

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 29.10.2019r

Sprawa ZP/33/2019

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „zakup i dostawy leków” ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej pod nr 2019- S193- 468239 z dnia 07.10.2019r informujemy:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
Odpowiedź; Tak, pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakokinetycznych tj. tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 2 - 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; Przeliczyć do pełnych ilości i zaokrąglić w górę.

Pytanie 3 - 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 umieszczone 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; Podać pełne ilości opakowań i zaokrąglone w górę.

Pytanie 4 – 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, prosimy o umieszczenie informacji pod pakietem oraz pisemne oświadczenie producenta o zakończeniu produkcji danego preparatu.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?
Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?
Odpowiedź; Lek należy wycenić w opakowaniu handlowym, w przypadku niepełnej liczby opakowań zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.
Odpowiedź; Tak w sytuacji jeśli tylko takie jest aktualnie dostępne.

Pytanie nr 7 Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 poz. 69 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?
Odpowiedź; Zgodnie z siwz, produkt musi posiadać zapis o możliwości stosowania u kobiet w ciąży.

Pytanie nr 8 Czy Zamawiający w pozycji 40 pakiet 8 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
Odpowiedź; Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 9 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź; Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 10 Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?
Odpowiedź; Prosimy o wycenę produktu czasowo niedostępnego z informacją pod pakietem i pisemnym oświadczeniem producenta o przewie w produkcji.

Pytanie 11. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?
Odpowiedź; Tak, pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakokinetycznych tj. tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?
Odpowiedź; Tak

Pytanie 13. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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; Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 14. Dot. pakietu nr 6 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
Odpowiedź; Dopuszczamy.

Pytanie 15. Dot. pakietu nr 8 poz. 9-11. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **ampulek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.
Odpowiedź; Tak

Pytanie 16. Dot. pakietu nr 8 poz. 13. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat w dawce 2,5mg + 25mg ? Na rynku brak jest preparatu w dawce 2,5mg + 50 mg.
Odpowiedź; Tak

Pytanie 17. Dot. pakietu nr 8 poz. 27-29. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**?
Odpowiedź; Tak

Pytanie 18. Dot. pakietu nr 8 poz. 84. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat bez dwóch niezależnie zabezpieczonych portów?
Odpowiedź; Zgodnie z siwz

Pytanie 19. Dot. pakietu nr 8 poz. 98. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **drażetek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.
Odpowiedź; Tak

Pytanie 20. Dot. pakietu nr 8 poz. 116. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.
Odpowiedź; Tak

Pytanie 21. Dot. pakietu nr 10 poz. 15-16. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości kolejno 300 i 500 opakowań?

Odpowiedź; Tak

Pytanie 22. Dot. pakietu nr 12 poz. 4-6. Prosimy o odstąpienie od wymogu jednego producenta w zakresie w/w pozycji. Na rynku brak jest produktów spełniających w/w wymóg. Jedyną możliwością jest zaoferowanie innego producenta w zakresie ampułek oraz innego w przypadku tabletek z zaznaczeniem, że dawka 5 mg również będzie tabletką zwykłą.

Odpowiedź; Wyrażamy zgodę : tabletki jednego producenta , iniekcje inny producent.

Pytanie 23. Dot. pakietu nr 12 poz. 13-15. Prosimy o odstąpienie od wymogu jednego producenta w zakresie w/w pozycji. Na rynku brak jest produktów spełniających w/w wymóg. Jedyną możliwością jest zaoferowanie innego producenta w zakresie ampułek oraz innego w zakresie tabletek.

Odpowiedź; Wyrażamy zgodę : tabletki jednego producenta , ampułki inny producent.

Pytanie 24.

Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011r ?Konsekwencją niedopuszczenia w w/w postępowaniu przetargowym wszystkich nowych leków, leków biologicznych i biopodobnych dopuszczonych do obrotu po 1 stycznia 2011 roku pomimo że zostały dopuszczone do obrotu na terenie UE będzie naruszeniem art. 29.1.2 PZP, gdyż utrudnia uczciwą konkurencję.”

Odpowiedź; Dopuszczamy.

Pytanie 25. Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z pakietu 13 pozycje 7 -12 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania , gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert.

Odpowiedź; Pakiet nie musi i nie jest dedykowany wyłącznie jednemu producentowi, na rynku istnieje wiele leków generycznych, które każda hurtownia farmaceutyczna może zaproponować w tym zadaniu, bez zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie 26. Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie możliwość 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: Tak

Pytanie nr 27. Czy Zamawiający w par. 2.6 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z paragrafem 2.6 pozostaje obowiązek dostarczenia zamiennika.

Pytanie nr 28. Czy w par. 5.5 Zamawiający dopisze, że procedura ta nie dotyczy zmiany cen urzędowych ani zmian stawki VAT? Obecny zapis, w razie podwyższenia w/w czynników i braku zgody Zamawiającego grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie nr 29. Czy Zamawiający w par. 10.1.2.b zmieni wartość kary umownej z kary kwotowej do wartości procentowej, np. 0,2% wartości dostawy? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

Pytanie nr 30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na sporządzenie oferty elektronicznej w formacie danych pdf i podpisania kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Odpowiedź: Tak, lecz dokument wytworzony elektronicznie, podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym (nie skan).



Pytanie nr 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pak nr 13 poz. 14 leku w postaci fiol. + amp. Rozp.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 1 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 33. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. 2) ppkt. b):

1. Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

1. za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości **500,00 zł**, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 34. Czy zamawiający wymaga, w pakiecie nr 10 pozycji nr 6, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 35. Do §2 ust. 5 projektu umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu §2 ust. 5 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź: Ilości podane w siwz zostały oszacowane na podstawie zużycia danego leku przez szpital w okresie szacunkowym. Jest to jednak prognoza w wymiarze jakościowym a nie ilościowym, pacjenci z daną jednostką chorobową nie muszą pojawić się w danym roku hospitalizacji, jest to sprawa czysto losowa. Ilości leków podane w siwz wynikają z wieloletnich doświadczeń apteki szpitalnej i stanowią zabezpieczenie terapii danej jednostki chorobowej.

Pytanie 36. 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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.2 pkt 3.2 projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 37. Do §5 ust.2 pkt 3.2 projektu umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z obowiązku przesłania próbek darmowych odpowiednika z uwagi na fakt, że zostanie podana mu nazwa handlowa odpowiednika?

Odpowiedź: Nie wymagamy próbek.

Pytanie 38. Do §7 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłankami wynikającymi 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: Nie.

Pytanie 39. Do §9 ust. 1 prosimy o dopisanie: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Nie

Pytanie 40. Do §10 ust.1 pkt 2) ppkt b) 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 50 zł licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 41. Czy Zamawiający PAKIET 8 – LEKI, poz. 24 (Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy rozt.do wstrz. 4ml x 5 amp.) **wymaga zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie 42 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaofierowanie w **pakiecie 9 w pozycji 16** preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz opakowanie typu butelka.

Pytanie 43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie w **pakiecie 9, pozycja 13 i 14** preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

Pytanie 44 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie w **pakiecie 14 pozycja 37,38,42,43,44,45,46,47,48,50,51,52,53,54** preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

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

Odpowiedź: Zgodnie z siwz opakowanie typu butelka.

45 Pytanie Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaofierowanie w **pakiecie 14 w pozycji 56** preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz opakowanie typu butelka.

46 Pytanie Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaofierowanie w Pakiecie nr 14 pozycji 40 i 41 preparatu o takim samym zastosowaniu Glicynę 1.5%, będącą sterylnym, apirogennym płynem irygacyjnym o podobnej osmolarności, własnościach optycznych, niskim przewodnictwie elektrycznym, nie powodującą powstawania osadów na sprzęcie, mającą takie samo zastosowanie w endoskopowych zabiegach urologicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

47 Pytanie Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie w **pakiecie 14 poz.39** preparatu Mannitol o **stężeniu 15%** w opakowaniu typu worek, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15%

mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.

- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.

- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania, oraz zapewnienia łatwości zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz Mennitol 20% w opakowaniu typu butelka.

48 Pytanie Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 16 pozycja 1,2,3,4,5** preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów

- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją

- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz produkt pakowany w butelkę.

49 Pytanie Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 16 w pozycji 6** preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz produkt pakowany w butelkę.

50 Pytanie Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 16 w pozycji 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekami płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

51 Pytanie Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 16 pozycji 7, co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

52 Pytanie . Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr zawierającego żywe , liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę.)

Odpowiedź: Dopuszczamy, jeśli produkt posiada zapis w ChPL o możliwości stosowania u kobiet w ciąży.

53 Pytanie . Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych, nie wymagającego stosowania co najmniej 3 razy na dobę?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

54 Pytanie. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odpowiedź: Dopuszczamy.



55. Dot. Pakietu nr 15 poz. 2 i 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 i 3 z pakietu nr 15 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

56 Pytanie Dot. pakietu nr 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań niż określono w SIWZ tj; pozycje: 4,5,7,10-21 – proponujemy opakowania x90 tabl. zamiast 30 tabl.

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie x 90 tabletek tylko dla pozycji 4,5 i 10.

57 Pytanie Prosimy o informację jak należałoby przeliczyć ilość wycenionych opakowań : zaokrąglić w górę /dół do pełnego opakowania czy też pozostawiając 2 miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Proszę zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

58. Pak 6 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

59. Pak 6 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

60. Pak 6 poz. 2 - Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

61. Pak 8 poz. 31 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Cefprozyl 2g w opakowaniu typu butelka szklana z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

62. Pak 8 - prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu poz. 31,32,33,34,37,38,68,73,77,78,84,90. Pozwoli to na uzyskanie bardziej konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

63. Pak 14 poz. 11 - prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować emulsję tłuszczową z oleju rybiego 10 % ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

64. Pakiet 14 poz. 42,44,45,47,50,56 - prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca może zaoferować butelkę stojącą, wykonaną z PP (polipropylen), wyposażoną w dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty ?

Odpowiedź: Tak dla pakietu nr 14

65. Pak 14 poz. 57 - prosimy o doprecyzowanie czy należy zaoferować przyrząd do aspiracji z butelek typu Mini Spike*, z ostrym końcem, filtrem przeciwbakteryjnym, i płynów, portem z końcówką luer-lock. Aparat kompatybilny z zaoferowanymi butelkami płynów.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

66. Pakiet 16 poz. 1,7 - prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca może zaoferować butelkę stojącą, wykonaną z PP (polipropylen), wyposażoną w dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz dla pakietu 16

67. Pak 16 poz. 8 - prosimy o doprecyzowanie czy należy zaoferować przyrząd do aspiracji z butelek typu Mini Spike*, z ostrym końcem, filtrem przeciwbakteryjnym, i płynów, portem z końcówką luer-lock. Aparat kompatybilny z zaoferowanymi butelkami płynów.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz dla pakietu 16

68. Dotyczy § 2 ust 4 wzoru umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 24 godziny. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 6 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie

działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

69. Dotyczy § 2 ust 4 wzoru umowy – prosimy o podpisanie po ostatniej kropce zdania: „W przypadku składania zamówień telefonicznie Zamawiający potwierdzi niezwłocznie złożone zamówienie drogą mailową na adres.....”

Odpowiedź: Zamawiający składa zamówienia drogą elektroniczną.

70. Dotyczy § 10 ust 1 pkt 2) lit. b) wzoru umowy – prosimy o obniżenie kary umownej do 200 zł brutto za każde rozpoczęte 24 h zwłoki w dostawie. Kara w obecnej wysokości jest zdecydowanie zawyżona, a poza tym może zdarzyć się sytuacja że wartość kary umownej będzie znacznie przekraczać wartość zamówienia którego dotyczy, co jest niezgodne z istotą kary umownej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

71. Pakiet 16 poz. 1,2,3,4,5,6,7 - prosimy o dopuszczenie opakowania typu butelka stojąca, wyposażoną w dwa sterylne, niezależnie zabezpieczone porty typu KabiPac lub KabiClear ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz

72. Pak 16 poz. 8 - prosimy o dopuszczenie przyrządu do aspiracji z butelek typu Mini Spike*, z ostrym końcem, filtrem przeciwbakteryjnym, i płynów, portem z końcówką luer-lock. Aparat kompatybilny z zaoferowanymi butelkami płynów.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zgodnie z pismem z NFZ Świętokrzyskiego Oddziału Wojewódzkiego w Kielcach zamawiający dokonuje podziału pakietu nr 3 - Program lekowy B29 (SM) na 2 części:

część 1- Fumaran dimetylu: 2 pozycje asortymentowe oraz

część 2- Peginterferon -beta 1-a: 2 pozycje asortymentowe.

W związku z powyższym, zamawiający dokonuje również podziału wadium część I: 3500,00 zł i
część II: 2250,00 zł

Uwaga: Zamawiający informuje że wydłuża termin składania ofert do dnia **12.11.2019r godz. 10.00**. Otwarcie ofert w dniu **12.11.2019r godz. 10.30**.

deklaracja Anu


DYREKTOR
mgr ANDRZEJ GRUZA