



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zampub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS

ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/63/2014

Sanok, dnia 11 kwietnia 2014r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/14/2014 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę produktów leczniczych, cz. IV – leki różne, płyny infuzyjne, kontrasty** dla SPZOZ w Sanoku.

W związku z zapytaniem wykonawców ustalono co następuje:

DOTYCZY przedmiotu zamówienia i wzoru umowy

*** Pytanie nr 1 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów oraz glukometry były przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej, a dodatkowo również mogły być stosowane do pomiarów glikemii we krwi żyłnej i tętniczej (co umożliwia np. pobieranie krwi do badań z wenflonu)?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 2 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometru i glukometry dawały wyniki w przedziale 10-900mg/dl, co daje korzyść w postaci możliwości otrzymania wyniku u o pacjentów z bardzo niskimi i bardzo wysokimi wartościami glikemii?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 3 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski do glukometrów nie potrzebowały koniecznie kalibracji płynem kontrolnym w trzech różnych stężeniach co najmniej raz w tygodniu i dodatkowo przy każdym otwieraniu nowej fiolki pasków testowych, gdyż taki wymóg kalibracji spowoduje konieczność zużycia aż 10-15% wszystkich pasków testowych na samo badanie kontrolne? Większość glukometrów na rynku wymaga stosowania dwóch płynów kontrolnych?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 4 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający wymaga aby w instrukcji obsługi zaoferowanych pasków testowych podawana przez wytwórcę dokładność pomiaru wykonywanego za pomocą pasków testowych do glukometrów była zgodna z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego na rok 2013, co jest gwarancją wiarygodności uzyskanych wyników?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 5 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe współdziałały z glukometrem wyposażonym w automatyczny wyrzut paska za pomocą przycisku, nie zaś w gumowe kółko do ręcznego wysuwania pasków, które może poruszać się w obie strony (tj. wsuwając i wysuwając pasek) przez co osoba wykonująca pomiar może się pomylić i przypadkowo mieć kontakt z materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 6 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane glukometry były wyposażone w funkcję auto-coding oraz automatyczną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska z odpowiednim komunikatem na wyświetlaczu glukometru, ostrzegającym użytkownika przez niecałkowitym wypełnieniem paska testowego krwią – taka funkcja występuje w wielu glukometrach i chroni personel medyczny przez popełnianiem błędów pomiarowych?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 7 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów które wykonują pomiar nawet wtedy, gdy pasek nie zostanie całkowicie wypełniony krwią, co prowadzi do uzyskania błędnego, zaniżonego wyniku pomiaru i zwiększonego zużycia pasków - ze względu na konieczność kolejnego pomiaru?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 8 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym co najmniej 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach – zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 9 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, które zgodnie z instrukcjami mogą dawać niedokładne wyniki pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez)?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 10 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe lub glukometry, których instrukcje obsługi zawierają uwagę, że paski (lub glukometry) można stosować wyłącznie u pacjentów ze znaną liczbą hematokrytową?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 11 – dot. zad. nr 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Zadaniu nr 16** preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 12 – dot. zad. nr 30, poz. 2-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Zadaniu nr 30 w pozycjach nr 2-3** preparatów w opakowaniu konfekcjonowanym po 7 tabletek powlekanych? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 30 w pozycjach nr 2-3 preparatów w opakowaniu konfekcjonowanym po 7 tabletek powlekanych. Należy zaoferować po 3 opakowania.*

*** Pytanie nr 13 – dot. § 2 ust. 2 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość: dopisania po słowach „i ceny” sformułowania „, z zastrzeżeniem postanowienia §7 ust. 3 poniżej”?

Odpowiedź: *Zamawiający dodaje zapis po słowach „i ceny” sformułowania „, z zastrzeżeniem postanowienia §7 ust. 3 w związku z powyższym*

§ 2 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

Szczegółowy wykaz asortymentowy objęty umową i ceny z zastrzeżeniem postanowienia §7 ust. 3 określa załącznik nr 1 stanowiący integralną część niniejszej umowy. Ilości podawane będą Wykonawcy każdorazowo w zamówienia złożonym telefonicznie lub faxem.

*** Pytanie nr 14 – dot. zad. nr § 3 ust. 1 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość: (a) dopisania po słowach „od umowy” sformułowania „z powodów leżących po stronie Wykonawcy”, (b) zmniejszenia kary umownej do **5% (w miejsce 10%)**?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 15 – dot. zad. nr § 3 ust. 2 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość: (a) zmniejszenia kary umownej do 0,2%, (b) dodania po słowach „różnicą kosztów” sformułowania „tj. różnicą między ceną zakupu zastępczego, a ceną wskazaną umową”, (c) wykreślenia zdania „zachowując prawo do dochodzenia odszkodowania.....” (do końca)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 16 – dot. zad. nr § 3 ust. 4 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość (a) zmniejszenia kary umownej do 5% (w miejsce 10%), (b) dodania po słowach „W przypadku” sformułowania „bezzasadnej”?

UWAGA – funkcją kar umownych jest dyscyplinowanie zobowiązanego, nie zaś nadmierna restrykcyjność! Dlatego też procentowy poziom tych kar winien być miarkowany – i to zarówno jak chodzi o wskazanie procentowe naliczania, jak i wartość stanowiącą podstawę naliczania. Przepis art.484 §2 kc. daje wykonawcy (dłużnikowi) prawo żądania zmniejszenia takiej kary (gdy zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane lub jest rażąco wygórowane).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 17 – dot. zad. nr §3 ust. 5 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania po słowie „Wykonawca” słów: „o ile uzna zasadność reklamacji”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 18 – dot. zad. nr § 3 ust. 7 Umowy**

Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia zdania: „zachowując roszczenie o naprawienie szkody wynikłej ze zwłoki” – jako pozbawionego podstaw, a także sprzecznego z pozostałymi zapisami umowy (np. w ust.9 § 3)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 19 – dot. zad. nr § 3 ust. 9 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia: (a) liczby „7”, (b) zdania: „W przypadku niedotrzymania terminu określonego w wezwaniu do zapłaty Zamawiający potrąci należną kwotę (wraz) z bieżącej należności Wykonawcy.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 20 – dot. zad. nr § 3 ust. 10 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie sformułowania: „z zastrzeżeniem uregulowań przewidzianych przepisami powszechnie obowiązującymi w tym zakresie.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 21 – dot. zad. nr § 3 ust. 11 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie po słowach „strony ponoszą” sformułowania: „z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 22 – dot. zad. nr § 3 ust. 12 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia kary umownej do 5% (w miejsce 10%)?

UWAGA – jak do pkt. 4) powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 23 – dot. zad. nr § 4 ust. 1 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia zdania zaczynającego się od słów „i w tym przypadku” – jako zbędnego, gdyż skutek rozwiązania umowy w trybie art.145 pzp przewidziany jest tym przepisem? *

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 24 – dot. zad. nr § 4 ust.1 (powinien być ust. 2) Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość: dopisania zdania w brzmieniu: „ W takim przypadku w odniesieniu do Wykonawcy nie znajdują zastosowania postanowienia przewidujące naliczanie przez Zamawiającego kar umownych.” ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 25 – dot. zad. nr § 5 ust. 2 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie po słowach: „winna następować” zdania „z wyłączeniem postanowienia §7 ust.3 poniżej” ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 26 – dot. zad. nr § 7 ust. 1 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie po słowach: „wartość umowy” zdania „na dzień jej zawarcia” ?

Odpowiedź: *Zamawiający uzupełnia zapis poprzez dodanie po słowach: „wartość umowy” zdania „na dzień jej zawarcia” w związku z powyższym*

§ 7 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

Wartość umowy na dzień jej zawarcia wynosi zł brutto

(słownie: złote).

Wartości wymienione w ust. 1 zgodne są z załącznikiem nr 1 (formularzem cenowym),

stanowiącym integralną część niniejszej umowy, gdzie określono ceny jednostkowe brutto

*** Pytanie nr 27 – dot. zad. nr § 7 ust. 2 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie na zakończenie postanowienia : „z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy, w tym ust.3 poniżej” ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 28 – dot. zad. nr § 7 ust. 3 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie zdania drugiego w następującym brzmieniu : „Zmiany te obowiązują z dniem wejścia w życie przepisów powszechnie obowiązujących, regulujących powyższe kwestie i nie wymagają zawierania przez strony aneksów do umowy” ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 29 – dot. zad. nr § 7 ust. 5 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie po słowach: „jest zobowiązany” zdania „z wyłączeniem przypadków wskazanych postanowieniem ust.3 powyżej” ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 30 – dot. zad. nr § 8 ust. 1 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość (a) skrócenia terminu zapłaty do 30 dni, (b) wykreślenia zdania drugiego („Podstawę do wystawienia faktury..... lub innym dokumencie, którego kopię należy dostarczyć Zamawiającemu”) - jako wewnętrznie sprzecznego ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 31 – dot. zad. nr § 8 ust. 3 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia sformułowania „sygnowana nr umowy” ?

Odpowiedź: *Zamawiający wykreśla sformułowanie „sygnowana nr umowy” w związku z powyższym § 8 ust. 3 otrzymuje brzmienie:*

Faktura winna być wystawiona w języku polskim

*** Pytanie nr 32 – dot. zad. nr § 8 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisów tego paragrafu poprzez dodanie ust.5 w brzmieniu: „ 5. W przypadku pozostawania przez Zamawiającego w opóźnieniu z zapłatą po okresie wskazanym w ust.4 powyżej, Wykonawca uprawniony będzie do wstrzymania się z realizacją dostaw przewidzianych umową, aż do czasu zaspokojenia przez Zamawiającego wszelkich wymagalnych zobowiązań ” ?

Odpowiedź: *Zamawiający uzupełnia zapis w § 8 Umowy poprzez dodanie ust. 5 w brzmieniu:*

„ 5. W przypadku pozostawania przez Zamawiającego w opóźnieniu z zapłatą po okresie wskazanym w ust.4 powyżej, Wykonawca uprawniony będzie do wstrzymania się z realizacją dostaw przewidzianych umową, aż do czasu zaspokojenia przez Zamawiającego wszelkich wymagalnych zobowiązań ”

*** Pytanie nr 33 – dot. zad. nr § 11 Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia dotychczasowego zapisu postanowieniem „Zgody, o której mowa w zdaniu pierwszym Zamawiający lub inny podmiot uprawniony nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.”?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 34 – dot. zad. nr 39**

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań dla oferowanych immunoglobulin, ponad te, które zostały opisane w formularzu cenowym będącym załącznikiem do SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 35 – dot. zad. nr 61**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu: - CitraFleet a 15,1g w ilości 25 opakowań lub Fortrans a 74g w ilości 50 opakowań.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIW. Preparat CitraFleet figuruje w zadaniu nr 1, poz. 105.*

*** Pytanie nr 36**

Czy zamawiający w celu obniżenia kosztów leczenia wymaga produktu CitraLock™ w stężeniach 4%, 30%, 46,7%?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 37**

Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w formie fiolek 5ml i ampulko-strzykawki 2,5ml?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 38**

Czy zamawiający dopuszcza zastosowanie produktu CitraLock™ u pacjentów dializowanych?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 39**

Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ u pacjentów w żywieniu pozajelitowym?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 40**

Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w celu ochrony pacjentów z portami oraz innymi dostępnymi naczyniowymi?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 41**

Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w oparciu o zalety kliniczne:

• Działanie przeciwzakrzepowe • Bezpieczeństwo • Oszczędność czasu • Unikanie krwawień związanych z heparyną • Lepsze rezultaty w wymianie cewnika • Niższe zużycie i koszty zastosowania tPA • Poprawa niezawodności testów INR1 (czas protrombinowy czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany) • Zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji • Bezpieczeństwo w przypadku Trombocytopenii (Pacjenci HIT) • Efektywny cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 42**

Czy zamawiający dopuszcza produkt CitraLock™ w stężeniu 4%, 30% oraz 46,6% gdzie nie znane są żadne działania uboczne przy stosowaniu tego roztworu jako roztworu do zabezpieczenia cewnika, portu oraz innego dostępu naczyniowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 43 – dot. zad. nr 5**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 5, poz. 4 ponieważ produkt ten został wycofany z naszej oferty handlowej.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję nr 4 w zadaniu nr 5.

*** Pytanie nr 44 – dot. zad. nr 19**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19 poz. 2 (Bupivacainum Spinal 0,5% Haevy a 4ml x 5amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

*** Pytanie nr 45 – dot. zad. nr 37**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 37 poz. 1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,16,17,18,19 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

zastosowanie opakowań typu worek 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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę worków w pozycjach 5,6,7,8,9,10,11,16,17,18,19 pozostałe pozycje zgodnie z wymaganiami SIWZ.

*** Pytanie nr 46 – dot. zad. nr 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 37 pozycja 13 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza:

Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l; pH 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 47 – dot. zad. nr 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 37, pozycja 14 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, 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
- 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.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 48 – dot. zad. nr 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 37 pozycji 20 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

*** Pytanie nr 49 – dot. zad. nr 37**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 37 poz. 4 (Glucosum 5% et Natrium Chloratum 0,9% 1:1 500ml) opakowania PE bez portów?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 50 – dot. zad. nr 15, lp. 1**

Czy preparat Ketoprofenu 100mg/2ml x 10amp powinien posiadać zarejestrowane wskazania do podawania dożylnego i domięśniowego.

Odpowiedź: *Zamawiający wyjaśnia iż preparat Ketoprofenu 100mg/2ml x 10amp powinien posiadać zarejestrowane wskazania do podawania dożylnego i domięśniowego.*

*** Pytanie nr 51 – dot. zad. nr 15, lp. 9**

Czy w zadaniu 15, lp.9 Zamawiający dopuści preparat Bivacyn 150ml-250op.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 52 – dot. zad. nr 15, lp. 12**

Czy w zadaniu 15, lp.12, Zamawiający dopuści preparat Klimicin 300mg x 5 szt w postaci ampulek.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 53 – dot. SIWZ**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.7 pkt b) projektu umowy)?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 54 – dot. treści §2 ust.(7)8 projektu umowy**

Do treści §2 ust.(7)8 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

*** Pytanie nr 55 – dot. treści §3 ust.4 projektu umowy**

Do treści §3 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnijają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 56 – dot. asortymentu**

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków?

Kapsulek na kapsułki miękkie
Kapsulek na kapsułki twarde
Kapsulek na tabletki
Tabletek na kapsułki
Kapsulek na tabl powł
Tabletek na tabletki powlekane
Tabletek na tabletki drażowane
Drażetek na tabletki drażowane
Tabletek na tabletki dojelitowe
Ampułki na fiolki
Fiolki na ampułki

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 57 – dot. SIWZ**

Czy dopuszczą Państwo możliwość przeliczenia w formularzach cenowych ogólną ilość danego leku na opakowania jednostkowe w jakich jest on obecnie konfekcjonowany i wyłącznie sprzedawany, zachowując oczywiście podaną ogólną ilość. Jeżeli po przeliczeniu opakowań wychodzi liczba ułamkowa to czy należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ z wyjątkiem konkretnych zapytań.

*** Pytanie nr 58 – dot. zad. nr 1, poz. 34**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz 34? Zakończona produkcja leku o nazwie Antilactin.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę o podanie ostatniej ceny.

*** Pytanie nr 59 – dot. zad. nr 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz 144,145,311,364,427? Występują okresowe problemy z dostępnością.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 60 – dot. zad. nr 1, poz. 153**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 153 dopuści wycenę leku o nazwie Hepatanol Forte x 40 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 61 – dot. zad. nr 1, poz. 189**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 189 miał na myśli tabl rozp.czy kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli tabletki rozpuszczalne.

*** Pytanie nr 62 – dot. zad. nr 1, poz. 309**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 309 miał na myśli Monural 3g sasz?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli Monural 3g sasz.

*** Pytanie nr 63 – dot. zad. nr 1, poz. 309**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 336 dopuści wycenę prep Tormentile Forte 20g? Producent zakończył już produkcję leku Tormentiol.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 64 – dot. zad. nr 8, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 8 poz 4 – produkt jest wycofany z oferty producenta? W razie braku zgody na wykreślenie, prosimy o informacje na jaki inny produkt oraz w jakiej ilości możemy ją zamienić?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proszę podać ostatnia cenę.

*** Pytanie nr 65 – dot. zad. nr 24**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 dopuści wycenę kontrastu w opak x 10 fiol w ilości 20 opak?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 66 – dot. zad. nr 25**

Czy Zamawiający zechce poprawić numerację „lp” w pakiecie nr 25 (mleka)? Lp od 1 – 16.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje poprawy poniżej.

Zadanie 25 – Mleka

Lp.	Nazwa towaru	Nazwa handlowa produktu oferowanego	j. m.	Ilość	Cena Jednostek Netto
1	Bebilon 1(RTF) a 90ml		op.	1700	
2	Bebiko 1 proszek 400g		op	30	
3	Bebilon Pepti a 90ml		op.	700	
4	Bebilon Nenatal Premium RTF a 70 ml		op.	200	
5	Bebiko 1 RTF a 100ml		op.	1700	
6	Smoczki Nutricia Standard x 48 sztuk		op.	15	
7	Smoczki Nutricia dla wcześniaków x 48 sztuk		op.	10	
8	Bebilon 1 proszek a 350g		op.	20	
9	Bebilon 2 proszek a 350g		op.	20	
10	Bebilon Pepti 1 proszek a 450g		op.	30	
11	Bebilon Nenatal proszek a 400g		op.	10	
12	Nutramigen 1 proszek 425g		op.	15	
13	Bebiko 1 proszek 400g		op	30	
14	Nutramigen 2 proszek 425g		op.	10	
15	Bebilon HMF wzmacniacz pokarmu kobiecego proszek x 50 saszetek		op.	12	
16	Bebiko 2R proszek 400g		op.	30	

*** Pytanie nr 67 – dot. zad. nr 25**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 poz BEBIKO 1 PROSZEK 400 G (bez nr Lp) wyrazi zgodę na zamianę na Bebiko 1 – 350 g w ilości 30 opakowań? Nie ma opakowania 400g.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 68 – dot. zad. nr 25**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 wyrazi zgodę na wycenę:

* Poz. LP 4 Bebilon 1 RTF 90 ml w opakowaniu x 24 w ilości 71 opak

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

* Poz LP 7 Bebiko 1 RTF zamiast 100ml - 90 ml oraz w jakiej ilości opakowań? Producent zmienił pojemność.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Pojemność 90ml. Ilość pozostaje bez zmian.

* Poz LP 5 Bebilon Pepti 90ml w opakowaniu x 24 szt w ilości 30 opakowań

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 69 – dot. zad. nr 25**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 poz 15 BEBIKO 1 PROSZEK 400 G wyrazi zgodę na zamianę na Bebiko 1 – 350 g w ilości 30 opakowań? Nie ma opakowania 400g.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 70 dot. zad. nr 25, poz. 20**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 poz 20 wyrazi zgodę na wycenę prep Bebiko 2R ryżowy 350g w ilości 30 opak? Nie ma dostępnych opakowań Bebiko 2R 400 g.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 71 – dot. zad. nr 55 poz 1, 2**

Czy zamawiający wymaga, by wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

*** Pytanie nr 72 – dot. zad. nr 55 poz 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, by roztwór leku można było przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza.

*** Pytanie nr 73 – dot. zad. nr 55 poz 1, 2**

Czy zamawiający wymaga, by lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,

- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: 1. RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki.

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga**, by lek był zarejestrowany we wskazaniu:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,

- ostre urazy rdzenia kręgowego,

natomiast **nie wymaga** we wskazaniu: choroby reumatyczne w tym: 1. RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK, choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki.

*** Pytanie nr 74 – dot. zad. nr nr 41 poz 2**

Producent zmienił pojemność leku Taurolock HEP 100. Obecnie amp są 3 ml, czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Taurolocku HEP 1003 ml x 10 szt w ilości 8 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 75 – dot. zad. nr 54**

Czy zamawiający wymaga ,aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian disodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.*

*** Pytanie nr 76 – dot. zad. nr 61**

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 61 był preparat Makrogol 74 g x 50 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odpowiedź: *Zamawiający odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 35.*

*** Pytanie nr 77 – dot. zad. nr** Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 61 był preparat Makrogol (74 g x 50 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 35.*

*** Pytanie nr 78 – dot. zad. nr 42**

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga preparatu sterylnego.*

*** Pytanie nr 79 – dot. zad. nr 42**

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów.*

*** Pytanie nr 80 – dot. zad. nr 56, poz. 1-2**

Czy zamawiający dopuści gąbki żelatynowe pakowane a'10 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 81 – dot. zad. nr 6 – Paracetamolum**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania jednostkowego a 1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 82 – dot. zad. nr 37 – Płyny infuzyjne**

Prosimy o doprecyzowanie w Zadaniu nr 37 w poz. 13 Czy Zamawiający miał na myśli „klasyczny” płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy izotoniczny pod nazwą PWE zawierający jony: Na, K, Ca, Mg, Cl buforowany octanami i cytrynianami?

Na rynku istnieje bowiem wiele roztworów wieloelektrolitowych różniących się od siebie składem.

Odpowiedź: *Zamawiający ma na myśli płyn pod nazwą PWE.*

*** Pytanie nr 83 – dot. zad. nr 40 – Cefprozidum**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 40 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania jednostkowego zawierającego a 10 fiol. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 84 – dot. zad. nr 45 – Cefepime**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 45 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania jednostkowego zawierającego a 10 fiol. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 85 – dot. zad. nr 54 – Piperacillin+Tazobactam**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 54 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania jednostkowego zawierającego a 10 fiol. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 86 – dot. zad. nr 1, poz. 138**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji nr 138 wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu równoważnego, gąbki kolagenowej gdzie 1cm² gąbki o grubości 0,5 cm zawiera 2,8mg kolagenu ze ścięgien końskich, impregnowanej siarczanem gentamycyny 192mg (co odpowiada 105,6-137,28 mg gentamycyny) o wymiarach 12x8x0,5 cm zarejestrowanej pod nazwą handlową GentaFleece?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 87 – dot. zad. nr 1, poz. 138**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 138 i utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 88 – dot. SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji używania w języku polskim oraz wzoru oznakowania pasków glukometrów, płynów kontrolnych zgodnych z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010r. O wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010r., Nr 107, poz. 679)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga instrukcji w języku polskim produktu dopuszczonego do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.

*** Pytanie nr 89 – dot. SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca ubiegający się o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego spełniał wymagania normy ISO 9001 i 13485 tym samym złożył wraz z ofertą zaświadczenie niezależnego podmiotu zajmującego się poświadczeniem zgodności działań Wykonawcy z normami jakościowymi potwierdzającymi powyższe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 90 – dot. zad. nr 1**

Czy zamawiający wyraża zgodę wydzielenia z zadania nr 1 poz. 16,44,106,222,223,226,265,289,342 oraz 369, co umożliwi złożenie atrakcyjnej cenowo oferty po cenach producenta tzn. bez naliczania marży hurtowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 91 – dot. zad. nr 20**

Czy zamawiający wyraża zgodę wydzielenia z zadania nr 20 pozycji 5, co umożliwi złożenia atrakcyjnej cenowo oferty po cenach producenta tzn. bez naliczania marży hurtowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

UWAGA:

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców jak również modyfikacji treści SIWZ mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, **należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.**

Z poważaniem