu dozującego), co wymaga rozłożenie zaworu na części i ponownego, poprawnego jego zmontowania ?
6. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, jednorazowe zawory dozujące z ustnikiem, zawór dozujący pochodziły od jednego producenta?
7. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, maski, filtry) były przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca ma dołączyć do oferty oświadczenie producenta?
8. Prosimy o usunięcie nazwy handlowej KALINOX z formularza asortymentowo – cenowego zał. Nr 1 do siwz.
9. Czy w celu zapewnienia komfortu oraz bezpieczeństwa użytkownika dostarczanych butli z gazem medycznym Dinitrogenii oxidium,+ Oxygenium wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy cena oferty ma zawierać również także takie czynniki składowe jak :
 - ✓ Dostarczenie materiałów dla użytkownika końcowego (dedykowane dla pacjentek broszury informacyjne);
 - ✓ Dostarczenie materiałów pomocniczych do obsługi systemu podawania dla białego personelu;
 - ✓ Opieka Przedstawiciela Medycznego (regularne instruktaż dla personelu).
10. W przypadku zgody na pytanie nr 9, czy Zamawiający będzie oczekiwał dołączenia do przyszłej umowy załącznika/załączników, potwierdzającego spełnienie powyższych wymogów? (np. potwierdzenie dostarczenia materiałów, dostarczenia materiałów pomocniczych, harmonogramu przeprowadzonych instruktaży, podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego).
11. Czy zgodnie § 13. Ust. 1 z rozporządzeniem ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROZWOJU z dnia 26 lipca 2016 r. (Dz. U 2016/ w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający będzie oczekiwał przedłożenia wraz z ofertą pełnej instrukcji obsługi producenta zaworu dozującego, potwierdzających wymogi zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedz nr 110

Dotyczy pakietu nr 16

Ad. 1

Pod pojęciem „ ustniki ” Zamawiający dopuszcza również „jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem”.

Ad. 2

Tak, Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty

Ad. 3

Tak, Zamawiający wymaga aby Wykonawcy zaoferowali do podawania leku (gazu) z pozycji 1 jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem który w połączeniu z zaworem dozującym uniemożliwia powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i gwarantuje szczelność systemu podawania gazów eliminując tym samym potencjalne zagrożenie zakażeń bakteryjnych i wirusowych zaworu dozującego i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty szczegółową instrukcję obsługi producenta lub oświadczenie producenta.

Ad. 4

Tak, Zamawiający wymaga aby zawór dozujący lek (gaz) był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie

Ad. 5

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu dozującego, który nie wymaga regularnej kontroli elementów wewnątrz zaworu dozującego (np. dysków wydechowych, portu pacjenta, uszczelki kłapowych zaworu dozującego), co wymaga rozłożenie zaworu na części i ponownego, poprawnego jego zmontowania.

Ad. 6

Zamawiający nie wymaga aby zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, jednorazowe zawory dozujące z ustnikiem, zawór dozujący pochodziły od jednego producenta, natomiast wymaga aby były one kompatybilne.

Ad. 7

Tak, Zamawiający wymaga aby zaoferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, maski, filtry) był przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty oświadczenie producenta.

Ad. 8

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ i wykreślenie z Pakietu nr 16 poz. 3 w kolumnie nazwa handlowa leku - kalinox.

Ad. 9

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby cena oferty zawierała czynniki składowe takie jak:

- ✓ Dostarczenie materiałów dla użytkownika końcowego (dedykowane dla pacjentek broszury informacyjne);
- ✓ Dostarczenie materiałów pomocniczych do obsługi systemu podawania dla białego personelu;
- ✓ Opieka Przedstawiciela Medycznego (regularne instruktaż dla personelu).

Ad. 10

W przypadku kiedy oferta Wykonawcy będzie zawierała w/w czynniki składowe Zamawiający będzie oczekiwał dołączenia do przyszłej umowy załącznika/załączników, potwierdzającego spełnienie powyższych wymogów (np. potwierdzenie dostarczenia materiałów, dostarczenia materiałów pomocniczych, harmonogramu przeprowadzonych instruktaży, podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego).

Ad. 11

Zgodnie z zapisami SiWZ rozdz. VII pkt. 3 i 4 na każde żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć dokumenty potwierdzające, że dany produkt dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych i ustawą z dnia 6 września 2001r –Prawo farmaceutyczne (Dz. U. nr 53 z 2004r. poz. 533 z póź. Zm.)

Ponadto Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana dostarczy przed zawarciem umowy dokumenty potwierdzające, dopuszczenie do obrotu na cały asortyment będący przedmiotem umowy.

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta zastała najwyżej oceniona do złożenia w terminie 10 dni od dnia doręczenia wezwania, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności o których mowa w art. 25 ust 1 ustawy PZP.

Pytanie nr 111

W § 6 ust. 1,2,3 prosimy o zmianę podstawy naliczania kar z kwot brutto na netto.

Odpowiedz nr 111

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust.1, 2, 3 wzoru Umowy.

Pytanie nr 112

W § 7 ust. 6 prosimy o zmianę na brzmienie: Ewentualne spory wynikłe z realizacji niniejszej umowy rozstrzygał będzie sąd właściwy dla siedziby Powoda.

Odpowiedz nr 112

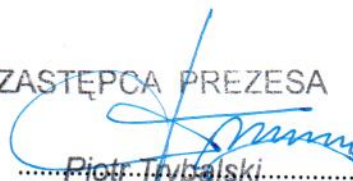
Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 7 ust.6 wzoru Umowy.

W związku z powyższym Zamawiający dołącza nowo obowiązujący formularz ofertowy– załącznik nr 1 do SIWZ w zakresie pakietów nr 16, 17, 18, 19, 20 , 27, 32.

Szpital Miejski w Zabrze Sp. z o.o.
KIEROWNIK
Działu Administracji Zamówień i Logistyki
Koordynator ds. Rozwoju
mgr Katarzyna Barzębowska
24.11.2016

ZASTĘPCA PREZESA

Z poważaniem



Piotr Tybalski

Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o.o.