



SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU

Zabrze, dnia 21/11/2018r.

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax. sekretariat (32) 277-61-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (32) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

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

PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 20/PN/18 NA DOSTAWY LEKÓW

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 10 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml*20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź nr 78

Zamawiający dopuszcza również produkt leczniczy zawierający BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji 0,25mg/1ml-2ml*20 amp., którego przechowywanie po otwarciu będzie zgodne z jego Charakterystyką Produktu Leczniczego

Pytanie nr 79

Dotyczy § 3 ust umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostaw do 3 dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku od daty złożenia zamówienia?

Odpowiedź nr 79

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 80

Dotyczy § 3 ust 3 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostaw CITO-na ratunek do 1 dnia roboczego od chwili zgłoszenia?

Odpowiedź nr 80

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 81

Dotyczy § 9 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?

Odpowiedź nr 81

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 82

Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy odbywać się będą od poniedziałku do piątku?

Odpowiedź nr 82

Tak, Zamawiający potwierdza, że dostawy odbywać się będą od poniedziałku do piątku.

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu w: „Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Zamawiającego, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wymaganym terminie w pierwszej godzinie pracy Zamawiającego w tymże dniu”, ujmie również zapis wykluczający z dostaw także soboty

Odpowiedź nr 83

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zapisu w umowie: „Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Zamawiającego, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wymaganym terminie w pierwszej godzinie pracy Zamawiającego w tymże dniu”.

Pytanie nr 84

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 specyfikacji

all Rousk

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?

Odpowiedź nr 84

Zamawiający uwzględni specyfikę produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i dokona modyfikacji zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

Pytanie nr 85

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 bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź nr 85

Zamawiający doda do umowy wskazany zapis.

Pytanie nr 86

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)?

Odpowiedź nr 86

W przypadku wystąpienia 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 ilość pełnych opakowań w liczbach całkowitych, zaokrąglając ich liczbę w górę

Pytanie nr 87

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 nr 87

Tak, 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

Pytanie nr 88

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

Odpowiedź nr 88

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

Pytanie nr 89

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

Odpowiedź nr 89

W przypadku gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja, należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o jego czasowej niedostępności bądź też zakończeniu jego produkcji.

Pytanie nr 90. Dot. pakietu nr 1 poz. 3.

AM Jurek

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 90

Tak, Zamawiający dopuści zamawiany w pozycji 3 pakietu 1 preparat w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 91. Dot. pakietu nr 1 poz. 6.

Prosimy o doprecyzowanie ilu mililitrowej ampułki w w/w pozycji wymaga Zamawiający – 1ml czy 10 ml?

Odpowiedź nr 91

Zamawiający wymaga realizacji dostaw zamawianego w pozycji 6 pakietu 1 preparatu w ampułkach 1ml.

Pytanie nr 92. Dot. pakietu nr 1 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 5 sztuk w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź nr 92

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiany w pozycji 9 pakietu 1 preparat konfekcjonowany jak powyżej tj. w ilości 20 opakowań konfekcjonowanych po 5 ampułek.

Pytanie nr 93 Dot. pakietu nr 2 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów oraz złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź nr 93

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 2.

Pytanie nr 94 Dot. pakietu nr 10 poz. 5, 26.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 94

Tak, Zamawiający dopuści zamawiane w pozycji 5 i 26 pakietu 10 preparaty w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 95 Dot. pakietu nr 10 poz. 12.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampułek**?

Odpowiedź nr 95

Tak, Zamawiający dopuści zamawiany w pozycji 12 pakietu 10 preparat również w postaci ampułek.

Pytanie nr 96 Dot. pakietu nr 11 poz. 7.

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub podanie ostatniej ceny wraz z adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź nr 96

W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu figurującego w pozycji 7 pakietu 11 należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o zakończeniu jego produkcji.

Pytanie nr 97 Dot. pakietu nr 11 poz. 10.

Czy w związku z brakiem preparatu Clarithromycinum we fiołce 20 ml Zamawiający dopuści preparat Klacid, 500 mg,prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fioł w tej samej dawce jednak o innej pojemności fiołki?

Odpowiedź nr 97

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 10 pakietu 11 również zaofertowany powyżej preparat.

Pytanie nr 98 Dot. pakietu nr 11 poz. 25.

Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania preparatu wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.? Jest to nowa dostępna na rynku pojemność opakowania, która zastąpi opakowania po 24ml.

Odpowiedź nr 98

Tak, Zamawiający dopuści również zaofertowany powyżej produkt.

Pytanie nr 99 Dot. pakietu nr 12 poz. 8.

Czy w związku z zakończoną produkcją preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie jej z pakietu? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o zgodę na zaproponowanie produktu po 10 ampułek i wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją o zakończonej produkcji pod pakietem.

Odpowiedź nr 99

W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu figurującego w pozycji 8 pakietu 12 należy przedmiotowy produkt wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o zakończeniu jego produkcji. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę przedmiotu zamówienia w opakowaniach również po 10 ampułek.

Pytanie nr 100 Dot. pakietu nr 20 poz. 10, 11, 41, 42.

Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

all

Odpowiedź nr 100

W związku z brakiem dostępności preparatów figurujących w pozycji 10; 11; 41 i 42 pakietu 20 należy przedmiotowe leki wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o ich niedostępności na rynku.

Pytanie nr 101 Dot. pakietu nr 22 poz. 1, 5, 71.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**?

Odpowiedź nr 101

Tak, Zamawiający dopuści zamawiane w pozycjach 1; 5 i 71 pakietu 22 również preparaty w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 102 Dot. pakietu nr 22 poz. 2-4.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampulek**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 102

Tak, Zamawiający dopuści zamawiane w pozycjach 2 - 4 pakietu 22 również preparaty w postaci ampulek.

Pytanie nr 103 Dot. pakietu nr 22 poz. 36.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 1 sztuce w ilości 100 opakowań?

Odpowiedź nr 103

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiany w pozycji 36 pakietu 22 preparat konfekcjonowany jak powyżej tj. w ilości 100 opakowań konfekcjonowanych po 1 sztuce.

Pytanie nr 104 Dot. pakietu nr 24 poz. 9.

Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt LactoDr krople doustne 5ml.

Odpowiedź nr 104

Tak, Zamawiający dopuści produkt LactoDr krople doustne 5ml.

Pytanie nr 105 Dot. pakietu nr 24 poz. 19.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź nr 105

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiany w pozycji 19 pakietu 24 preparat konfekcjonowany jak powyżej tj. w ilości 5 opakowań konfekcjonowanych po 10 sztuk.

Pytanie nr 106 Dot. pakietu nr 24 poz. 21.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź nr 106

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 21 pakietu 24 preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 3 opakowań.

Pytanie nr 107 Dot. pakietu nr 24 poz. 22.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź nr 107

Tak, Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 3 opakowań.

Pytanie nr 108 Dot. pakietu nr 24 poz. 34.

Czy w związku z brakiem leku wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Enema?

Odpowiedź nr 108

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 34 pakietu 24 preparat Enema.

Pytanie nr 109 Dot. pakietu nr 24 poz. 37.

Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat Novo fine igły, 30G (0,3x8mm), 7 szt. ?

Odpowiedź nr 109

Tak, zamawiający w pozycji 37 pakietu 24 ma na myśli preparat Novo fine igły, 30G (0,3x8mm), 7 szt.

Pytanie nr 110 Dot. pakietu nr 24 poz. 41.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 24 sztuki w ilości 125 opakowań? Na rynku brak preparatu konfekcjonowanego po 1 sztuce.

Odpowiedź nr 110

Tak, Zamawiający dopuści zamawiany w pozycji 41 pakietu 24 preparat konfekcjonowany jak powyżej tj. w ilości 125 opakowań konfekcjonowanych po 24 sztuki.

Pytanie nr 111 Dot. pakietu nr 24 poz. 43

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 24 poz. 43 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ w ilości 21 opakowań, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta

cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź nr 111

Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuści również taki produkt.

Pytanie nr 112 Dot. Pakietu 24 poz. 43

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 24 poz. 43 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 21 opakowań o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź nr 112

Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuści również taki produkt.

Pytanie nr 113 Dot. pakietu nr 24 poz. 47.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **ampulek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 113

Tak, Zamawiający dopuści zamawiany w pozycji 47 pakietu 24 preparat w postaci ampulek.

Pytanie nr 114 Dot. pakietu nr 24 poz. 48.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji smoczki dla wcześniaków Smoczek Nutricia Preterm Teat, dla wcześn., 559683, 48 szt. w ilości 60 opakowań?

Odpowiedź nr 114

Tak, Zamawiający dopuści również zaoferowany powyżej produkt w pozycji 48 pakietu 24.

Pytanie nr 115 Dot. pakietu nr 25 poz. 1.

Czy Zamawiający w/w pozycji dopuści preparat Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw. do wstrzyk., 1 fiole?

Odpowiedź nr 115

Tak, Zamawiający dopuści również zaoferowany powyżej produkt w pozycji 1 pakietu 25.

Pytanie nr 116 Dot. pakietu nr 25 poz. 3.

Prosimy o doprecyzowanie szczepionki na jaki sezon wymaga Zamawiający? Dodatkowo prosimy o dopuszczenie preparatu konfekcjonowanego po 10 sztuk w ilości 3 opakowań, gdyż brak jest szczepionki x 1 sztuka.

Odpowiedź nr 116

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu z pozycji 3 pakietu 25 w 12 opakowaniach konfekcjonowanych po 10 sztuk. Ponadto informujemy, że przedmiotowa szczepionka ma zabezpieczyć potrzeby Zamawiającego w sezonie 2019 / 2020.

Pytanie nr 117 Dot. pakietu nr 26 poz. 60, 94, 95, 112, 113, 121, 122, 130, 135.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**?

Odpowiedź nr 117

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiane w pozycjach 60, 94, 95, 112, 113, 121, 122, 130 i 135 pakietu 26 preparaty w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 118 Dot. pakietu nr 26 poz. 33.

Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat Calcium 500D, prosz., musuj., 30 saszet.?

Odpowiedź nr 118

Tak, zamawiający w pozycji 33 pakietu 26 ma na myśli preparat Calcium 500D, prosz., musuj., 30 saszet.

Pytanie nr 119 Dot. pakietu nr 26 poz. 76.

Czy w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 119

W związku z brakiem dostępności preparatu figurującego w pozycji 76 pakietu 26 należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o jego niedostępności na rynku.

Pytanie nr 120 Dot. pakietu nr 26 poz. 78.

Czy w związku z **brakiem** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 120

W związku z brakiem dostępności preparatu figurującego w pozycji 78 pakietu 26 należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o jego niedostępności na rynku.

Pytanie nr 121 Dot. pakietu nr 26 poz. 38.

Czy w związku z brakiem preparatu w dawce 250mg Zamawiający dopuści preparat w dawce 200mg w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź nr 121

cał [signature]

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 38 pakietu 26 preparat w dawce 200mg w ilości 30 opakowań.

Pytanie nr 122 Dot. pakietu nr 26 poz. 47.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 60 opakowań? Na rynku brak preparatu pakowanego po 20 sztuk.

Odpowiedź nr 122

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 47 pakietu 26 preparat konfekcjonowany po 10 sztuk ilości 60 opakowań.

Pytanie nr 123 Dot. pakietu nr 26 poz. 53.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 20 sztuk w ilości 8 opakowań? Na rynku brak jest opakowania po 10 sztuk.

Odpowiedź nr 123

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 53 pakietu 26 preparat konfekcjonowany po 20 sztuk w ilości 8 opakowań.

Pytanie nr 124 Dot. pakietu nr 26 poz. 79.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 80 opakowań?

Odpowiedź nr 124

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 79 pakietu 26 preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 80 opakowań.

Pytanie nr 125 Dot. pakietu nr 26 poz. 80.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 140 opakowań?

Odpowiedź nr 125

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 80 pakietu 26 preparat konfekcjonowany po 50 sztuk w ilości 140 opakowań.

Pytanie nr 126 Dot. pakietu nr 26 poz. 99.

Prosimy o doprecyzowanie ilu sztuk w opakowaniu wymaga Zamawiający.

Odpowiedź nr 126

Zamawiający w pozycji 99 pakietu 26 oczekuje dostawy zamawianego preparaty w 10 opakowaniach konfekcjonowanych po 20 tabletek.

Pytanie nr 127 Dot. pakietu nr 26 poz. 103.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 1000 sztuk w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź nr 127

Tak, Zamawiający dopuści również w pozycji 103 pakietu 26 preparat konfekcjonowany po 1 000 sztuk w ilości 10 opakowań.

Pytanie nr 128 Dot. pakietu nr 26 poz. 102, 127.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek zwykłych**?

Odpowiedź nr 128

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiane w pozycji 102 i 127 pakietu 26 preparaty w postaci tabletek zwykłych.

Pytanie nr 129 Dot. pakietu nr 26 poz. 124.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 100 sztuk w ilości 50 opakowań? Na rynku brak preparatu po 50 sztuk.

Odpowiedź nr 129

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 124 pakietu 26 preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 50 opakowań.

Pytanie nr 130 Dot. pakietu nr 26 poz. 140.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 200 sztuk w ilości 85 opakowań?

Odpowiedź nr 130

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 140 pakietu 26 preparat konfekcjonowany po 200 sztuk w ilości 85 opakowań.

Pytanie nr 131 Dot. pakietu nr 27 poz. 9.

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 6,43+2,63? Na rynku brak dawki 4,63+2,63mg.

Odpowiedź nr 131

Tak, Zamawiający w pozycji 9 pakietu 27 oczekuje dostawy przedmiotowego preparatu w dawce 6,43+2,63.

Pytanie nr 132 Dot. pakietu nr 27 poz. 12.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp z przeliczeniem ilości czyli 200 opakowań? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o dopuszczenie produktu w postaci ampułki i podanie ostatniej ceny pod pakietem, gdyż brak jest obecnie produktu o składzie calcio gluconato.

Handwritten signature

Odpowiedź nr 132

Tak Zamawiający dopuści w pozycji 12 pakietu 27 produkt Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp z przeliczeniem ilości czyli 200 opakowań.

Pytanie nr 133 Dot. pakietu nr 27 poz. 15-16.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach produkt w postaci fiolek?

Odpowiedź nr 133

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiane w pozycji 15 i 16 pakietu 27 preparaty w postaci fiolek.

Pytanie nr 134 Dot. pakietu nr 27 poz. 29, 48, 52. ,

Czy w związku z zakończoną produkcją preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 134

W związku z brakiem dostępności preparatów figurującego w pozycji 29; 48 i 52 pakietu 27 należy przedmiotowe leki wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o zakończeniu ich produkcji.

Pytanie nr 135 Dot. pakietu nr 27 poz. 47.

Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 135

W związku z brakiem dostępności preparatu figurującego w pozycji 47 pakietu 27 należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o jego niedostępności na rynku.

Pytanie nr 136 Dot. pakietu nr 27 poz. 31.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty oraz na przystąpienie większej ilości oferentów.

Odpowiedź nr 136

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 27 pozycji 31.

Pytanie nr 137 Dot. pakietu nr 27 poz. 51.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu o takiej samej dawce jednak mniejszej pojemności fiołki czyli Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedź nr 137

Tak, Zamawiający dopuści również w pozycji 51 pakietu 27 zaferowany powyżej produkt tj. Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f.

Pytanie nr 138 Dot. pakietu nr 28 poz. 7, 23, 26, 27.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**?

Odpowiedź nr 138

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiane w pozycji 7; 23; 26 i 27 pakietu 28 preparaty w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 139 Dot. pakietu nr 28 poz. 19.

Czy Zamawiający dopuści w w/w produkt w dawce 10mg/5ml a 250g? Na rynku brak jest obecnie syropu w dawce 1,6mg/g a 250g.

Odpowiedź nr 139

Tak, ze względu na brak obecnie na rynku zamawianego w pozycji 19 pakietu 28 syropu w dawce 1,6mg/g a 250g Zamawiający dopuści przedmiotowy produkt w dawce 10mg/5ml a 250g.

Pytanie nr 140 Dot. pakietu nr 28 poz. 21-22.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek drażowanych** ? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 140

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiane w pozycji 21 i 22 pakietu 28 preparaty w postaci tabletek drażowanych.

Pytanie nr 141 Dot. pakietu nr 28 poz. 25.

Czy w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź nr 141

W związku z brakiem dostępności preparatu figurującego w pozycji 25 pakietu 28 należy przedmiotowy lek wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem informację o zaprzestaniu jego produkcji.

Pytanie nr 142 Dot. pakietu nr 28 poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź nr 142

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiany w pozycji 31 pakietu 28 preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 5 opakowań.

Pytanie nr 143 Dot. pakietu nr 28 poz. 32.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 54 opakowań?

Odpowiedź nr 143

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiany w pozycji 32 pakietu 28 preparat konfekcjonowany po 28 sztuk w ilości 54 opakowań.

Pytanie nr 144 Dot. pakietu nr 29 poz. 4-5.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w dawce 200mg/ml w postaci **butelek szklanych**?

Odpowiedź nr 144

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i oczekuje zaoferowania zamawianych w pozycji 4 i 5 pakietu 29 preparatów zgodnie z opisem zawartym w szczegółowy formularzu ofertowo cenowym stanowiącym Załączniku 1a do SIWZ.

Pytanie nr 145 Dot. pakietu nr 29 poz. 6, pakietu nr 32 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **fiolek**?

Odpowiedź nr 145

Tak, Zamawiający dopuści również zamawiane w pozycji 6 pakietu 29 i w pozycji 1 pakietu 32 preparaty w postaci fiolek.

Pytanie nr 146 Dot. pakietu nr 32 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Na rynku nie występuje preparat Kanavit o innej rejestracji.

Odpowiedź nr 146

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 147 Dot. pakietu nr 34 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol. w ilości 20 sztuk? Na rynku brak proszku do sporządzania roztworu konfekcjonowane po 10 sztuk.

Odpowiedź nr 147

Tak, Zamawiający dopuści również w pozycji 2 pakietu 34 zaoferowany powyżej produkt tj. Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol. w ilości 20 sztuk.

Pytanie nr 148 Dot. pakietu 34 poz. 3-4.

Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycjach zaproponowania produktów jednego producenta?

Odpowiedź nr 148

Tak Zamawiający wymaga w pozycjach 3 i 4 pakietu 34 zaproponowania produktów jednego producenta.

Pytanie nr 149 Dot. pakietu nr 34 poz. 5.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga kremu czy maści?

Odpowiedź nr 149

Tak Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 5 pakietu 34 preparatu w postaci maści.

Pytanie nr 150 Dot. pakietu nr 34 poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 6 sztuk w ilości 14 opakowań? Na rynku brak opakowania po 8 sztuk.

Odpowiedź nr 150

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 11 pakietu 34 preparat konfekcjonowany po 6 sztuk w ilości 14 opakowań.

Pytanie nr 151 Dot. pakietu nr 34 poz. 15.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź nr 151

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 15 pakietu 34 preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości 3 opakowań.

Pytanie nr 152 Dot. pakietu nr 34 poz. 16.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź nr 152

Tak, Zamawiający dopuści zamawiany w pozycji 16 pakietu 34 preparat w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 153 Dot. pakietu nr 34 poz. 22.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 30 sztuk w ilości 3 opakowań?

all Jurek

Odpowiedź nr 153

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 22 pakietu 34 preparat konfekcjonowany po 30 sztuk w ilości 3 opakowań.

Pytanie nr 154 Dot. pakietu nr 34 poz. 24.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 2 sztuki w ilości 1 opakowania? Na rynku brak opakowania po 1 sztuce.

Odpowiedź nr 154

Tak, Zamawiający dopuści w pozycji 24 pakietu 34 preparat konfekcjonowany po 2 sztuki w ilości 1 opakowania.

Pytanie nr 155

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

Odpowiedź nr 155

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 156

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

Odpowiedź nr 156

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 157

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

Odpowiedź nr 157

Zamawiający ma na myśli, każdy przypadek wykonania umowy, niezgodnie z jej postanowieniami lub przepisami prawa.

Pytanie nr 158

Do §6 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź nr 158

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 159

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź nr 159

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 160

Do §8 ust.1 ppkt b) projektu umowy prosimy o dopisanie: "...nie dłużej niż o kolejne 3 - miesiące".

Odpowiedź nr 160

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 161

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 §8 ust.1 pkt d) i ust.2 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź nr 161

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie zapisów umowy dotyczących §8 ust.1 pkt d) i ust. 2.

Pytanie nr 162

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź nr 162

all *Quark*

Zgodnie z art. 38 ust.1 Ustawy P. z. p., Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Sformułowane zapytanie nie jest prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ w związku z powyższym Zamawiający pozostawia zapytanie bez rozpoznania.

Pytanie nr 163

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 163

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy.

Pytanie nr 164

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź nr 164

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 165

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy i stosować będą kary umowne:
 - a) Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną za opóźnienie w wykonaniu poszczególnych zamówień lub wymianie wadliwych wyrobów na wolne od wad w wysokości **0,5%** ich wartości za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionych w wykonaniu/ wadliwych wyrobów;**
 - b) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10% niezrealizowanej części** kwoty brutto wskazanej w § 2, w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca.

Odpowiedź nr 165

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 166

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej w §6 ust. 1 a) projektu umowy do 0,5 %

Odpowiedź nr 166

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 167

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej w §6 ust. 1 b) projektu umowy do 10 % wartości umowy pozostałej do zrealizowania.

Odpowiedź nr 167

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 168

Wykonawca wnosi o wskazanie, jakie sytuacje 'konieczności zwrotu towaru' ma na myśli Zamawiający w par. 4.4? 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.

Odpowiedź nr 168

Zamawiający pod pojęciem „konieczności zwrotu towaru” ma na myśli m. in.: datę przydatności niezgodną z warunkami opisanymi w SIWZ, uszkodzone opakowanie, niezgodności z zamówieniem, itp.

Pytanie nr 169

Czy Zamawiający w par. 4.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź nr 169

Zamawiający wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych.

Pytanie nr 170

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

Odpowiedź nr 170

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 171

Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej wskazanej w par. 6.2. z wartości 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź nr 171

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pytanie nr 172

Czy Zamawiający w par. 8.1.b dopisze, że przedłużenie umowy może nastąpić na okres maksymalnie 6 miesięcy? Wykonawca nie jest w stanie dłużej utrzymywać oferty na zaproponowanym poziomie ani utrzymywać zapasów magazynowych do obsługi umowy przez dowolnie długi okres (wskazany jednostronnie przez Zamawiającego).

Odpowiedź nr 172

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

Pakiet nr 24, pozycja nr 38**Pytanie nr 173**

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

Odpowiedź nr 173

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

ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywnością gwarancją

Pytanie nr 174

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. Czy wymagają Państwo:

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

Odpowiedź nr 174

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.

Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015. Zgodnie z zapisami CZĘŚĆ I - OBLIGATORYJNE POSTANOWIENIA SIWZ

pkt 6.4 W celu potwierdzenia spełnienia przez oferowane dostawy wymagań stawianych przez Zamawiającego Wykonawca składa:

Oświadczenie stanowiące Załącznik nr 4 do SIWZ stwierdzające, że oferowane leki (Załącznik nr 1a do SIWZ, pakiety 1-5, 7-13, 15, 17, 19-22, 24-35, 37-39, pakiet 6 poz. 1-2, pakiet 16 poz. 1-3, pakietu 18 poz. 1-5, pakiet 36 poz. 2-4) dopuszczone są do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r –Prawo farmaceutyczne i zamieszczone w „Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Na każde wezwanie Zamawiającego dostarczy dokumenty na podstawie, których w/w przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu.

Pytanie nr 175

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

Odpowiedź nr 175

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.

Pytanie nr 176

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

Odpowiedź nr 176

Tak. Zamawiając wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l.

Pytanie nr 177

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

Odpowiedź nr 177

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga glukometru z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015.

Pytanie nr 178

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiadać możliwość oznaczania glikemii przed i po posiłku?

Odpowiedź nr 178

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga glukometru posiadającego możliwość oznaczania glikemii przed i po posiłku.

Pytanie nr 179

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca krew znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź nr 179

Tak. Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego

Pytanie nr 180

Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

Odpowiedź nr 180

caj

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby paski zawierały enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta.

Pytanie nr 181

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź nr 181

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków.

Pytanie nr 182

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

Odpowiedź nr 182

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku.

Pytanie nr 183

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź nr 183

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%.

Pytanie nr 184

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź nr 184

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s.

Pytanie nr 185

Informujemy, że z uwagi na brak faktycznej produkcji na terenie Polski wyrobów medycznych opisanych w Pakiecie 24 poz. 38, oraz na brak bazy techniczno-przemysłowej umożliwiającej rodzimym firmom produkcję takich wyrobów w Polsce, wszystkie wyroby tego typu oznakowane przez polskiego „wytwórcę” są w rzeczywistości jedynie sprowadzane z zagranicznych miejsc produkcji, w których działa rzeczywisty producent tych wyrobów, z polskim oznakowaniem przez tzw. wytwórcę OEM, będącego faktycznie importerem gotowego produktu. Ze względu na brak fizycznej produkcji wyrobów medycznych tej klasy w Polsce – gdyż rola wytwórcy OEM sprowadza się do zlecenia wprowadzenia swoich oznakowań na gotowym produkcie zagranicznym - Jednostki Notyfikowane działające lokalnie nie mają pełnego wglądu w rzeczywisty proces produkcji wyrobu, a co za tym idzie, również do wglądu w pełną, oryginalną dokumentację techniczną produktu (lecz jedynie do tłumaczenia jej fragmentów, dokonanego przez wytwórcę OEM), co podważa wiarygodność certyfikatu wystawionego przez jednostkę lokalną. Czy w świetle powyższego Zamawiający wymaga przedstawienia Certyfikatu produktu wystawionego przez międzynarodową Jednostkę Notyfikowaną, a nie przez jej lokalny, polski oddział?

Odpowiedź nr 185

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga przedstawienia Certyfikatu produktu wystawionego przez międzynarodową Jednostkę Notyfikowaną, a nie przez jej lokalny, polski oddział.

Pytanie nr 186

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 12, pozycja nr 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, ale nowszej generacji Etomidat – Lipuro 20mg/10ml inj. 10 amp. w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź nr 186

Tak, Zamawiający dopuszcza również zaferowanie w pakiecie nr 12, pozycja nr 2 preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, ale nowszej generacji Etomidat – Lipuro 20mg/10ml inj. 10 amp. w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu.

Pytanie nr 187

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaferować w pakiecie nr 12, pozycja nr 2. (Etomidatum), preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsmol/l, który podczas iniekcji wywołuje u pacjentów udokumentowany w pracach klinicznych dużo mniejszy miejscowy efekt bólowy?

Odpowiedź nr 187

Zamawiający dopuszcza również preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsmol/l.

Pytanie nr 188

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 22, pozycja nr 2, 3, 4, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Amikacin 2,5mg/ml a 100ml, 5mg/ml a 100ml, 10mg/ml a/100ml, w opakowaniu typu Ecoflac Plus(butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii – Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź nr 188

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w pakiecie nr 22, pozycja nr 2, 3, 4, preparatu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Amikacin 2,5mg/ml a 100ml, 5mg/ml a 100ml, 10mg/ml a/100ml, w opakowaniu typu Ecoflac Plus.

Pytanie nr 189

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 22, pozycja nr 2, 3, 4, preparaty Amikacyny, które nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych i dzieci ?

Odpowiedź nr 189

Zamawiający nie oczekuje zaferowania w pakiecie nr 22, pozycja nr 2, 3, 4, preparatów Amikacyny, które nie zawierają w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu.

Pytanie nr 190

Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 29, pozycja nr 6, (Paracetamolum r-r do infuzji 10mg/ml -100ml*10fl.), należy zaferować w/w preparat w opakowaniu stojącym flakon-butelka, wykonanym z polietylenu, z dwoma sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (opakowanie szklane - fiolka wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?

Odpowiedź nr 190

Zamawiający dopuszcza również preparat (Paracetamolum r-r do infuzji 10mg/ml -100ml*10fl.) w opakowaniu stojącym flakon-butelka, wykonanym z polietylenu, z dwoma sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania.

Pytanie nr 191

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 17, pozycja nr 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, emulsje tłuszczowa - 10% Lipofundin MCT/LCT a 500ml, butelka szklana w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź nr 191

Zamawiający dopuszcza również zaferowanie w pakiecie nr 17, pozycja nr 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, emulsje tłuszczowa - 10% Lipofundin MCT/LCT a 500ml, butelka szklana w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu.

Pytanie nr 192

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 17 pozycja nr 4 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT,

all final

w stosunku 50:50,elektrolity, do podaży drogą żył obwodowych o zawartości azotu 5,7g, pojemności 1250ml ?.

Odpowiedź nr 192

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie w pakiecie nr 17 pozycja nr 4 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, w stosunku 50:50,elektrolity, do podaży drogą żył obwodowych o zawartości azotu 5,7g, pojemności 1250ml.

Pytanie nr 193

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 17 pozycja nr 5 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, w stosunku 50:50,elektrolity, do podaży drogą żył obwodowych i centralnych o zawartości azotu 8,6g, pojemności 1875ml ?.

Odpowiedź nr 193

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie w pakiecie nr 17 pozycja nr 5 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, w stosunku 50:50,elektrolity, do podaży drogą żył obwodowych i centralnych o zawartości azotu 8,6g, pojemności 1875ml.

Pytanie nr 194

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 17, w pozycji nr 6 równoważnego produktu, roztworu pierwiastków śladowych Tracutil 10ml x 10 ampulek w przeliczeniu na ilość wymaganą w specyfikacji?.

Odpowiedź nr 194

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie w pakiecie nr 17, w pozycji nr 6 równoważnego produktu, roztworu pierwiastków śladowych Tracutil 10ml x 10 ampulek w przeliczeniu na ilość wymaganą w specyfikacji.

Pytanie nr 195

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 17 pozycja nr 7 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT oraz olej rybi, w stosunku 50:40:10,elektrolity, do podaży drogą żył centralnych o zawartości azotu 10,0g, energia pozabiałkowa 1195 kcal, pojemności 1250ml ?.

Odpowiedź nr 195

Zamawiający dopuści również zaoferowanie w pakiecie nr 17 pozycja nr 7 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT oraz olej rybi, w stosunku 50:40:10,elektrolity, do podaży drogą żył centralnych o zawartości azotu 10,0g, energia pozabiałkowa 1195 kcal, pojemności 1250ml.

Pytanie nr 196

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy zaoferowane w pakiecie nr 17, pozycja nr 4, 5, 7, worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02-0,06 mmo/l cynku?.

Odpowiedź nr 196

Zamawiający dopuści również w pakiecie nr 17, pozycja nr 4, 5, 7, worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02-0,06 mmo/l cynku.

Pytanie nr 197

Czy zamawiający wyrazi zgodę, na wydzielenie z pakietu nr 17, pozycji nr 2, 4, 5, 6, 7, celem złożenia oferty przetargowej, od co najmniej dwóch wykonawców na w/w asortyment preparatów do żywienia pozajelitowego, przyniesie to wymierny efekt ekonomiczny dla szpitala, po przez zwiększenie konkurencyjności cenowej złożonych ofert przetargowych?

Odpowiedź nr 197

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 17, pozycji nr 2, 4, 5, 6, 7 i wymaga złożenia oferty na pełny pakiet.

Zamawiający informuje, że zgodnie z wyjaśnieniami z dnia 05.11.2018r. dokonał zmiany w pakiecie nr 5 i w związku z tym udostępnia załącznik nr 1a Szczegółowy formularz ofertowo cenowy w zakresie skorygowanego pakietu.

ZASTĘPCA PREZESA

Z poważaniem

Piotr Trybański

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

AM Bielecki