

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
ul. K. Szymanowskiego 11
27-400 Ostrowiec Św., woj. świętokrzyskie
tel. (041) 247-80-00, fax (041) 247-80-50
NIP 661-19-59-864

Ostrowiec Świętokrzyski, dn. 14.12.2021 r.

**Wykonawcy zainteresowani
uczestnictwem w postępowaniu**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający: **Zespół Opieki Zdrowotnej, ul. K. Szymanowskiego 11, 27-400 Ostrowiec Świętokrzyski** udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego w postępowaniu pn: „**Zakup i dostawy leków**” ogłoszonego w **Dz. U.U.E.** pod nr **2021/S 228-599570** z dnia **24.11.2021 r.**

Pytania:

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: *Zamawiający wyrazi zgodę na taką zmianę pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakokinetycznych dla proponowanych preparatów doustnych np.: tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu*

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: *Zamawiający w przypadku zmiany wielkości opakowań handlowych innych niż opisane dopuszcza przeliczenie wymaganych jednostek (tabletek, ampułek) i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.*

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: *Zamawiający w przypadku zmiany wielkości opakowań handlowych innych niż opisane dopuszcza przeliczenie wymaganych jednostek (tabletek, ampułek) i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę z zachowaniem pozostałych parametrów terapeutycznych zawartych w opisie.*

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, zamawiający wyraża zgodę na taką wycenę i informację pod pakietem z jednoczesnym dołączeniem pisemnego oświadczenia producenta produktu o braku i jego przyczynie.*

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: *Tak, zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie w takim przypadku.*

6. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: *Tak, zamawiający dopuszcza wycenę leku na jednorazowe zezwolenie MZ w takim przypadku, ale tylko w sytuacji gdy na polskim rynku nie ma dostępności takiego leku, co dostawca udokumentuje dokumentem zezwolenia MZ z określeniem czasu jego trwania.*

7. Czy Zamawiający w pozycji 21 pakiet 10 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5 ml 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 oczekuje leku zawierającego w swym składzie heparynę, jest to produkt wykorzystywany w szpitalu również przez innych odbiorców i dedykowany również innym sytuacjom klinicznym niż wyłącznie utrzymanie drożności cewnika/portu dializacyjnego.*

8. Czy Zamawiający w pozycji 21 pakiet 10 dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający w pytaniach nr 2 i 3 wyjaśnił kwestię przeliczania jednostek i zaokrąglania liczby opakowań.*

9. 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: *Zamawiający modyfikuje treść projektu umowy w §2 ust.5, który otrzymuje brzmienie: „Ilość zamawianych leków będzie wynikała z bieżących i uzasadnionych potrzeb. W przypadku braku lub zmniejszenia zapotrzebowania na zużycie leków wskazanych w ofercie lub zmniejszonego poziomu udzielania świadczeń zdrowotnych z użyciem leków wskazanych w ofercie lub czasowego wstrzymania lub ograniczania wykonywania świadczeń zdrowotnych przez Zamawiającego, Zamawiający zastrzega możliwość niezrealizowania przedmiotu umowy w ilościach i zakresie określonym w ofercie. Minimalna wartość zamówienia, którą Zamawiający przewiduje zrealizować to 80 % wartości wskazanej w §1 ust.3.”*

10. 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 rażącą 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: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

11. 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: *Tak.*

12. 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

13. 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. Załącznik nr 6 do SWZ: Projekt umowy:

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: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. Czy Zamawiający w par. 4.2 wpisze 30-dniowy termin płatności faktury? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

16. Czy w par. 5.4 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: Zamawiający modyfikuje treść projektu umowy w §5 ust.4, który otrzymuje brzmienie:
„4. Strony dokonują zmiany umowy, o których mowa w ust. 2, jeżeli zmiany, o których mowa w ust. 2.2. – 2.4. będą miały wpływ na koszty wykonania umowy i Dostawca w sposób obiektywny udowodni ich wielkość. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, Dostawca wystawiać będzie faktury zgodnie z aktualnie obowiązującą stawką podatku VAT i przepisami prawa powszechnie obowiązującego.”

17. 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości leku Enoxaparinum w **Pakiecie nr 21 poz. 1-6** z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparinum 300 mg/3 ml x 1 fiol., z powodu problemów z dostępnością ampułkostrzykawków na rynku? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie w poz. 1 łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do każdej fiolki zestawu do podawania leku: 1 MiniSpike + 10 strzykawków tuberkulinowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przeliczenie podanych pozycji 1-6 na postać wielodawkową: fiolka 300mg/3ml wg schematu: ilość mg enoksaparyny/opakowanie 10 amp-strz x ilość zamawianych opakowań, uzyskana sumaryczna ilość mg enoksaparyny powinna zostać podzielona przez 300 mg dając ilość fiolek 3ml, którą oferuje zadający pytanie z możliwością zaokrąglenia do pełnej fiolki w przypadku otrzymania ilości ułamkowych.

19. Pytanie 1. dot. Pakietu nr 8 poz. 8, 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 8 pozycji 8 i 9 do odrębnego pakietu? Taki ruch umożliwi przystąpienie do procedury przetargowej większej ilości oferentów, oraz uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, ponieważ jest to pozycja lekowa bardzo sporadycznie stosowana w szpitalu, która nie generuje znaczącej wartości finansowej, może zdarzyć się, że w przypadku braku pacjentów nie będzie zamawiana.

20. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na elektroniczny format dokumentów.

21. 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: Zamawiający wyraża zgodę.

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

- a) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
- b) 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

23. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów itp.), niż zamieszczona w SWZ; 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: Zamawiający w przypadku zmiany wielkości opakowań handlowych innych niż opisane dopuszcza przeliczenie wymaganych jednostek (tabletek, ampulek) i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.

24. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
 - zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
 - zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
 - Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
 - Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek – twardych, elastycznych) -
o przedłużonym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) -
o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na taką zmianę pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakokinetycznych dla proponowanych preparatów doustnych np.: tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu.

25. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na taką zmianę pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakokinetycznych dla proponowanych preparatów doustnych np.: tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu.

26. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:
- fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?
 - ampułki na fiołki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

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

Odpowiedź: *Tak, zamawiający wyraża zgodę na taką informację pod pakietem z jednoczesnym dołączeniem pisemnego oświadczenia producenta produktu o braku i jego przyczynie.*

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik?

Odpowiedź: *Tak, zamawiający dopuszcza wycenę leku na jednorazowe zezwolenie MZ w takim przypadku, ale tylko w sytuacji gdy na polskim rynku nie ma dostępności takiego leku, co dostawca udokumentuje dokumentem zezwolenia MZ z określeniem czasu jego trwania.*

29. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 17. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza produkt, którego rejestracja zezwala na przechowywanie w temperaturze pokojowej. Konieczność przechowywania w lodówce produktu podanego w poz. 17 pakietu nr 10 nie stanowi dla Zamawiającego żadnego problemu.*

30. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 18. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza produkt, którego rejestracja zezwala na przechowywanie w temperaturze pokojowej. Konieczność przechowywania w lodówce produktu podanego w poz. 18 pakietu nr 10 nie stanowi dla Zamawiającego żadnego problemu.*

31. **Pakiet 22:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do wielokrotnego pobierania leków i płynów infuzyjnych z opakowań zbiorczych z filtrem przeciwbakteryjnym 0,2 mikrona (tj. o 2 razy większej skuteczności filtracji niż opisana przez Zamawiającego).

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

32. **Pakiet 22:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zastawka zwrotna powinna posiadać płaską powierzchnię pozwalającą na łatwą i skuteczną dezynfekcję, uniemożliwiającą cofanie się zawartości fiolki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiole.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza urządzenie posiadające opisane parametry.*

33. **Pakiet 22:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza urządzenie posiadające opisane parametry.*

34. Czy w Pakiecie 14 poz. 35 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza podane parametry produktu probiotycznego, przypominając o konieczności posiadania przez oferowany produkt pełnej dokumentacji i rejestracji w URPL o statusie LEK.*

35. **Pakiet 10 pozycja 3 i 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu leczniczego Paracetamol konfekcjonowanego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje opakowania typu flakon, dopuszcza również opakowanie typu butelka. Infuzja leku ze szklanego opakowania typu fiolka stwarza konieczność odpowietrzania systemu, czyniąc go „otwartym”, co generuje wysokie ryzyko epidemiologiczne dla pacjenta.

36. Pakiet 10 pozycja 5,6,7,8,9,10,11,12,13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach x 10 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

37. Pakiet 10 pozycja 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach x 20 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

38. Pakiet 10 pozycja 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach x 40 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

39. Pakiet 15 pozycja 1: Czy zamawiający oczekuje aminokwasów specjalistycznych wątrobowych, 8% roztwór aminokwasów o zawartości N 12,9g/l przeznaczonych dla pacjentów z niewydolnością wątroby, flakon 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

40. Pakiet 15 pozycja 2: Czy Zamawiający oczekuje aminokwasów specjalistycznych nerkowych, 10% roztwór aminokwasów przeznaczony dla pacjentów z niewydolnością nerek. Zawiera dwupeptyd tyrozyny. Zawartość azotu 16,3g/l, flakon 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

41. Pakiet 15 pozycja 9: Czy z powodu wycofania z rynku produktu Intralipid o stężeniu 20% Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Smoflipid Emulsja tłuszczowa 200mg/ml zawierająca olej sojowy, oliwę z oliwek, olej rybi i MCT 20% 100 ml w opakowaniu 500 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

42. Pakiet 15 pozycja 10: Czy z powodu wycofania z rynku produktu Intralipid o stężeniu 20% 250 ml Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Smoflipid Emulsja tłuszczowa 200mg/ml zawierająca olej sojowy, oliwę z oliwek, olej rybi i MCT 20% 100 ml w opakowaniu 250 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

43. Pakiet 15 pozycja 8,9,10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach x 10 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na takie opakowanie, jednak w przypadku tych samych substancji leczniczych zamawianych w różnych dawkach (np. pozycje 10 i 11) Zamawiający wymaga, aby produkty te pochodziły od jednego producenta, co gwarantuje bezpieczeństwo farmakoterapii poprzez ułatwienie analizy działań niepożądanych leku w przypadku konieczności zmiany stosowanych dawek.

44. Pakiet 16 Pozycja 1,2,3,4,5: Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycji 1,2,3,4,5 produktu leczniczego w opakowaniu KabiPac/KabiClear posiadające dwa jałowe różnej wielkości porty i płaskie samouszczelniające się membrany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie opakowanie dla pozycji nr 5 pakietu 16. Ze względu na przygotowywanie niektórych infuzji w pracowni aseptycznej apteki, niezbędne są w pozycjach 1-4 porty

o równych wymiarach, z których każdy może pełnić funkcję portu infuzyjnego. W proponowanym opakowaniu zawierającym dwa różnej wielkości porty tylko jeden port jest dedykowany dla aparatu infuzyjnego, drugi natomiast służy do wstrzykiwania leku do butelki za pomocą igły. Jeden port infuzyjny, raz użyty w pracowni apteki, wymaga dezynfekcji przez pielęgniarkę przed wprowadzeniem aparatu infuzyjnego na oddziale. Obecność dwóch równych, niezależnie zabezpieczonych jałowych portów gwarantuje omawiane bezpieczeństwo epidemiologiczne. Jeżeli proponowane opakowanie posiada płaski i niezagłębiony port, Zamawiający dopuszcza takie opakowanie.

45. Pakiet 15 pozycja 23: Czy Zamawiający ma na myśli worek trójkomorowy o pojemności 1448 ml, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli worek trójkomorowy o pojemności 1448 ml

46. Dotyczy § 10 ust 1 pkt 2b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 1% wartości netto towaru niedostarczonego za każde rozpoczęte 24 h zwłoki w dostawie. Kara w obecnej wysokości jest zdecydowanie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

47. Pytanie nr 1:

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 10, pozycja nr 3, 4, (Paracetamol), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów)?.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opakowania niewymagającego odpowietrzania zestawu do podaży, co gwarantuje bezpieczeństwo epidemiologiczne zamkniętego systemu infuzyjnego.

48. Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15, pozycja nr 18, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, do włączenia centralnego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową zawierającą średniołańcuchowe kw. tłuszczowe, długołańcuchowe kw. tłuszczowe oraz olej rybi z największą na rynku zawartością kwasów Ω -3 w ilości – 2,5g, w stosunku 50:40:10, elektrolity z wapniem i cynkiem – 0,02 mmol/l, o zawartości azotu 5,0 g, energia pozabiałkowa 600 kcal, energia całkowita 740 kcal, osmolarność 1545 mOsm/l, pojemności 625ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje parametrów worka żywieniowego opisanych w SWZ

49. Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15, pozycja nr 19, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, do włączenia centralnego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową zawierającą średniołańcuchowe kw. tłuszczowe, długołańcuchowe kw. tłuszczowe oraz olej rybi z największą na rynku zawartością kwasów Ω -3 w ilości – 5,0g, w stosunku 50:40:10, elektrolity z wapniem i cynkiem – 0,04 mmol/l, o zawartości azotu 10,0g, energia pozabiałkowa 1195 kcal, energia całkowita 1475 kcal, osmolarność 1545 mOsm/l, pojemności 1250ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje parametrów worka żywieniowego opisanych w SWZ

50. Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15, pozycja nr 20, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, do włączenia centralnego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową zawierającą średniołańcuchowe kw. tłuszczowe, długołańcuchowe kw. tłuszczowe oraz olej rybi z największą na rynku zawartością kwasów Ω -3 w ilości – 7,5g, w stosunku 50:40:10, elektrolity z wapniem i cynkiem – 0,06 mmol/l, o zawartości azotu 15,0g, energia pozabiałkowa 1795 kcal, energia całkowita 2215 kcal, osmolarność 1545 mOsm/l, pojemności 1875ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje parametrów worka żywieniowego opisanych w SWZ

51. Pytanie nr 5:

Z uwagi na wytyczne i zalecenia ESPN oraz Polskiego Towarzystwa Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego i Metabolizmu, który zaleca przy podarży żywienia klinicznego, aby jednym z branych pod

uwagę parametrów dla żywienia pozajelitowego była zawartość białka (aminokwasów) w mieszaninie żywieniowej, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że wyspecyfikowane worki do żywienia pozajelitowego w pakiecie nr 15, pozycja nr 18, 19, 20, powinny zawierać w 100ml mieszaniny żywieniowej (po aktywacji worka do żywienia pozajelitowego), co najmniej 5,6 g białka (aminokwasów)?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worki żywieniowe o parametrach opisanych powyżej.

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
DYREKTOR NACZELNY

Tomasz Kopiec

Piotr Kucharski