



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej  
w Staszowie

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,  
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641  
tel. 15 864-85-04; fax 15 864-68-76

[www.szpitalstaszow.pl](http://www.szpitalstaszow.pl), e-mail: [przetargi@szpitalstaszow.pl](mailto:przetargi@szpitalstaszow.pl)



Znak DZPiZ–380–38/2019

**Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy „**Produktów farmaceutycznych**”.

- Wykonawca** – Pakiet nr 108, Pozycja 1: Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ? sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml; Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.
- Wykonawca** – Dotyczy: DZPiZ–380–38/2019 pakiet 133 pozycja 1: Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 133 dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza produktu Citra -Lock, gdyż jest on wyrobem medycznym a nie produktem leczniczym jak Heparyna i nie ma takich zarejestrowanych wskazań jak Heparyna.
- Wykonawca** – Dotyczy: DZPiZ–380–38/2019 pakiet 133 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza.
- Wykonawca** – Dotyczy: DZPiZ–380–38/2019 pakiet 280 pozycje 1, 2: Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza opatrunku Woundclot, gdyż ma on inny skład i mniejsze rozmiary niż określone w SIWZ.
- Wykonawca** – Dotyczy: DZPiZ–380–38/2019 pakiet 280 pozycje 1, 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Dotyczy Pakietu nr 280, poz. - 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie gąbek pakowanych a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.

7. **Wykonawca** – Dotyczy Pakietu nr 146, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści równoważny żel co do zastosowania i właściwości i wymaganego składu, o pojemności 11ml?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
8. **Wykonawca** – Dotyczy Pakietu nr 146, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści równoważny żel co do zastosowania i właściwości i wymaganego składu, o pojemności 6ml?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
9. **Wykonawca** – Dotyczy wzoru umowy - zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za zamówienia, zarówno po stronie Zamawiającego jak i wykonawcy,  
**Odpowiedź** – Po przeprowadzeniu przetargu i podpisaniu odpowiednich umów.
10. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 18 pozycja 1** preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
- zastosowanie opakowań typu worków 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 worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach preparatu w workach typu VIAFLO pod warunkiem, że worki te mają dwa jałowe porty nie wymagające odkażania i nie wymagają dodatkowego sprzętu do podłączenia.
11. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 129 pozycja 1,2,3,4,5,6 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
- zastosowanie opakowań typu worków 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 worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach preparatu w workach typu VIAFLO pod warunkiem, że worki te mają dwa jałowe porty nie wymagające odkażania i nie wymagają dodatkowego sprzętu do podłączenia.
12. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 203 pozycja 2,3,4,5 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
- zastosowanie opakowań typu worków 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 worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach preparatu w workach typu VIAFLO pod warunkiem, że worki te mają dwa jałowe porty nie wymagające odkażania i nie wymagają dodatkowego sprzętu do podłączenia.
13. **Wykonawca** – Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 241 w pozycji 1,2 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worki Viaflo. W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie ww pozycji i utworzenie nowego pakietu.  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
14. **Wykonawca** – dot. pakiet 252 - proszę o możliwość zaoferowania w pakiecie nr 252 (Propofol) leku pakowanego w fiolkach (rodzaj opakowania).  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.
15. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe tylko w konkretnych pakietach i pozycjach których dotyczyła odpowiedź, odpowiadając pozytywnie na pytanie dotyczące konkretnej pozycji.
16. **Wykonawca** – 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 nie wyraża zgody. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe tylko w konkretnych pakietach i pozycjach których dotyczyła odpowiedź, odpowiadając pozytywnie na pytanie dotyczące konkretnej pozycji.
17. **Wykonawca** – 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** – Przeliczać należy z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
18. **Wykonawca** – 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** – Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.
19. **Wykonawca** – 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** – Zamawiający dopuszcza w tych przypadkach wycenę leku za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem.
20. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.  
**Odpowiedź** – Tak.

21. **Wykonawca** – Czy zamawiający dopuści w pakiecie 162 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody.

22. **Wykonawca** – dotyczy pakietu 146. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu znieczulającego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100ml > w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) w pozycji 1 oraz 6ml (6g) w pozycji 2?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.

23. **Wykonawca** – dotyczy zapisów SIWZ Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnień na obrót środkami farmaceutycznymi (żel znieczulający, który jest wyrobem medycznym), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień - złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.  
**Odpowiedź** – Zamawiający potwierdza.

24. **Wykonawca** –

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 23 pozycji nr 8 i 9 obejmującej:

8	Amoxicylina + kwas klawulanowy 1,2g inj.	fiol	13 000
9	Amoxicylina + kwas klawulanowy 600mg inj.	fiol	450

do odrębnego pakietu celem złożenia oferty przez większą liczę wykonawców, skutkującą korzyścią ekonomiczną dla Szpitala.

Obecna konstrukcja pakietu uniemożliwia złożenie oferty przetargowej przez polskiego producenta leków będącego własnością Skarbu Państwa, wskazuje na preferencje w stosunku do zagranicznego podmiotu, a także uniemożliwia uzyskanie konkurencyjnej cenowo oferty przez szpital.

**Odpowiedź** – Zamawiający wydzielił pozycje nr 8 i 9 z pakietu numer 23 i tworzy z nich nowy pakiet nr 315.

25. **Wykonawca** – Czy zamawiający dopuści w pak. 255 poz. 2, 3, 4 Nebbud 0,125mg/ml, 0,5mg/ml, 0,25mg/ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

26. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 109 pozycja 1 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Babilon Proexpert AR? Babilon Proexpert AR odpowiada wymaganiom dla preparatów przeciwko ulewaniom, jako substancję zagęszczającą zawiera mączkę chlebowca świętojańskiego. Spełnia normy dla preparatów początkowych, może być stosowany dla niemowląt od urodzenia, również po skończonym 6 miesiącu życia.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.

27. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 109 pozycja 2 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Babilon Proexpert AR? Babilon Proexpert AR odpowiada wymaganiom dla preparatów przeciwko ulewaniom, jako substancja zagęszczająca zawiera mączkę chlebowca świętojańskiego. Spełnia normy dla preparatów początkowych, może być stosowany dla niemowląt od urodzenia, również po skończonym 6 miesiącu życia.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.

28. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 109 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę preparatu Babilon bez laktozy? Babilon bez laktozy odpowiada wymaganiom dla preparatów bez laktozowych. Spełnia normy dla preparatów początkowych, może być stosowany dla niemowląt od urodzenia, również po skończonym 6 miesiącu życia.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.

29. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 84 leku w op. zawierającym 1 fiol + amp. rozp., przeliczając odpowiednio ilość opakowań?  
**Odpowiedź** – Tak.
30. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 72 poz. 1-6 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza powyższe.
31. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 72 poz. 1-6 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza powyższe.
32. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 72 poz. 1-6 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza powyższe.
33. **Wykonawca** – Wykonawca w związku z treścią par. 1.4 wnosi o wskazanie, o jaki okres może być przedłużona umowa wskutek jednostronnej decyzji Zamawiającego i wnosi, aby był to okres max 3 miesiące. Wykonawca nie może być bezterminowo związany ofertą składaną w niniejszym postępowaniu; nie może zagwarantować dostaw leków na niezmienionych zasadach i w niezmienionej cenie przez dowolnie długi okres.
34. **Wykonawca** – Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści zapisu zawartego w par. 1.5 umowy: „lecz nie dłużej niż na okres 12 miesięcy od dnia zakończenia umowy”. W paragrafie tym mowa jest o szacunkowym poziomie zamówień leków – czego dotyczy wzmianka o okresie po zakończeniu umowy? Nie jest ona zrozumiała w świetle początku zdania, w którym się znajduje.  
**Odpowiedź ad. 33 i 34)** – Par 1 ust 4 otrzymuje następujące brzmienie: "Zamawiający zastrzega sobie możliwość do przedłużenia terminu realizacji niniejszej umowy w przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego łącznej wartości brutto umowy. Ilości zużycia podane przez Zamawiającego są ilościami szacunkowymi. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany ilości przedmiotu zamówienia w przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego łącznej wartości brutto umowy, co uzależnione jest od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, wynikających z jego bieżącej działalności, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lecz nie dłużej niż na okres 6 miesięcy od dnia zakończenia umowy". Ust 5 zostaje wykreślony.
35. **Wykonawca** – Czy w par. 5.3 oraz 5.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca strata. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. Nie da się w takim wypadku zastosować tych zmian wstecz, jak zapisano w par. 5.4.  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie. Informacje o zmianach przepisów wprowadzających zmiany stawki podatku VAT zawsze są podawane przez odpowiednie organy wcześniej, także Wykonawcy mają wcześniej taką wiedzę.
36. **Wykonawca** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 b-c-d z wartości kwotowych, do wartości procentowych, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara grozi Wykonawcy rażąca strata.  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie. Kary są stosunkowo małe i również mają charakter dyscyplinujący wykonawców.
37. **Wykonawca** – pakiet 72: 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 2011 roku? 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** – Zamawiający dopuszcza.

38. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 256 pozycja 1, 2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

39. **Wykonawca** – Czy zamawiający wymaga w pakiecie 162 poz 1, aby zaferowany produkt probiotyczny posiadał w kapsułce min 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus, oraz posiadał status rejestracji jako lek?

**Odpowiedź** – Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie 162 był produktem leczniczym. Pozostałe cechy – jak w SIWZ.

40. **Wykonawca** – Czy zamawiający, w pakiecie 162 pozycja 1, wymaga aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze | szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20%?

**Odpowiedź** – Zamawiający wymaga aby produkt miał status produktu leczniczego. Pozostałe cechy -jak w SIWZ.

41. **Wykonawca** – Czy zamawiający, w pakiecie 64 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza powyższe.

42. **Wykonawca** – Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 64 pozycja 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza powyższe.

43. **Wykonawca** – Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 w pakiecie 64 pozycja 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź** - Zamawiający dopuszcza.

44. **Wykonawca** – Czy zamawiający wymaga w pakiecie 116 pozycji 1 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

45. **Wykonawca** – Czy zamawiający wymaga w pakiecie 173 pozycji 3,4,5 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

46. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 62 pozycja 1, 2, aby zaofiarowany Ceftazydim 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
47. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 62 pozycja 1, 2, aby Ceftazydim zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
48. **Wykonawca** – Czy, w pakiecie 64 pozycja 1, 2 oraz w pakiecie 313 pozycja 2, Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
49. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 246 pozycja 1, 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgina inj., przed podaniem pacjentowi?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
50. **Wykonawca** – Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 190 pozycja 1,2 3 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.
51. **Wykonawca** – Czy zamawiający, w pakiecie 190 pozycja 1,2,3 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
52. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 68 pozycje 1, 2 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
53. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 50 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
54. **Wykonawca** – Do treści §1 ust.5 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust.5 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."  
**Odpowiedź** – W odpowiedzi na pytanie, Zamawiający informuje iż zmienia się warunek dotyczący okresu ważności towaru na 6-cio miesięczny. Wobec powyższego zamawiający odpowiednio dostosowuje zapisy ust 2 w par 3 projektu umowy.
55. **Wykonawca** – Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust.6 projektu umowy)?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy w tym zakresie.
56. **Wykonawca** – Do treści §6 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie

obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź** – Zamawiający informuje, iż proponowany zapis zawarty jest w treści §6 ust.5 projektu umowy.

57.**Wykonawca** – Do §7 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 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.

58.**Wykonawca** – §7 ust.1 pkt 2 ppkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 50 zł za każdy dzień zwłoki w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową?

**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio dostosowuje zapisy projektu umowy w tym zakresie.

59.**Wykonawca** – §7 ust.1 pkt 2 ppk d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 500 zł za każdy dzień zwłoki w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta oraz dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia?

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie. Zamawiający ponadto informuje, iż proponowane kary przez Wykonawcę są wyższe niż to zapisał Zamawiający.

60.**Wykonawca** – Pakiet 5 - czy Zamawiający dopuści produkt Addiphos w opakowaniu typu fiolka x 10 szt. ?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

61.**Wykonawca** – Pakiet 18 - prosimy o doprecyzowanie czy należy zaoferować Aqua pro inj. 500 ml w opakowaniu stojącym z dwoma sterylnymi portami nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem ?

**Odpowiedź** – Tak.

62.**Wykonawca** - Pakiet 62 poz. 1 - czy Zamawiający dopuści produkt Ceftazidim 1g w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek ?

**Odpowiedź** – Tak.

63.**Wykonawca** – Pakiet 62 poz. 2 - czy Zamawiający dopuści produkt Ceftazidim 2g w opakowaniu typu butelka x 10szt.

**Odpowiedź** – Tak.

64.**Wykonawca** – Pakiet 63 i 64 - czy Zamawiający dopuści produkty lecznicze w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek?

**Odpowiedź** – Tak.

65.**Wykonawca** – Pakiet 68 po. 1 i 2 - czy Zamawiający dopuści produkt Ciprofloxacyn w opakowaniu typu butelka x 20 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź** – Tak.

66.**Wykonawca** – Pakiet 68 poz. 1 i 2 - czy Zamawiający wymaga opakowania gwarantującego szczelne połączenia ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

67.**Wykonawca** – Pakiet 153 poz. 3 - czy Zamawiający dopuści produkt Kalium Chloratum 15% w opakowaniu typu ampułka x 20 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.

68.**Wykonawca** - Pakiet 153 poz. 3 i 4 - prosimy o wydzielenie poz. 3 i 4 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.

**Odpowiedź** – Zamawiający wydziela pozycje nr 3 i 4 z pakietu numer 153 tworzy z nich nowy pakiet nr **316**.



69. **Wykonawca** – Pakiet 158 poz. 2 i 3 - prosimy o wydzielenie poz. 2 i 3 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wydziela pozycje nr 2 i 3 z pakietu numer 158 tworzy z nich nowy pakiet nr **317**.
70. **Wykonawca** – Pakiet 170 poz. 1 i 2 - czy zamawiający wymaga opakowania typu butelka z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt. ?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
71. **Wykonawca** – Pakiet 170 poz. 1 i 2 - prosimy o wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wydziela pozycje nr 3 z pakietu numer 170 tworzy z niej nowy pakiet nr **318**.
72. **Wykonawca** – Pakiet 187 poz. 3 - czy Zamawiający dopuści produkt Metronidazol w opakowaniu typu butelka x 40szt.  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
73. **Wykonawca** - Pakiet 187 poz. 3 - czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu  
**Odpowiedź** – Zamawiający wymaga opakowania z dwoma niezależnymi sterylnymi portami, ale nie muszą być różnej wielkości. Pozostałe cechy -zamawiający dopuszcza.
74. **Wykonawca** – Pakiet 187 poz. 3 - prosimy o wydzielenie poz. 3 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wydziela pozycje nr 3 z pakietu numer 187 tworzy z niej nowy pakiet nr **319**.
75. **Wykonawca** – Pakiet 203 poz. 1 - czy Zamawiający dopuści produkt Natrium chloratum inj. 0,9% 10ml ampułka plastikowa x 50 szt. z przeliczeniem ilości ?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
76. **Wykonawca** – Pakiet 203 poz. 1 - czy Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza powyższe.
77. **Wykonawca** – Pakiet 219 poz. 4 i 5 - prosimy o wydzielenie poz. 4 i 5 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wydziela pozycje nr 4 i 5 z pakietu numer 219 tworzy z nich nowy pakiet nr **320**.
78. **Wykonawca** – Pakiet 241 poz. 1-3 - czy Zamawiający dopuści do zaoferowania płyn wieloelektrolitowy Optilyte, spełniający najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
79. **Wykonawca** – Pakiet 252 - czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne

zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

80. **Wykonawca** – Pakiet 256 poz. 1 i 2 - czy Zamawiający dopuści produkt Metamizol w opakowaniu zbiorczym x 10 ampulek z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

81. **Wykonawca** – Pakiet 256 poz. 3 - prosimy o wydzielenie poz. 3 do osobnego pakietu, co pozwoli na uzyskanie bardziej korzystnej cenowo oferty.

**Odpowiedź** – Zamawiający wydziela pozycje nr 3 z pakietu numer 256 i tworzy z niej nowy pakiet nr 321.

82. **Wykonawca** – Pakiet 267 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml x 20 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody.

83. **Wykonawca** – Pakiet 312 poz. 1 i 2 - czy Zamawiający dopuści produkt Paracetamol w opakowaniu typu fiołka x 10 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza.

84. **Wykonawca** – Pakiet 312 poz. 2 - czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL ?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

85. **Wykonawca** – Dotyczy § 2 ust. 4 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na ratunek z 12 na 24 godziny. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.

86. **Wykonawca** – Dotyczy § 2 ust. 9 umowy. Prosimy o podanie osoby odpowiedzialnej za realizację umowy ze strony Zamawiającego. Pozwoli to uniknąć nieporozumień co do słuszności składanych zamówień.

**Odpowiedź** – Po przeprowadzeniu przetargu i podpisaniu odpowiednich umów.

87. **Wykonawca** – Dotyczy § 6 ust. 1 umowy - prosimy o wydłużenie termin reklamacji jakościowych do min. 7 dni. Czas załatwiania reklamacji jakościowych i ilościowych jest diametralnie różny i nie może on podlegać ujednoczeniu. Załatwienie reklamacji ilościowej faktycznie może zostać zrealizowane w terminie do 4 dni. Jeśli zaś chodzi o reklamację jakościową to zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne termin jej rozpatrzenia może wynosić nawet kilkadziesiąt dni. Wskazujemy, że reklamacje jakościowe rozpatrywane są najczęściej w oparciu o decyzję producenta leku. Procedura reklamacyjna wymaga zatem odbioru leku od Zamawiającego i dostarczenia go do producenta. Również badanie zasadności reklamacji przez producenta nie zawsze może odbyć się natychmiastowo.

**Odpowiedź** – Zamawiający informuje, iż § 6 ust. 1 umowy otrzymuje następujące brzmienie: "W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą braków ilościowych w ciągu 4 dni roboczych oraz wad jakościowych w ciągu 7 dni roboczych.

88. **Wykonawca** – Dotyczy § 7 ust. 1 pkt 2) lit. b, c, d umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych i ustali minimalną wartość zapłaty w kwocie 50,00 zł. Kara w wysokości 100,00 zł za każdy dzień opóźnienia w przypadku dostaw o niskiej wartości jest nieproporcjonalnie wysoka.

**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio dostosowuje zapisy projektu umowy w tym zakresie.

89. **Wykonawca** – Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru. Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE

2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy.

90. **Wykonawca** – 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 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** – Przy przeliczaniu opakowań należy podać ich ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

91. **Wykonawca** – Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie ?

**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody.

92. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?; Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie. ; Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?; Kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie. ?; Tabletek zamiast tabletek powlekanych?

**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody.

93. **Wykonawca** – Czy Zamawiający podając jako postać tabletki ma na myśli wszystkie rodzaje tabletek ? (zwykle , powlekane, drażowane)

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.

94. **Wykonawca** – Czy Zamawiający podając jako postać kapsułki ma na myśli wszystkie rodzaje kapsułek ? (zwykle , twarde, elastyczne)

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.

95. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 70 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 188 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SIWZ, gdyż proponowany produkt ma inny skład chemiczny.

96. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 110 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza środka specjalnego przeznaczenia medycznego, który nie jest zarejestrowanym produktem leczniczym.

97. **Wykonawca** - Dotyczy pakietu nr 130 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

98. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 162 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza preparatu, który nie jest zarejestrowanym produktem leczniczym.
99. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 196 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza i pozostaje przy zapisach SIWZ.
100. **Wykonawca** - Dotyczy pakietu nr 285 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?  
**Odpowiedź** – Tak, pod warunkiem, że jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.
101. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 289 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
102. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu nr 289 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?  
**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.
103. **Wykonawca** – Pytanie do pakietu 214 poz 1: Czy Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison 1,0 kcal/ml płyn 500ml?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
104. **Wykonawca** – Pytanie do pakietu 214 poz 2: Czy Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison 1,0 kcal/ml płyn 1000ml?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
105. **Wykonawca** – Pytanie do pak 214 poz 3: Czy Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison Energy 630 kJ/ml płyn 500 ml?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
106. **Wykonawca** – Pytanie do pakietu 214 poz 4: Czy Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison Advanced Prptisorb płyn 500 ml?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
107. **Wykonawca** – Pytanie do pakietu 214 poz 5: Czy Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison Advanced Diason płyn 1000 ml, w przeliczeniu zapotrzebowanej objętości?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
108. **Wykonawca** – Pytanie do pakietu 214 poz 6: Czy Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison Advanced Cubison płyn 1000ml, w przeliczeniu zapotrzebowanej objętości?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
109. **Wykonawca** – Pytanie do pakietu 214 poz 7: Czy Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison Multi Fibre płyn 500ml?  
**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach siwz.
110. **Wykonawca** – dot. Pakiet 162: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu

Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza Probio Dr, gdyż nie ma on statusu produktu leczniczego.

111. **Wykonawca** – dot. pakiet 162: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza tego preparatu, gdyż nie jest on zarejestrowanym produktem leczniczym.

112. **Wykonawca** – dot. pakiet 162: Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

113. **Wykonawca** – dot. pakiet 162: Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie musi być przyjmowany co najmniej 3 razy na dobę?

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

114. **Wykonawca** – Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 110 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii kapsułce?

**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza tego preparatu, gdyż nie ma on statusu produktu leczniczego.

115. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 19, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 10% roztwór aminokwasów stosowanych w schorzeniach wątroby w żywieniu pozajelitowym a 500ml?.

**Odpowiedź** – Zgodnie z siwz.

116. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania w pakiecie nr 65, równoważnego preparatu pod względem zastosowania klinicznego, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K w jednej fiolece (932mg suchej substancji), który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywnościowo pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

117. **Wykonawca** – Czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 214, pozycja nr 1, 2, diety do żywienia dojelitowego o niskiej osmolarności, w granicach 200-206 mOsm/l, której zastosowanie skutkuje dużo mniejszą ilością powikłań ze strony układu pokarmowego (biegunki) ?.

**Odpowiedź** – Tak, Zamawiający wymaga.

118. **Wykonawca** – Czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 214, pozycji nr 5, diety do żywienia dojelitowego o niskiej osmolarności, w granicach 214-215 mOsm/l, której zastosowanie skutkuje dużo mniejszą ilością powikłań ze strony układu pokarmowego i jest lepiej tolerowana przez pacjenta?.

**Odpowiedź** – Tak, Zamawiający wymaga.

119. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania w pakiecie nr 214, pozycja nr 1, 3, 4, 5, 6, 7, diet do żywienia dojelitowego konfekcjonowanych w butelkach o ergonomicznym kształcie z uchwytem umożliwiającym powieszenie na stojaku, w/w opakowania z dietami dojelitowymi, są kompatybilne ze wszystkimi systemami podaży diet grawitacyjnie oraz za pomocą pompy do żywienia dojelitowego?.

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga..

120. **Wykonawca** – Proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że w pakiecie nr 241 w/w zapis „Płyn wieloelektrolitowy w butelkach stojących z tworzywa sztucznego, z dwoma niezależnymi portami, buforowany octanami, jabłczanami, z jonami wapnia 2,5 ml”, dotyczy wyspecyfikowanego płynu wieloelektrolitowego dla zadania nr 241, pozycji nr 1, 2, 3?.

**Odpowiedź** – Tak, Zamawiający wymaga. Ponadto Zamawiający usuwa zapis zawarty przy pakiecie numer 241: "(dotyczy pakietu 330- płyn wieloelektrolitowy)".

121. **Wykonawca** – Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 241, pozycja nr 1, 2 3, należy zaofertować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

**Odpowiedź** – Tak Zamawiający wymaga.

122. **Wykonawca** – Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 312, pozycja nr 1, 2, (Paracetamol 10 mg/ml roztw.do infuz.100 ml (1g/100 ml) x 10fl , Paracetamol 10 mg/ml roztw. do infuz. 50 ml (0,5g/50 ml) x 10 fl ) , Zamawiający oczekuje zaofertowania w/w preparatu w opakowaniu flakon-butelka z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania ( opakowanie szklane typu fiolka, wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

**Odpowiedź** – Tak, Zamawiający wymaga..

123. **Wykonawca** – Proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaofertowania w pakiecie nr 267, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczału sodowego, który nie jest metabolizowany w schorzeniach wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami powoduje fakt braku wykorzystania mleczanów jako markera hipoksji tkankowej?.

**Odpowiedź** – Tak, Zamawiający wymaga.

124. **Wykonawca** – W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy | i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź** – Zamawiający informuje, iż § 6 ust. 1 umowy otrzymuje następujące brzmienie: "W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą braków ilościowych w ciągu 4 dni roboczych oraz wad jakościowych w ciągu 7 dni roboczych".

125. **Wykonawca** – Czy w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml roz. do inf., Zamawiający dopuszcza możliwość zaofertowania w pozycji 1. pakietu nr 290 przetargu DZPiZ–380–38/2019 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 60 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

**Odpowiedź** – Zamawiający dopuszcza.

## **ZMIANA TREŚCI**

### **Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania Wykonawców i dokonanymi w ten sposób zmianami w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w niektórych przypadkach (pakietach) przez Zamawiającego, Zamawiający poniżej informuje o dokonanych zmianach w siwz oraz przesuwu termin składania i otwarcia ofert przetargu nieograniczonego numer DZPiZ-380-38/2019. Aktualny (zmieniony) termin składania ofert to dzień **28.11.2019** roku, do godziny **8:00**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **10:00**. W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert, zmianie ulega również termin wniesienia wadium, który upływa wraz z terminem składania ofert.

Ponadto, Zamawiający informuje o następujących zmianach w siwz:

1. Zamawiający wydziela:
  - a) pozycje numer 8 i 9 z pakietu numer 23 i tworzy z nich **nowy pakiet numer 315**;
  - b) pozycje nr 3 i 4 z pakietu numer 153 tworzy z nich **nowy pakiet nr 316**;
  - c) pozycje nr 2 i 3 z pakietu numer 158 tworzy z nich **nowy pakiet nr 317**;
  - d) pozycje nr 3 z pakietu numer 170 tworzy z niej **nowy pakiet nr 318**;
  - e) pozycje nr 3 z pakietu numer 187 tworzy z niej **nowy pakiet nr 319**;
  - f) pozycje nr 4 i 5 z pakietu numer 219 tworzy z nich **nowy pakiet nr 320**;
  - g) pozycje nr 3 z pakietu numer 256 tworzy z niej **nowy pakiet nr 321**.
2. Zmienia się liczba pakietów z 314 na **321**.
3. Po utworzeniu nowych pakietów zapisy SIWZ (załącznika do siwz) dotyczące wadium (ich wysokości) zmieniają się na następujące (przedstawione są tylko zapisy ulegające zmianie i dotyczące nowoutworzonych pakietów):
  - a) Pakiet numer 23: w wysokości: 29 zł,
  - b) Pakiet numer 315: w wysokości: 1 435 zł.
  - c) Pakiet numer 153: w wysokości: 7 zł,
  - d) Pakiet numer 316: w wysokości: 251 zł.
  - e) Pakiet numer 158: w wysokości: 6 zł,
  - f) Pakiet numer 317: w wysokości: 297 zł.
  - g) Pakiet numer 170: w wysokości: 1 025 zł,
  - h) Pakiet numer 318: w wysokości: 48 zł.
  - i) Pakiet numer 187: w wysokości: 64 zł,
  - j) Pakiet numer 319: w wysokości: 445 zł.
  - k) Pakiet numer 219: w wysokości: 23 zł,
  - l) Pakiet numer 320: w wysokości: 4 zł.
  - m) Pakiet numer 256: w wysokości: 3 606 zł,
  - n) Pakiet numer 321: w wysokości: 123 zł.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian

Staszów, dnia 12.11.2019 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie