

**MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY  
W WARSZAWIE**

04 – 749 Warszawa – Międzylesie, ul. Bursztynowa 2

TEL (0 - 22) 47-35-127      FAX (0-22) 613-19-92

e-mail: zamowienia@mssw.pl      internet: [www.mssw](http://www.mssw.pl)

Warszawa, dnia 27.01.2020 r.

**WYJAŚNIENIE**

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę produktów farmaceutycznych w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie (nr sprawy D-1/N/20) w DUUE nr 2020/S 013-025658 oraz na własnej stronie internetowej.

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę w dniach 21 –26.01.2020 r.

Treści zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytań oraz zamieszcza na własnej stronie internetowej.

**Pytania:**

**Pytanie 1**

**Dotyczy Zadania 90 pozycja 1**

Czy we wskazanym pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego, który zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego :

- a) posiada udowodnioną stabilność fizykochemiczną gotowego roztworu do infuzji w 0,9% roztworze chlorku sodu przez 3 godziny w temperaturze 15-25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2-8°C oraz
- b) w przypadku roztworu przygotowanego poprzez rozpuszczenie w 5% roztworze glukozy do infuzji należy go wykorzystać natychmiast chyba, że odtwarzanie/rozcieńczenie miało miejsce w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną.

**Odpowiedź:**

- a) Zamawiający wymaga stabilności minimum 3h w NaCL 0,9%
- b) Zamawiający wymaga minimum 1h w 5% glukozie.

**Pytanie 2**

**Dotyczy Zadania 90 pozycja 1**

Czy produkt leczniczy ze wskazanego pakietu będzie rozcieńczany w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych ?

**Odpowiedź:**

Roztwór będzie przygotowywany zgodnie z aktualnymi wytycznymi.

### **Pytanie 3**

#### **Dotyczy Zadania 14 pozycja 6**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania ilości równoważnej pod względem zawartości miligramów jonów potasu tj. Zamawiający wymaga 1748 opakowań po 100 tabl/kaps.

### **Pytanie 4**

#### **Dotyczy Projektu Umowy §4 ust.12**

Prosimy o dodanie sentencji zgodnej 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 5**

#### **Dotyczy Projektu Umowy §5 ust.1 pkt a) i b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamacyjnej lub za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub poprzez doprecyzowanie, że przewidziana kara 0,2% za każdy dzień opóźnienia w oczekiwaniu na wymianę zareklamowanego towaru lub zwłokę w dostawie będzie obliczana od wartości brutto tego towaru, którego opóźnienie bądź zwłoka dotyczy?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 6**

#### **Dotyczy Projektu Umowy §5 ust. 2 i ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.2 i ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ (tj. pozostałej do realizacji) części przedmiotu umowy?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 7**

#### **Dotyczy Projektu Umowy §5 ust. 4**

Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia:” W przypadku nieuregulowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w §3 ust.2 projektu umowy, Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych zgodnie z ustawą z dnia 08.03.2013 roku o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych”.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia zapis umowy w §5 ust. 4 na następujący:

” W przypadku nieuregulowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w §3 ust.2 projektu

umowy, Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych zgodnie z ustawą z dnia 08.03.2013 roku o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych”.

#### **Pytanie 8**

##### **Dotyczy Projektu Umowy §6 ust. 4**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło 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.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 9**

##### **Dotyczy Zadania 143 pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 143 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 10**

##### **Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z wymogu wprowadzania na platformie cen wszystkich oferowanych pakietów na rzecz wymogu wprowadzenia wyłącznie wartości całej oferty, istnieje uzasadniona obawa braku możliwości złożenia poprawnej oferty, ponieważ wpisywanie każdego pakietu osobno takie ryzyko generuje, a sama czynność wpisywania jest nierównomierna do efektów pracy oraz czasochłonna. Należy zwrócić uwagę na fakt, że Zamawiający wyznaczył do złożenia oferty elektronicznej portal o nazwie „Market planet”, w którym wskazał konieczność wprowadzenia cen wszystkich 221 pakietów na jakie dany Wykonawca składa ofertę. Ze względu na dużą awaryjność w/w platformy i częste problemy techniczne złożenie w/w oferty będzie niemożliwe również z powodu zbyt krótkiego terminu na jej przygotowanie oferty

##### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ oraz informacją udzieloną Wykonawcy na portalu.

#### **Pytanie 11**

##### **Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający zgodzi się na przesunięcie terminu składania oferty?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert.

#### **Pytanie 12**

##### **Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

– tabletki lub kapsułki odwrotnie

– tabletki na drażetki i odwrotnie

- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie

-kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z rozdziałem II punkt 10 SIWZ – opis przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 13**

**Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z rozdziałem II punkt 10 SIWZ – opis przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 14**

**Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z rozdziałem II punkt 10 SIWZ – opis przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 15**

**Dotyczy SIWZ**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 16**

**Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z rozdziałem II punkt 9 SIWZ – opis przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 17**

**Dotyczy Zadania 170 szczepionka p. pałeczce ropy błękitnej**

Jako producent asortymentu zawartego w pakiecie nr 170, oświadczamy, że wg. aktualnych planów produkcyjnych do dnia 30.11.2020 dostępna będzie jedynie szczepionka z terminem ważności 04.2021.

W związku z powyższym zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie szczepionki Pseudovac z terminem ważności 04.2021, która będzie dostarczana do momentu wprowadzenia do sprzedaży kolejnej serii szczepionki.

Jednocześnie deklarujemy dostawę asortymentu z najdłuższym dostępnym terminem ważności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 18**

**Dotyczy Zadania 170 i 178 szczepionka p. pałeczce ropy błękitnej, szczepionka p. tężcowa**

Jako producent szczepionki wymienionej w pakietach nr **170 i 187**, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie terminu dostawy dla tych pakietów: do 3 dni.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 19**

**Dotyczy Zadania 170 i 178 szczepionka p. pałeczce ropy błękitnej, szczepionka p. tężcowa**

Jako producent szczepionki wymienionej w pakietach nr **170 i 187**, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zrezygnowanie z dostaw w trybie „na ratunek” dla tych pakietów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie rezygnuje z dostaw w trybie „na ratunek”.

**Pytanie 20**

**Dotyczy Zadania 170 i 178**

Czy Zamawiający dopuści jeśli Wykonawca, który jest jednocześnie wytwórcą asortymentu w celu wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu określonego w art.22 ust.1 ustawy PZP, dotyczącego kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej przedstawi „Zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego” wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 21**

**Dotyczy Zadania 5 pozycja 11 i zadania 16 pozycja 1**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 poz. 11 i w Zadaniu nr 16 poz. 1 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Anoro Ellipta x 30 dawek , proszek do inhalacji wraz z inhalatorem?

**Odpowiedź:**

Zadanie 5 pozycja 11 - Zamawiający omyłkowo podał opis produktu 65mcg/dawkę. Wymaga bromku umeklidyny w dawce 55mcg/dawkę.

Zadanie 16 pozycja 1 - Zamawiający omyłkowo podał opis produktu 65mcg/dawkę. Zamawiający doprecyzowuje opis produktu: wymaga bromku umeklidyny w połączeniu z Vilanterolem w dawce 55mcg + 22mcg/dawkę.

**Pytanie 22**

**Dotyczy Zadania 188**

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 23**

**Dotyczy Zadania 188**

Czy Zamawiający wymaga aby testy był mokry?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 24**

**Dotyczy SIWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na Zadanie nr 188, który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem, nie będzie wymagał od Wykonawcy złożenia koncesji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza, że nie będzie wymagał złożenia koncesji.

**Pytanie 25**

**Dotyczy Projektu Umowy §4 ust. 2**

Prosimy Zamawiającego o modernizację zapisu w następujący sposób:

„ Dostawy realizowane będą w uzgodnionych na bieżąco wielkościach, wg każdorazowego zgłoszonego na piśmie zapotrzebowania (dopuszcza się formę przekazywania zamówień faksem) z realizacją do 2-óch dni licząc od dnia otrzymania zamówienia oraz zamówień nadzwyczajnych „na ratunek” w ciągu 24 godzin od otrzymania zamówienia.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 26**

**Dotyczy Projektu Umowy §2 ust. 3**

Czy Zamawiający w par. 2.3 dopisze, że niezmiennosc dotyczy ceny netto? Przyjęcie, że chodzi o kwotę brutto groziłoby Wykonawcy rażącą stratą w razie podwyższenia stawki VAT.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 27**

**Dotyczy Projektu Umowy §4 ust. 3**

Czy Zamawiający w par. 4.3. usunie wzmiankę o możliwości składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem projektu umowy.

**Pytanie 28**

**Dotyczy Projektu Umowy §4 ust. 9**

Czy Zamawiający w par. 4.9 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 29**

**Dotyczy Zadania 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla produktu leczniczego w Zadaniu 20 do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż lek sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 30**

**Dotyczy Zadania 20**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu terminu dostaw na CITO dla produktu leczniczego w Zadaniu 20 w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający odstępuje.

**Pytanie 31**

**Dotyczy Zadania 126 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 126 poz. 1-3 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia ) oraz zabiegowych ( chirurgia )?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 32****Dotyczy Zadania 126 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu 126 poz. 1-3 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 33****Dotyczy Zadania 1 pozycja 81**

Czy Zamawiający w pozycji 81 zadanie 1 dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 34****Dotyczy Zadania 1 pozycja 81**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 35****Dotyczy Zadania 183 pozycja 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 183 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock bez działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 36****Dotyczy Zadania 183 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ rozdział II punkt 9.

**Pytanie 37****Dotyczy Zadania 183 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi na wydzielenie pozycji 1 z zadania 183 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 38**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 39**

**Dotyczy Zadania 1 pozycja 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu BupivacaineGrindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 480 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 40**

**Dotyczy Zadania 1 pozycja 39**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 39 dopuści lek Ciclopiroxum w postaci żelu -brak kremu w gramaturze wymaganej w siwz?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 41**

**Dotyczy Zadania 1 pozycja 39**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 39 dopuści lek Ciclopiroxum krem 30 g w ilości 2 op?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 42**

**Dotyczy Zadania 1 pozycja 49**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 49 dopuści lek Diclofenackrople 5 ml w ilości 40 op?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43**

**Dotyczy Zadania 1 pozycja 119**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44**

**Dotyczy Zadania 2 pozycja 43**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 poz. 43 miał na myśli lek w dawce 782mg jonów potasu/10ml, syrop, 150 ml

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 45**

**Dotyczy Zadania 2 pozycja 61**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 poz. 61 miał na myśli lek w postaci tabl/kaps o przedłużonym uwalnianiu.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 46**

**Dotyczy Zadania 2 pozycja 82**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 poz. 82 miał na myśli lek w postaci tabl. o przedłużonym /zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Tak.



**Pytanie 47****Dotyczy Zadania 3 pozycja 27**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 27 dopuści lek Mirtazapin 15 mg w postaci tabl. uleg. rozpadowi w j. ustnej- zakończona produkcja postaci wymaganej w siwz

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 48****Dotyczy Zadania 3 pozycja 28**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 28 dopuści lek Mirtazapin 30 mg w postaci tabl. uleg. rozpadowi w j. ustnej?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 49****Dotyczy Zadania 3 pozycja 33**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 33 miał na myśli lek Primidon w dawce 250 mg– tylko taka postać jest zarejestrowana w wykazie leków.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 50****Dotyczy Zadania 3 pozycja 35**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 35 miał na myśli lek Propyltiouracul w dawce 50 mg– tylko taka postać jest zarejestrowana w wykazie leków

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 51****Dotyczy Zadania 4 pozycja 12 i 13**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 poz. 12 oraz 13 miał na myśli lek Lidocaina + pilococaina w postaci kremu – tylko taka postać jest zarejestrowana w wykazie leków

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 52****Dotyczy Zadania 5 pozycja 10**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 poz. 10 miał na myśli lek w postaci tabl. o przedłużonym /zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 53****Dotyczy Zadania 5 pozycja 11**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 poz. 11 miał na myśli lek Umeklidynium 55 mcg– tylko taka postać jest zarejestrowana w wykazie leków.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 54****Dotyczy Zadania 15 pozycja 2**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 15 poz. 2 dopuści Calciumglubionicum/Gluconicum 10% amp na czasowe dopuszczenie do obrotu Ministra Zdrowia – zakończona produkcja leku wymagane w siwz.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 55****Dotyczy Zadania 16 pozycja 1**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 poz. 1 miał na myśli lek Umeklidynium 55 mcg– tylko taka postać jest zarejestrowana w wykazie leków.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga Umeklidinum 55mcg + Vilanterol 22mcg.

**Pytanie 56****Dotyczy Zadania 27 pozycja 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadonihydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 57****Dotyczy Zadania 33 pozycja 5**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 33 poz. 5 dopuści lek Pirydoksyn 50mg na czasowe dopuszczenie do obrotu Ministra Zdrowia – zakończona produkcja leku wymagane w siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 58****Dotyczy Zadania 82 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie 59****Dotyczy Zadania 112 pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 oraz 2 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 60****Dotyczy Zadania 112 pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu AtosibanEver Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol oraz AtosibanEver Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 61****Dotyczy Zadania 120 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 62****Dotyczy Zadania 149 pozycja 3**

W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 2 LGG 400g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 63****Dotyczy Zadania 168 pozycja 1**

a) Czy zamawiający wymaga preparatu 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?

b) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:**

a) Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

b) Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 64****Dotyczy Zadania 169 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 52 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z rozdziałem II punkt 9 SIWZ – opis przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 65****Dotyczy Zadania 178 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 66****Dotyczy Zadania 186 pozycja 1**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 186 poz. 1 dopuści lek Terlipressiniacetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 67****Dotyczy Zadania 34 pozycja 1, 2, 3, 4, 6,7, 9, 10**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu 34 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 6, 7, 9, 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu. Wyrażenie zgody na zaproponowaną zmianę przyczyni się do uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty z poszanowaniem zasad pzp oraz ustawy o finansach publicznych przy zyskaniu realnych oszczędności placówki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 68**

**Dotyczy Zadania 34 pozycja 5, 8**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 34 poz. 5, 8 i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów. Wyrażenie zgody na zaproponowaną zmianę kryteriów przyczyni się do uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty z poszanowaniem zasad pzp oraz ustawy o finansach publicznych przy zyskaniu realnych oszczędności placówki

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 69**

**Dotyczy Zadania 37 pozycja 1, 2, 3**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu 37 w pozycjach 1, 2, 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu. Wyrażenie zgody na zaproponowaną zmianę przyczyni się do uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty z poszanowaniem zasad pzp oraz ustawy o finansach publicznych przy zyskaniu realnych oszczędności placówki

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 70**

**Dotyczy Zadania 37 pozycja 3**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 37 poz. 3 i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów. Wyrażenie zgody przyczyni się do uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty z poszanowaniem zasad pzp oraz ustawy o finansach publicznych przy zyskaniu realnych oszczędności placówki

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 71**

**Dotyczy Zadania 38 pozycja 1, 2, 3**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 38 w pozycjach 1, 2, 3 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27

mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 72**

**Dotyczy Zadania 38 pozycja 2**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 38 poz. 2 tzn. pojemności 250 ml i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów. Wyrażenie zgody przyczyni się do uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty z poszanowaniem zasad pzp oraz ustawy o finansach publicznych przy zyskaniu realnych oszczędności placówki

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 73**

**Dotyczy Zadania 39 pozycja 1**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu 39 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odczynnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 74**

**Dotyczy Zadania 37 34, 37, 38, 39**

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 34,37,38,39 rozszerzy kryterium pozacenowe oceny ofert wprowadzając zmianę (z 100% kryterium ceny ): Na 95 % kryterium ceny i dodatkową ocenę kosztu utylizacji opakowań na poziomie 5% (5pkt)? W związku z powyższym czy zamawiający przyzna 5 pkt za zaoferowanie opakowania, którego koszt w procesie utylizacji będzie najkorzystniejszy dla Szpitala przez co rozumie się, iż waga opakowania po zakończeniu infuzji będzie jak najniższa. Warto podkreślić, iż kryteria oceny ofert pozwalają Zamawiającemu wybrać ofertę realnie najkorzystniejszą tylko wtedy, gdy są trafnie dobrane i wyważone, a przedmiot zamówienia, warunki realizacji oraz sposób obliczenia ceny są opisane w sposób zapewniający porównywalność ofert. Wyrażenie zgody na zaproponowaną zmianę kryteriów przyczyni się do uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty z poszanowaniem zasad pzp oraz ustawy o finansach publicznych przy zyskaniu realnych oszczędności dla placówki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody..

**Pytanie 75**

**Dotyczy wzoru umowy**

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem projektu umowy § 6 ust. 4 pkt. 1, 2.

#### **Pytanie 76**

##### **Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. II pkt. 13 SIWZ – termin dostawy**

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 212 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 48 godzin?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający odstępuje od wymogu dostawy „na ratunek”, nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy do 48 godzin.

#### **Pytanie 77**

##### **Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy– dostawy „na ratunek”**

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 212 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 2 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 212

##### **Odpowiedź:**

Odpowiedź jak w pytaniu nr 76.

#### **Pytanie 78**

##### **Dotyczy § 5 ust. 2 i 3 wzoru umowy – kary umowne**

Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 2 i 3 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% wartości umowy brutto na karę wynoszącą 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 79**

##### **Dotyczy projektu Umowy § 4 ust. 9**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 80**

##### **Dotyczy projektu Umowy § 5 ust. 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par 5 ust. 1,

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać kar umownych z następujących tytułów i następującej wysokości:

a) 0,2% wartości niezrealizowanej umowy brutto za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanego przez Zamawiającego produktu farmaceutycznego złej jakości, ponad termin określony umową, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego przez Zamawiającego produktu farmaceutycznego złej jakości

b) 0,2% wartości niezrealizowanej umowy brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego produktu farmaceutycznego ponad termin określony umową, z zastrzeżeniem ust. 2. jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie zamówionego produktu farmaceutycznego

**Odpowiedź:**

- a) Zamawiający nie wyraża zgody,
- b) Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 81**

**Dotyczy projektu Umowy § 5 ust. 2**

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać kar umownych z następujących tytułów i następującej wysokości:  
W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 82**

**Dotyczy Zadania 167**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i albuminy, przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 83**

**Dotyczy Zadania 137 pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj.:

w pozycji nr 1 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 8 szt.

w pozycji nr 2 RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 24 szt.,

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 84**

**Dotyczy Zadania 138**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 144 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 85**

**Dotyczy Zadania 134**

Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma być jednoelementowy, nierozkręcalny tzn. nie będzie w nim, żadnych elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny ? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności , utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 86****Dotyczy Zadania 134**

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji (w sytuacjach wskazanych lub zalecanych przez Producenta), poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta (instrukcja obsługi) ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 87****Dotyczy Zadania 134**

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 88****Dotyczy Zadania 134**

Czy pracownik wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu?

Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie do złożenia wymienionego powyżej certyfikatu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 89****Dotyczy Zadania 134**

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne są od BPA? BPA (Bisfenol A) – związek chemiczny z grupy fenoli, stosowany do produkcji tworzyw sztucznych, który działa niekorzystnie na wiele aspektów zdrowotnych. Doniesienia literaturowe wskazują, że BPA może zaburzać różnicowanie płci, dojrzewanie, rozród, wpływać na pracę tarczycy a także skutkować rozwojem nowotworów złośliwych, w tym raka piersi i prostaty. W przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, oferenci zobowiązani będą do przedłożenia wraz z ofertą certyfikatów Producentów, potwierdzających brak BPA w ich produktach, przeznaczonych do podania mieszaniny tlenu i podtlenu azotu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 90****Dotyczy Zadania 134**

Czy w celu zachowania pełnej kompatybilności oraz bezpieczeństwa terapii, Zamawiający wymaga aby zaoferowany zawór dozujący do podawania mieszaniny gazów gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) oraz pozostałe części składowe systemu np maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, pochodziły od jednego producenta? lub w przypadku gdy pochodzą od innych



producentów Zamawiający będzie wymagał dostarczenia oświadczenia wytwórcy zaworu dozującego o kompatybilności z zaoferowanym osprzętem jednorazowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 91**

**Dotyczy Zadania 134**

Czy myśl zapisów art. 25, ust. 1 ustawy Pzp, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie pakietu nr 134, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie instrukcji obsługi zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 92**

**Dotyczy Zadania 134**

Czy Zamawiający przewiduje stosowanie mieszaniny podtlenku azotu (N<sub>2</sub>O) i tlenu (O<sub>2</sub>) w takich procedurach medycznych gdzie konieczne będzie stałe podawanie w/w mieszaniny, a nie tylko w sytuacji gdzie podawanie mieszaniny jest regulowane oddechem pacjenta (na żądanie) – np. :

- urologia;
- gastroenterologia / badania endoskopowe ( gastroskopia, kolonoskopia);
- ginekologia zabiegowa, estetyczna;
- leczenie oparzeń;
- inne

Czy w przypadku potwierdzenia sytuacji mającej miejsce powyżej Zamawiający wymaga aby możliwe było stałe podawanie leku (mieszaniny gazów, podtlenku azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego? Zapis w CHPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku. Czy, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie Charakterystyki produktu leczniczego oferowanej mieszaniny gazów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 93**

**Dotyczy Zadania 134**

W związku z faktem iż Mieszanina podtlenku azotu i tlenu z zakresu zadania nr 134 nie jest lekiem ratującym życie, a jej ważności wynosi 3 lata od daty produkcji prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy w tymże zadaniu do 2 dni roboczych . Państwa zgoda umożliwi naszej firmie złożyć ważną oraz konkurencyjną ofertę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 94**

**Dotyczy Zadania 122**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby realizacja zamówienia z tego pakietu odbyła się jednorazowo lub w dwóch transzach po 50 szt. ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 95****Dotyczy Zadania 161**

Prosimy o doprecyzowanie opis przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający wymaga aby paracetamol był w opakowaniu umożliwiającym podanie leku w systemie zamkniętym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 96****Dotyczy Zadania 17 pozycja 2, 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr., będącego odpowiednikiem preparatu Trilac Plus (również będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego) występującego w postaci kapsułek, którego jedna kapsułka zawiera żywe kultury bakterii probiotycznych szczepów: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75% w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps.? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu. Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości płynu i podawana w formie zawiesiny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 97****Dotyczy Zadania 17 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. A krople, równoważnego do wymienionego w SIWZ preparatu Floractin krople?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 98****Dotyczy Zadania 143**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, który nie wymaga podawania co najmniej 3 razy na dobę – tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań preparatu (1 opakowanie wystarczy na stosowanie produktu tylko przez 3 dni u jednego pacjenta)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 99****Dotyczy Zadania 143**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Pytanie to zadajemy, gdyż preparaty bez takiego wskazania, wrażliwe na działanie antybiotyków, mogą okazać się nieskuteczne u znacznej części pacjentów Szpitala.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 100****Dotyczy Zadania 157, 158**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu 157 pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 101****Dotyczy Zadania 157, 158**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów posiadających wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu wykonującego pomiar i pacjentów, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska, zabrudzonego krwią.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 102****Dotyczy Zadania 157, 158**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 103****Dotyczy Zadania 157, 158**

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 104****Dotyczy Zadania 157, 158**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 105****Dotyczy Zadania 157, 158**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Zadaniu 157 i 158 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 106****Dotyczy Zadania 116**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie wymagań w pak 116 ( Preparat witaminowy zawierający witaminy rozpuszczalne w wodzie i w tłuszczach przeznaczony do żywienia pozajelitowego). Czy Zamawiający miał na myśli preparat z możliwością stosowania u pacjentów przyjmujących leki przeciwzakrzepowe, fiolka o objętości 750 mg proszku ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 107****Dotyczy Zadania 17 pozycja 1**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w pięciu kroplach 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych.

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 108****Dotyczy Zadania 114 pozycja 1, 2**

Czy zamawiający dopuści w zad. 114 poz. 1, 2 Nebbud 0,5 mg/2 ml, 1 mg/2 ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 109****Dotyczy Zadania 113 pozycja 1, 2**

Czy zamawiający w pakiecie nr 133 dla pozycji 1,2 wymaga zaoferowania wyrobu medycznego posiadającego rejestrację (URPLiWM), dopuszczenie do obrotu na terenie RP?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 110****Dotyczy Zadania 113 pozycja 1, 2**

Czy zamawiający w pakiecie nr 133 dla pozycji 1,2 wymaga dostawy zgodnej z Dobrą praktyką Dystrybucji dla wyrobów farmaceutycznych ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 111****Dotyczy Zadania 61 pozycja 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 61 części 1 ma na myśli dietę opartą na 4 rodzajach białka? W dietach standardowych, które są stosowane u szerokiej grupy Pacjentów, ma to szczególne znaczenie. Każde z czterech białek ma inną wartość biologiczną BV oraz czas wchłaniania, co pozwala zaspokoić potrzeby

różnych Pacjentów. Optymalnie dobrana ilość i różnorodność białek pozwala na stałą dostępność substratów do regeneracji uszkodzonych tkanek, ograniczenie katabolizmu oraz szybkie rozpoczęcie procesów naprawczych. Zastosowanie diety opartej na wielu rodzajach białek jest poparte wytycznymi WHO z 2007 r dot. spożycia białek. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 112**

**Dotyczy Zadania 61 pozycja 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 61 części 2 oczekuje diety zawierającej błonnik, składający się z 6 rodzajów błonnika (frakcji rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych) ? W naturalnej diecie człowieka występuje wiele rodzajów błonnika i w świetle zaleceń WHO preferowane są diety z wieloma rodzajami błonnika. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.