

Szczecin, 23.01.2018 r.

Znak sprawy: ZP/220/103/17

Dotyczy: dostawy produktów leczniczych w tym leków stosowanych w ramach programów lekowych i chemioterapii, suplementów diety, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego oraz preparatów do żywienia dojelitowego.

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA SIWZ 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2015.2164 t.j. z dnia 2015.12.22), zwanej dalej „PZP” Zamawiający udziela następującego wyjaśnienia:

WYKONAWCA NR 1 :

Pytanie 1: Czy Zamawiający w ZADANIE NR 1 poz. 35 (Bupivacainum Spinal Heavy, dawka 0,005, 5 amp. a 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający w zad. nr 1 poz. 35 **nie wymaga** zaoferowania leku pakowanego w jałowe blistry, **dopuszcza** natomiast taki sposób pakowania.

Produkt zawierający bupiwakainę spinal heavy pakowany w jałowe blistry wymagany jest przez Zamawiającego w zad. nr 30 poz. 9

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 38- poz. Nr 1 (Fraxiparine 0,3 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie poz. 1 i utworzenia z niej odrębnego zadania.

Jednocześnie Zamawiający podkreśla, że rozumie intencje Wykonawcy i zobowiązuje się do podjęcia w najbliższym czasie działań zmierzających do ograniczenia stosowania na oddziałach dawki 0,3 ml na korzyść opakowań wielodawkowych.

Pytanie 3: W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 38 poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 1900 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 119 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 119 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 1190 szt)

Odpowiedź: Zamawiający prosi o zapoznanie się z odpowiedzią na poprzednie pytanie. Zamawiający jednocześnie informuje, że w trakcie realizacji umowy może skorzystać z zapisu §17 Projektu umowy (SIWZ, str. 32/34).

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie**

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl

WYKONAWCA NR 2:

Pytanie 4: Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek powlekanych w pozycjach wymienionych poniżej:

Zadanie 1 poz. 17(Amiodaronum) – Zamawiający **dopuszcza.**

Zadanie 4 poz. 9(Cloxacillinum) – Zamawiający **dopuszcza.**

Zadanie 4 poz. 23(Spiramycinum) – Zamawiający **dopuszcza.**

Pytanie 5: Czy Zamawiający w Zadaniu 23 poz. 27(Ibuprofenum) dopuszcza wycenę leku w postaci tabletki drażowanej?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza.**

Pytanie 6: Czy Zamawiający w Zadaniu 15 poz. 1(Bisacodylum) dopuszcza wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza.**

Pytanie 7: Czy Zamawiający w niżej wymienionych pozycjach wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek twardych:

Zadanie 39 poz. 10(Gabapentinum) - Zamawiający **dopuszcza.**

Zadanie 43 poz. 20(Silibininum) - Zamawiający **dopuszcza.**

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiolek w niżej wymienionych pozycjach:

Zadanie 29 poz. 4(Alteplasmum) - Zamawiający **dopuszcza.**

Zadanie 29 poz. 5(Alteplasmum) - Zamawiający **dopuszcza.**

Zadanie 29 poz. 6(Alteplasmum) - Zamawiający **dopuszcza.**

UWAGA:

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zadania nr 29 poz. 4, 5, 6 doszło do oczywistej omyłki pisarskiej, polegającej na błędnym określeniu wielkości opakowania. W specyfikacji wielkość tą określono jako 42 amp. – jest to wielkość błędna w miejsce oczywistej wielkości 1 fiołka (jest to jedyny sposób pakowania produktów zawierających alteplase). W związku z powyższym wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na produkt w ilościach określonych w specyfikacji w opakowaniach x 1 fioł. co oznacza, że w poz. 4 należy zaoferować 80 fiołek, w poz. 5 należy zaoferować 150 fiołek, natomiast w poz. 6 należy zaoferować 30 fiołek.

Zadanie 30 poz. 3(Carbetocinum) - Zamawiający **dopuszcza.**

Zadanie 36 poz. 6(Methylprednisoloni acetat) - Zamawiający **dopuszcza.**

Pytanie 9: Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 11(Doxycyclinum) dopuszcza wycenę leku w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza.**

Pytanie 10: Dotyczy pakietu nr 15 poz. 32.

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

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** złożenia oferty na produkt zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11: Dotyczy pakietu nr 15 poz. 18. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej LactoDr., krople doustne, 5 ml

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaferowanie wskazanego preparatu. Produkty opisane w zad. nr 15 poz. 18 i 19 stosowane są wyłącznie w Klinice Patologii Noworodka. W przeszłości Zamawiający dopuszczał możliwość składania oferty na różne produkty równoważne, które następnie były stosowane we wskazanej klinice. U części dzieci występowały po nich działania niepożądane, które uniemożliwiały dalszą terapię i konieczność zamiany preparatu na inny.

Pytanie 12: Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego preparat **Fungizone** to aktualnie jedyny na rynku preparat, zawierający w swoim składzie klasyczną postać amfoterycyny B.

Pytanie 13: Dotyczy pakietu nr 29 poz. 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** zaferowania produktu pakowanego **w tubki po 40 g**. Opakowanie puszka 400 g realizowane jest w ramach innej umowy przetargowej.

Pytanie 14: Dotyczy pakietu nr 30 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml; 4ml,roztw.d/wstrz,5amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na produkt pochodzący od dowolnego producenta, pod warunkiem, że jest on pakowany w **jałowe blistry**, zgodnie z wymogiem w specyfikacji.

Pytanie 15: Dotyczy pakietu nr 43 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza**.

Pytanie 16: 13.Dotyczy pakietu nr 43 poz. 42. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Tormentillae comp. Ung.,maść, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza** możliwość zaferowania obu wskazanych w pytaniu preparatów.



Pytanie 17: 14.Dotyczy pakietu nr 43 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie wskazanego preparatu. Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na produkt zawierający formoterol w dawce 4,5 mcg konfekcjonowany po 60 dawek.

Pytanie 18: Czy Zamawiający w niżej wymienionych pozycjach dopuszcza wycenę wyrobu medycznego?

Zadanie 1 poz. 12(Alcoholum polyvinilicum) - Zamawiający **dopuszcza**

Zadanie 23 poz. 19(Dimethiconum) - Zamawiający **dopuszcza**

Zadanie 34 poz. 21(Simethiconum) - Zamawiający **dopuszcza**

Pytanie 19: Czy Zamawiający dopuszcza w Zadaniu 15 poz. 44(Saccharomyces boulardii) produkt EnteroDr., kaps. twarde, 20 szt., zarejestrowany jako Środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** zaoferowania produktu leczniczego.

Pytanie 20: Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie produktów w opakowaniach innej wielkości **za wyjątkiem** opakowań bezpośrednich, których wielkość wyrażona jest w gramach lub mililitrach – w tych przypadkach każdorazowo należy uzyskać zgodę Zamawiającego. W przypadku innej wielkości opakowania ilość należy przeliczyć i zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 21: 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie produktów w opakowaniach innej wielkości **za wyjątkiem** opakowań bezpośrednich, których wielkość wyrażona jest w gramach lub mililitrach – w tych przypadkach każdorazowo należy uzyskać zgodę Zamawiającego. W przypadku innej wielkości opakowania ilość należy przeliczyć i zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 22: Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania wraz z przeliczeniem ilości opakowań dla niżej wymienionych pozycji, jeśli tak prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Zadanie 1 poz. 9(Acidum acetylsalicylicum) z opak. x 20szt. na opakowanie x10

Zadanie 4 poz. 5(Cefepimum) z opak. x 1szt. na opakowanie x10

Zadanie 4 poz. 6(Cefepimum) z opak. x 1szt. na opakowanie x10

Zadanie 15 poz. 7(Colecalciferolum* dietetyczny środek spożywczy) z opak. x 90szt. na opakowanie x30

Zadanie 15 poz. 41(Phytomenadionum * dietetyczny środek spożywczy) z opak. x 40szt. na opakowanie x20



Zadanie 17 poz. 1(Niejonowy, jodowy środek cieniujący Iodixanolum) z opak. x 1szt. na opakowanie x10
Zadanie 17 poz. 2(Niejonowy, jodowy środek cieniujący Iodixanolum) z opak. x 1szt. na opakowanie x10
Zadanie 18 poz. 1(Niejonowy, jodowy środek cieniujący Iopromidum) z opak. x 1szt. na opakowanie x10
Zadanie 18 poz. 2(Niejonowy, jodowy środek cieniujący Iopromidum) z opak. x 1szt. na opakowanie x10
Zadanie 22 poz. 1(Piperacillinum + Tazobactamum) z opak. x 1szt. na opakowanie x10
Zadanie 23 poz. 8(Bisoprololum) z opak. x 28szt. na opakowanie x30
Zadanie 23 poz. 9(Bisoprololum) z opak. x 28szt. na opakowanie x30
Zadanie 23 poz. 10(Bisoprololum) z opak. x 28szt. na opakowanie x30
Zadanie 23 poz. 11(Bisoprololum) z opak. x 28szt. na opakowanie x30
Zadanie 23 poz. 12(Bisoprololum) z opak. x 28szt. na opakowanie x30
Zadanie 23 poz. 17(Captoprilum) z opak. x 40szt. na opakowanie x30
Zadanie 23 poz. 28(Ibuprofenum) z opak. x 20szt. na opakowanie x10
Zadanie 23 poz. 36(Sotalolum) z opak. x 30szt. na opakowanie x20

UWAGA:**Zadanie 29 poz. 4(Alteplasm) z opak. x 42szt. na opakowanie x1**

W tym przypadku doszło do omyłki pisarskiej ze strony Zamawiającego. Prawidłowa wielkość opakowania to 1 fiol. Wymogiem Zamawiającego jest zatem zaoferowanie w tej pozycji 80 fiol.

Zadanie 29 poz. 5(Alteplasm) z opak. x 42szt. na opakowanie x1

W tym przypadku doszło do omyłki pisarskiej ze strony Zamawiającego. Prawidłowa wielkość opakowania to 1 fiol. Wymogiem Zamawiającego jest zatem zaoferowanie w tej pozycji 150 fiol.

Zadanie 29 poz. 6(Alteplasm) z opak. x 42szt. na opakowanie x1

W tym przypadku doszło do omyłki pisarskiej ze strony Zamawiającego. Prawidłowa wielkość opakowania to 1 fiol. Wymogiem Zamawiającego jest zatem zaoferowanie w tej pozycji 30 fiol.

Zadanie 29 poz. 20(Anatoksyna tęzczowa adsorbowana na Al(OH)₃) z opak. x 1szt. na opakowanie x3
Zadanie 29 poz. 29(Sotalolum) z opak. x 30szt. na opakowanie x20
Zadanie 29 poz. 35(Torasemidum) z opak. x 30szt. na opakowanie x20
Zadanie 32 poz. 1(Ibuprofenum) z opak. x 1szt. na opakowanie x4
Zadanie 43 poz. 6(Paracetamolum) z opak. x 50szt. na opakowanie x1000
Zadanie 43 poz. 36(Thiocodin) z opak. x 20szt. na opakowanie x10
Zadanie 43 poz. 52(Sertralinum) z opak. x 28szt. na opakowanie x30

Odpowiedź: W przypadku zadania nr 29 poz. 4, 5, 6 Zamawiający powyżej udzielił odpowiedzi szczegółowej.

W pozostałych przypadkach Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania - należy przeliczyć i zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 23: Czy Zamawiający w Zadaniu 34 poz. 29(Ornithini aspartas*suplement diety) dopuszcza wycenę preparatu HepaDr o składzie L-asparaginian L-ornityny 100 mg i cholina 35 mg?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opisanego preparatu.



Pytania dot. umowy dla zad.1-6,8-11, i 13-49:

Pytanie 24: Prosimy o dodanie do treści §9 projektu umowy słów: "... bez zgody Kupującego, przy czym zgody tej nie można bezpodstawnie odmówić." lub "... bez zgody organu założycielskiego Kupującego, przy czym zgody tej nie można bezpodstawnie odmówić.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisów zawartych w SIWZ.

Pytanie 25: Do §10 ust.1 ppkt a) i ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia lub zamówienia podlegającego reklamacji bez górnego limitu 50zł dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej modyfikacji.

Pytanie 26: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy lub niezrealizowanej części zadania?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej modyfikacji.

Pytanie 27: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §15 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Ilości określone przez Zamawiającego w formularzu cen jednostkowych zostały określone m.in. na podstawie historycznego zużycia w ostatnich 24 miesiący, aktualnych wytycznych i rekomendacji medycznych towarzystw naukowych, wysokości kontraktu z NFZ, listy leków refundowanych oraz ilości wykonywanych procedur medycznych. Na większość z tych czynników Zamawiający nie ma wpływu. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy przede wszystkim w sytuacjach, gdy zmiany ulegną rekomendacji i zalecenia towarzystw medycznych, które Zamawiający powinien respektować, nastąpią zmiany na listach leków refundowanych, zakontraktowane zostaną nowe świadczenia medyczne w ramach świadczeń gwarantowanych lub też ilość wykonywanych procedur medycznych danego rodzaju ulegnie znaczącej zmianie, odbiegając od zakładanego szacunku.

Wszystkie powyższe przesłanki uznać należy za obiektywne i pozostające bez wpływu Zamawiającego.

W związku z powyższym Zamawiający **nie wyraża zgody na odstąpienie od wskazanego zapisu**. Zamawiający jednocześnie informuje, że analizując realizowane dotychczas umowy przetargowe, wartościowa realizacja zadań przy zmianach ilościowych przedmiotu umowy miała miejsce sporadycznie.

Pytanie 28: Do §20 ust.1 i ust.3 projektu umowy. Ze względu na to, że podstawowy okres obowiązywania umowy jest stosunkowo długi, a zmiany cen leków na rynku trudne do przewidzenia, to prosimy o skrócenie okresu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 miesięcy w stosunku do okresu podanego w §20 ust.1 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na skrócenie wskazanego terminu do 6 miesięcy. Ilości poszczególnych rodzajów wyrobów, wskazane przez Zamawiającego w formularzu cen jednostkowych, zostały oszacowane przez Zamawiającego z jak najwyższą starannością i odpowiadają rzeczywistemu zapotrzebowaniu w momencie publikacji postępowania. Jednakże w trakcie trwania umowy mogą mieć miejsce zdarzenia, których Zamawiający nie mógł przewidzieć takie jak np. zmiany zaleceń i rekomendacji medycznych towarzystw naukowych, wysokość kontraktu z NFZ, zmiany na listach leków refundowanych czy też ilość hospitalizacji. Na wszystkie te czynniki Zamawiający nie ma wpływu. W związku z faktem, iż Zamawiający gwarantuje realizację zamówienia na poziomie min. 60%, wydłużenie okresu obowiązywania umowy w przypadku zaistnienia okoliczności wskazanych powyżej, pozwoli Zamawiającemu na wywiązanie się ze zobowiązań przetargowych.

Pytania dot. umowy dla zadań 7 i 12:

Pytanie 29: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §13 ust.1 ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 30: Do §13 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia lub zamówienia podlegającego reklamacji bez górnego limitu 50zł dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 31: 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 §15 projektu umowy).

Odpowiedź: zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisów zawartych w SIWZ.

Wykonawca nr 3:

Pytanie 32: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 2 pozycji 5 produktu leczniczego w opakowaniu stojącym typu falkon?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opakowania typu flakon.

Pytanie 33: Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycji 5 miał na myśli produktu leczniczego w fiolce? Opisany produkt nie występuje w ampułce.

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza** możliwość zaoferowania produktu pakowanego zarówno w fiolkę, jak i w ampułkę.

Pytanie 34: Czy Zamawiający w zadaniu 21 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7, 8,9,10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej ilości oferentom?

Odpowiedź łączna na dwa zadane pytania o wydzielenie: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 2, 3, 5, 6 oraz pozycji 7, 8,9,10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19 z zadania nr 21 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Oznacza to, że zadanie 21 zostanie podzielone na dwa odrębne zadania, w których znajdować się będą następujące pozycje:

Zadanie I wyodrębnione: poz. 1, 4, 17, 20, 21, 22 oraz 23

Zadanie II wyodrębnione: poz. 2, 3, 5, 6, 7, 8,9,10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18 oraz 19

Pytanie 35: Czy zamawiający w zadaniu 21 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2, 3, 5, 6, do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej ilości oferentom?

Odpowiedź łączna na dwa zadane pytania o wydzielenie: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 2, 3, 5, 6 oraz pozycji 7, 8,9,10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19 z zadania nr 21 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Oznacza to, że zadanie 21 zostanie podzielone na dwa odrębne zadania, w których znajdować się będą następujące pozycje:

Zadanie I wyodrębnione: poz. 1, 4, 17, 20, 21, 22 oraz 23

Zadanie II wyodrębnione: poz. 2, 3, 5, 6, 7, 8,9,10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18 oraz 19

Pytanie 36: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Diben Drink 200ml - dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(kazeina)(7,5g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, MCT, olej słonecznikowy, olej rybi EPA,DHA)(7,0g/100ml), węglowodany (skrobia, maltodekstyna, fruktoza)(13,1g/100ml), błonnik(dekstryny tapioki)(2,0g/100ml) o osmolarności 360 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 37: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), ubogoresztkowa, zawierająca białko mleka(10g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy)(6,7g/100ml), węglowodany (maltodekstyny, cukier trzcinowy)(12,1g/100ml), błonnik(kakao)(0,5g/100ml) o osmolarności 380-390 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 38: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 5 wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin jacy DRINK o smaku wiśniowym 200ml – dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml). Nie zawiera tłuszczu, błonnika i glutenu, klinicznie wolna od laktozy, zawierająca białko 4,0g/100ml, węglowodany 33,5g/100ml o osmolarności 680 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.



Pytanie 39: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin Energy Drink 200ml różne smaki - dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina, serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy) (5,8g/100ml), węglowodany (maltodekstyny, cukier trzcinowy)(18,8g/100ml) o osmolarności 390-405 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie 40: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Reconvan, diety kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej (1kcal/ml) bogatobiałkowej wspomagającej leczenie ran i odleżyn, zawierająca 1g glutaminy oraz 0,67g argininy, 22% energii pochodzącej z białka,48% energii z węglowodanów, 30% z tłuszczów. Osmolarnosc 270mOsmol w opakowaniu o pojemności 500ml w przeliczeniu ilości?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie 41: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Diben 1,5kcal HP, diety kompletnej pod względem odżywczym, normalizującej glikemię o niskim indeksie glikemicznym, hiperkalorycznej (1,5kcal/ml) bogatobiałkowej 20% energii pochodzącej z białka,37% energii z węglowodanów, 42% z tłuszczów zawierająca olej rybi Osmolarnosc 450 mOsmol w opakowaniu o pojemności 500ml w przeliczeniu ilości?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie 42: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Diben, diety kompletnej pod względem odżywczym, normalizującej glikemię o niskim indeksie glikemicznym, normokalorycznej (1kcal/ml) normobiałkowej 18,6% energii pochodzącej z białka,37% energii z węglowodanów, 41,4% z tłuszczów zawierająca olej rybi, Osmolarnosc 345 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie 43: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Survimed OPD, diety kompletnej pod względem odżywczym,peptydowej normokalorycznej (1kcal/ml) normobiałkowej 18% energii pochodzącej z białka,57% energii z węglowodanów, 25% z tłuszczów zawierająca MCT, Osmolarnosc 300 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie 44: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Survimed OPD, diety kompletnej pod względem odżywczym,peptydowej normokalorycznej (1kcal/ml) normobiałkowej 18% energii pochodzącej z białka,57% energii z węglowodanów, 25% z tłuszczów zawierająca MCT, Osmolarnosc 300 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu.

Pytanie 45: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Fresubin HP Energy, diety kompletnej pod względem odżywczym hiperkalorycznej (1,5kcal/ml) o zawartości białka 7,5g/100ml

20% energii pochodzącej z białka, 45% energii z węglowodanów, 35% z tłuszczów zawierającą olej rybi, Osmolarność 300 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 46: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 13 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin HP Energy, diety kompletnej pod względem odżywczym hiperkalorycznej (1,5kcal/ml) o zawartości białka 7,5g/100ml 20% energii pochodzącej z białka, 45% energii z węglowodanów, 35% z tłuszczów zawierającą olej rybi, Osmolarność 300 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 47: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 14 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin Original Fibre, diety kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej (1kcal/ml) o zawartości białka 3,8g/100ml 15% energii pochodzącej z białka, 52% energii z węglowodanów, 30% z tłuszczów zawierającą olej rybi, Osmolarność 285 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 48: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 15 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin Original Fibre, diety kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej (1kcal/ml) o zawartości białka 3,8g/100ml 15% energii pochodzącej z białka, 52% energii z węglowodanów, 30% z tłuszczów zawierającą olej rybi, Osmolarność 285 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 49: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 16 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin 1200 Complete, diety kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej (1,20kcal/ml) o zawartości białka 6g/100ml 20% energii pochodzącej z białka, 47% energii z węglowodanów, 30% z tłuszczów zawierającą olej rybi, Osmolarność 345 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 50: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 18 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin Original, diety kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej (1kcal/ml) o zawartości białka 3,8g/100ml 15% energii pochodzącej z białka, 55% energii z węglowodanów, 30% z tłuszczów zawierającą olej rybi, Osmolarność 220 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.

Pytanie 51: Czy zamawiający w zadaniu 21 pozycji 19 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin Original, diety kompletnej pod względem odżywczym normokalorycznej (1kcal/ml) o zawartości białka 3,8g/100ml 15% energii pochodzącej z białka, 55% energii z węglowodanów, 30% z tłuszczów zawierającą olej rybi, Osmolarność 220 mOsmol?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie opisanego produktu.



Pytanie 52: Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt a umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu odnośnie kary: „nie mniej niż 50 zł za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia” ustalając tym samym karę za opóźnienie w dostawie w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień opóźnienia a w przypadku zamówień „na cito” w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdą godzinę.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej modyfikacji. Zamawiający zamawia również leki o nieznaczonej wartości, które jednak mogą być bardzo istotne z terapeutycznego punktu widzenia. Wprowadzenie powyższej modyfikacji skutkowałoby sytuacją, w której kara umowna byłaby skuteczna wobec Wykonawcy tylko w przypadku składania zamówień na leki o dużej wartości.

Pytanie 53: Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt d umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej modyfikacji.

Pytanie 54: W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu

Odpowiedź: Zamawiający uznaje uzasadnienie Wykonawcy i **dopuszcza** w zakresie preparatów do żywienia dojelitowego zaoferowanie produktów posiadających **6-miesięczny termin ważności**.

Pytanie 55: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 1 pozycji 184,185 produkt leczniczy Metamizole Kabi, którego dopuszczalna dawka dobową, przekracza wymagane 5 g, zgodnie z zarejestrowanym dawkowaniem ujętym w pkt. 4.2 Charakterystyki Produktu Leczniczego: „Jednorazowa dawka wynosi od 0,5 g do 1 g metamizolu (1 ml-2 ml), podawana dożylnie lub domięśniowo. W razie konieczności można podać dawkę jednorazową wynoszącą 2,5 g (5 ml), jednak ze względu na możliwość zmniejszenia ciśnienia krwi należy zachować ostrożność. Jednorazową dawkę można podawać w razie konieczności, co 6-8 godzin.”

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanego produktu. Wskazany w pytaniu produkt leczniczy Metamizole Kabi posiada maksymalną dawkę dobową wynoszącą 3 g, podczas gdy Zamawiający stosuje 5 g, szczególnie u pacjentów kardiochirurgicznych i po ciężkich urazach.

Pytanie 56: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w pakiecie 1 pozycja 184,185 pakowanego po 10amp. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 57: Dotyczy pakiet 1 pozycja 184,185. Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.



Pytanie 58: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 83?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z zadania nr 1 poz. 83 i utworzenia z niej odrębnego zadania. Zamawiający w najbliższym czasie dokona stosownej modyfikacji SIWZ.

Wykonawca nr 4:

Pytanie 59: Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 4 wymaga, aby zaferowany ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga**, aby zaferowany ceftazydym mógł być podawany dożylnie w postaci iniekcji i infuzji, **nie wymaga** natomiast domięśniowej drogi podania.

Pytanie 60: Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 1 pozycja 45 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga**, aby zaferowany cefuroksym mógł być podawany dożylnie w postaci iniekcji i infuzji, **nie wymaga** natomiast domięśniowej drogi podania.

Pytanie 61: Czy w pakiecie 1 pozycja 44,45,46 i 47 Zamawiający wymaga, aby cefuroksym występujący w kilku dawkach i postaciach pochodził od jednego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta przed możliwymi interakcjami występującymi przy przechodzeniu na inne dawki?

Odpowiedź: Zgodnie z ogólnymi wytycznymi zawartymi w SIWZ, wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na preparaty pochodzące od jednego producenta, zawierające tą samą substancję czynną i drogę podania, ze względu na konieczność łączenia dawek. Wymóg tego samego producenta dla drogi podania iniekcyjnej i doustnej jest niczym nie uzasadniony, w związku z powyższym Zamawiający **nie stawia takiego wymogu**.

Pytanie 62: Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 4 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

Pytanie 63: Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 1 pozycja 117 i 118 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

Pytanie 64: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 118 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

Pytanie 65: Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 184 i 185 wymaga, aby Metamizol miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga**, aby zaofertowany metamizol mógł być podawany pacjentowi w maksymalnej dawce dobowej 5 g

Pytanie 66: Czy Zamawiający wymaga aby produkt Pylargin w pakiecie 1 pozycja 184 i 185 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań.?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga.**

Wykonawca nr 5:

Pytanie 67: Dotyczy zadania nr 11 poz. 5

Czy zamawiający w zadaniu nr 11 w pozycji 5 miał na myśli produkt leczniczy Mycophenolas mofetil w postaci proszku do sporządzania zawiesiny doustnej?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że miał na myśli proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, który skrótowo określił zawiesiną doustną.

Pytanie 68: Dotyczy zadania nr 11 poz.13

Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 w pozycji 13 miał na myśli produkt leczniczy Epoetinum beta w opakowaniu 1 amp.-strzyk? Produkt ten nie jest pakowany po 6 szt. Jeżeli tak, proszę o informację ile opakowań wymaga Zamawiający- 120 op. po 1 amp.-strzyk czy 720 op. po 1 amp.-strzyk?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w określeniu wielkości opakowania. Wymagana wielkość opakowania to **1 amp.-strzyk**. (produkt jest pakowany wyłącznie pojedynczo) co oznacza, że należy zaofertować **120 op. x 1 amp.-strzyk**.

Wykonawca nr 6:

Pytanie 69: Czy w zadaniu Nr 1 poz. 31(BUDESONIDUM 0,25mg/2ml zawiesina do nebulizacji x 20 poj./amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 70: Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 31 (BUDESONIDUM 0,25mg/2ml zawiesina do nebulizacji x 20 poj./amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na wycenę opisanego produktu, którego nie można przechowywać do 12 godzin.



Pytanie 71: Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 31 (BUDESONIDUM 0,25mg/2ml zawiesina do nebulizacji x 20 poj./amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina.

Pytanie 72: Czy w zadaniu Nr 1 poz. 31 (BUDESONIDUM 0,25mg/2ml zawiesina do nebulizacji x 20 poj./amp.) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawca nr 7:

Pytanie 73: Dotyczy Zadania nr 8

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Pantoprazolum inj. 40 mg w opakowaniu x 10 fiol. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu pakowanego x 10 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 74: Dotyczy Zadania 19 poz. 3

Zwracam się z prośbą o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający wymaga aby preparat Ketoprofenum inj.100mg/2 ml 10 amp., posiadał rejestrację do stosowania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby preparat posiadał rejestrację do stosowania dożylnego.

Pytanie 75: Dotyczy Zadania 19 poz. 4

Zwracam się z prośbą o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofenum kaps. 50 mg w opakowaniu x 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości a w przypadku wartości ułamkowej zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 76: Dotyczy Zadania nr 27 poz. 4,5

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający wymaga aby trwałość preparatu 5-Fluorouracilum, była potwierdzona zapisem w charakterystyce produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby 4-dniowa stabilność 5-FU była potwierdzona w ChPL. Wymóg ten wynika ze specyficznego stosowania tego leku przez Zamawiającego. Oddział Onkologii Klinicznej zleca przygotowanie dla swoich pacjentów leku w postaci infuzji (w infuzorze) o czasie wlewu **44-godzinny** lub **96-godzin**, stąd konieczność zapewnienia bezpieczeństwa terapii i stabilności leku przez cały okres trwania wlewu.

Pytanie 77: Dotyczy Zadania nr 33 poz.1,2

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycini hydrochloridum, proszek do sporządzania roztworu do infuzji i roztworu doustnego posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga**, aby zaofertowany produkt posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego.

Wykonawca nr 8:**Pytanie 78:** Dotyczy: ZP/220/103/17, ZADANIE NR 1, ilość pozycji 186, pozycja 93

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko- strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylności pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje reflusu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 93 z Zadanie nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody**.

Zamawiający **nie może wyrazić zgody** na zaofertowanie powyższego preparatu, jak i jego wydzielenie do odrębnego zadania, gdyż heparyna opisana w poz. 93 jest stosowana głównie w Klinice Kardiochirurgii w postaci dożylną do zmniejszania krzepliwości krwi przed zabiegiem kardiochirurgicznym, szczególnie z zastosowaniem krążenia pozaustrojowego, natomiast **nie** do zabezpieczania cewników naczyniowych.

Wykonawca nr 9:**Pytanie 79:** Dotyczy zadania 1 poz. 93

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Lock (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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?



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl



Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody**.

Zamawiający **nie może wyrazić zgody** na zaoferowanie powyższego preparatu, gdyż heparyna opisana w poz. 93 jest stosowana głównie w Klinice Kardiochirurgii w postaci dożylniej do zmniejszania krzepliwości krwi przed zabiegiem kardiochirurgicznym, szczególnie z zastosowaniem krążenia pozaustrojowego, natomiast **nie** do zabezpieczania cewników naczyniowych.

Pytanie 80: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie produktów w opakowaniach innej wielkości. W przypadku innej wielkości opakowania ilość opakowań należy przeliczyć i zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Wykonawca nr 10:

Pytanie 81: Dotyczy §10 ust. 1 pkt. d wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę § 10 ust. 1 pkt. d wzoru umowy fragmentu:

„d) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Sprzedającego bądź wypowiedzenia umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego (§ 17 pkt. 1 umowy) – **w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 7 umowy, bądź wartości danego zadania** określonego w formularzu cen jednostkowych”

Na następujący:

„d) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Sprzedającego bądź wypowiedzenia umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego (§ 17 pkt. 1 umowy) – **w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, bądź wartości brutto niezrealizowanej części danego zadania.**

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanych zapisów.

Pytanie 82: Dotyczy § 5 ust. 1 wzoru umowy, Rozdz. III pkt. 4 SIWZ oraz Formularza Ofertowego- termin ważności produktów.

Czy zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 12 do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt. Że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i szpital nie buduje zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany terminów ważności.

Pytanie 83: Dotyczy wadium

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oryginału dokumentu wadium (wniesionego w postaci gwarancji bankowej) do oferty w przezroczystej kosztulce, co umożliwi jego późniejsze wyjęcie i odesłanie Wykonawcy, a załączenie na stałe do oferty potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii wadium?

Powyższe rozwiązanie zapewni dostarczenie wadium na czas (z ofertą) oraz ograniczy koszty i czas przygotowanie dodatkowej wysyłki.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza taką formę.

Wykonawcy powinni uwzględnić powyższe podczas przygotowywania i składania ofert.

Jednocześnie zamawiający informuje, że wobec treści udzielonych wyjaśnień i odpowiedzi, dokona stosownej modyfikacji SIWZ oraz załączników do SIWZ i zamieści je na swojej stronie internetowej.

UWAGA:**Zamawiający wyznacza nowe terminy:**

- składania ofert do 06.02.2018 r. do godz. 10.00,
- otwarcia ofert: 06.02.2018 r. o godz. 11.00.

Z poważaniem,

Sporz. K. Rogiewicz

Kontakt: Katarzyna Rogiewicz

DZP SPSK-2 w Szczecinie

Tel. 91 466 10 88 fax 91 466 11 13

zamowienia@spsk2-szczecin.pl



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl

