

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 266 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/46/2019

31 grudnia 2019 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków oraz gazów medycznych na potrzeby Apteki Szpitalnej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), zwanej dalej *ustawą*, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wraz z wyjaśnieniami i zmianą treści SIWZ.

Pytanie 1 – Dotyczy Pakietu 79:

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej na prowadzenie składu konsygnacyjnego lub składu celnego oraz zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 79 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 79. Zamawiający rezygnuje z wyrobu medycznego opisanego w Pakiecie 79 (będzie on przedmiotem innego postępowania przetargowego). Jednocześnie zmianie ulega wadium w zakresie Pakietu 79.

Pytanie 2 – Dotyczy Pakietu 79 Termin dostawy na cito:

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostawy zamówień w trybie na cito w Pakiecie nr 79 z uwagi na fakt, iż są to płyny wykorzystywane w planowanych zabiegach, które można z wyprzedzeniem ustalić?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 3 – Dotyczy Pakietu 12 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane przez Wykonawcę leki zawarte w pakiecie nr 12 poz. 1-5 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 – Dotyczy Pakietu 12 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w pakiecie nr 12 poz. 1-5, były objęte dodatkowym monitorowaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 – Dotyczy Pakietu 68 poz. 29

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy dla leku Phenobarbital lyophylise 40 mg w pakiecie nr 68 poz. 29 do 6 tygodni, z uwagi na fakt, iż lek sprowadzany jest do Polski na wniosek MZ w procedurze importu docelowego?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 6 – Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 5.2 i 5.3 wprowadzi automatyzm zmiany ceny brutto, przy niezmienności ceny netto, w razie zmiany stawki VAT na dostarczane produkty? Zapis taki w razie zmniejszenia stawki VAT będzie korzystny także i dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 7 – Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 8'.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 8 – Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 8'.5 zamiast 8 godzin wpisze 3 dni robocze? Żądanie reakcji na reklamacje w terminie 8 godzin (przy zgłoszeniu reklamacji np., w godzinach popołudniowych) pod rygorem uznania reklamacji za uwzględnioną jaskrawo narusza zasady współzycia społecznego. Jest to termin niemożliwy do wykonania. Nadto zapis pokrywa się w części z zapisem par. 8'.3, co oznacza, że terminy załatwienia reklamacji są różne.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 9 – Dotyczy Pakietu 74 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 74 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 10 – Dotyczy Pakietu 74 poz. 1

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

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 11 – Dotyczy Pakietu 28

Mając na względzie zasady uczciwej konkurencji prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie gazu medycznego sprężonego, mieszaniny podtlenku azotu 50% i tlenu 50% w butli aluminiowej z zaworem zintegrowanym o pojemności wodnej 11 litrów, zawierającej 3,23 m³ mieszaniny gazów. Jednocześnie, ze względu na różne pojemności gazu w butlach 10l i 11l prosimy o wyrażenie zgody na właściwe przeliczenie liczby butli, w celu uzyskania porównywalnych ofert, a mianowicie:

65 butli x 2,8 m³ (gazu w butli 10l) = 182 m³ gazu wymaganego przez Zamawiającego

182 m³ gazu wymaganego : 3,23 m³ (gazu w butli 11l) = 56,35 butli 11 l (57 butli w zaokrągleniu do pełnych butli)

Rozwiązanie takie jest korzystne dla Zamawiającego ze względu na możliwość przystąpienia większej liczby oferentów, a tym samym uzyskania przez Zamawiającego lepszych warunków cenowych z zachowaniem zasad uczciwej konkurencji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o pojemności 11 litrów zawierającego 3,23m³ mieszaniny gazów.

Pytanie 12 – Dotyczy Pakietu 28

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Informacje zawarte w ChPL są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Ważę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwo- wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają być użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem medycznym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 05.12.1996 ze zmianami, Dz. Ustaw z 2011r. nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 13 – Dotyczy Pakietu 50

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek Trastuzumab, który, zgodnie z potwierdzeniem w CHPL może być przechowywany po rekonstytucji przez 7 dni w lodówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 – Dotyczy Pakietu 50

Czy w związku z tym, że na rynku występują opakowania leku Trastuzumab o wielkości 150 mg i 420 mg Zamawiający wyraża zgodę na podanie w formularzu cenowym ceny za mg? Jeśli tak, to prosimy o podanie łącznej ilości miligram. Obecny zapis określający konieczność podania ceny za 1 ml w praktyce nie występuje na rynku.

Jeśli Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny za mg to prosimy o podanie sposobu liczenia ceny za 1 ml, ponieważ jeśli Zamawiający zamawia 22500 ml a opakowanie wykonawcy zawiera lek w fiolce o pojemności 20 ml to by oznaczało, że Zamawiający wymaga zaoferowania 1 125 opakowań leku po 150 mg co wydaje się ilością wysoce wygórowaną jak na liczbę pacjentek leczonych tym lekiem.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 22 500 mg (należy podać cenę za 1 mg). Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 50.

Pytanie 15 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 16 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 27, 28, 29, 30, 31

& 4 pkt. 2 z treści:

W przypadku gdy Zamawiający stwierdzi, iż dostarczony produkt jest niezgodny pod względem ilościowym lub jakościowym ze złożonym zamówieniem lub Umową, jest uprawniony do odmowy odbioru zamówienia. W takiej sytuacji przyjmuje się, iż Wykonawca pozostaje w opóźnieniu, a Zamawiający wyznacza Wykonawcy kolejny/nowy termin realizacji tego zamówienia.

Na treść:

W przypadku gdy Zamawiający **udowodni**, iż dostarczony produkt jest niezgodny pod względem ilościowym lub jakościowym ze złożonym zamówieniem lub Umową, jest uprawniony do odmowy odbioru zamówienia. W takiej sytuacji przyjmuje się, iż Wykonawca pozostaje w opóźnieniu, a Zamawiający wyznacza Wykonawcy kolejny/nowy termin realizacji tego zamówienia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 17 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 27, 28, 29, 30, 31

& 7 pkt.1 ppkt. 4 z treści :

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w realizacji określonego zamówienia w terminie określonym w § 2 ust. 4 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto tego zamówienia, za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia,

Na treść:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w realizacji określonego zamówienia w terminie określonym w § 2 ust. 4 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto tego zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 18 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 27, 28, 29, 30, 31

& 7 pkt.1 ppkt. 5 z treści:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w wymianie asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 10 ust. 3 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto określonego zamówienia, za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia.

Na treść:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w wymianie asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 10 ust. 3 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto określonego zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 19 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 27, 28, 29, 30, 31

& 7 pkt.3 – proszę o wykreślenie.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 20 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 27, 28, 29, 30, 31

& 7 – w celu równego traktowania Stron Umowy, proszę o dopisanie następujących punktów

Kupujący zapłaci Sprzedającemu karę umowną :

1. Za odstąpienie od Umowy przez Sprzedającego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Kupujący w przypadku:

- a) odstąpienia od Umowy w całości – w wysokości 10 % łącznego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1 pkt 1 lub 2 lub 3 lub 4 lub 5 w zależności od tego, którego pakietu/których pakietów dotyczy podstawa naliczenia kary umownej,
- b) odstąpienia od Umowy w części – w wysokości 10 % łącznego wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy w stosunku do tej części Umowy, której dotyczy podstawa naliczenia kary umownej,

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 21 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 27, 28, 29, 30, 31

& 8 – w celu równego traktowania Stron Umowy, proszę o dopisanie następujących punktów

1. Sprzedającemu przysługuje Umowne prawo odstąpienia od Umowy, w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:

- a) dwukrotnego opóźnienia się Kupującego w płatnościach za faktury
- b) innego rażącego naruszenia przez Kupującego postanowień Umowy

- w terminie 20 dni roboczych od dnia powzięcia przez Sprzedającego wiadomości o wystąpieniu okoliczności uzasadniających odstąpienie.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 22 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 27, 28, 29, 30, 31

& 10 pkt. 5 z treści :

W wypadku, gdy Kupujący zażąda wymiany określonej partii asortymentu lub usunięcia wady albo złoży oświadczenie o obniżeniu ceny, określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 8 godzin, uważać się będzie, że Sprzedawca uznał to żądanie.

Na treść :

W wypadku, gdy Kupujący zażąda wymiany określonej partii asortymentu lub usunięcia wady albo złoży oświadczenie o obniżeniu ceny, określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 7 dni, uważać się będzie, że Sprzedawca uznał to żądanie.

Uzasadnienie: Termin 8 godzin jest zbyt krótkim czasem na ustosunkowanie się do powyższych żądań. Przeprowadzenie jakościowych badań produktu medycznego w niezależnym laboratorium jest czasochłonną procedurą.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 23 – Dotyczy Pakietu 131

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z treści Postępowania wymagań polegających na dostarczeniu przedmiotu zamówienia „z zawartością wody od 0,03% - 0,1%, w butelce przezierniej, jak również kompatybilnego z posiadanymi przez Zamawiającego parownikami”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, usuwa z treści zapisy opisu przedmiotu zamówienia „z zawartością wody od 0,03% - 0,1%, w butelce przezierniej, jak również kompatybilnego z posiadanymi przez Zamawiającego parownikami”, ale Zamawiający wymaga od Wykonawcy użyczenia parowników do oferowanego przez Wykonawcę leku na czas trwania umowy, kompatybilnych do posiadanych przez Blok Operacyjny aparatów do znieczulenia typ Aespire Vier (producent GE) – ilość parowników: 4 sztuki. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 131.

Pytanie 24 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

Do § 1 ust. 3 wzoru 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. 3 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: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 25 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

Do § 4 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia wartościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m. in. nie wskazał, w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani 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 § 4 ust. 2 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 26 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

Do § 5 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

Do § 8¹ ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie ze wzoru umowy zapisów §8¹ ust. 6 wzoru umowy jako ograniczającego uprawnienia Wykonawcy wynikające z kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 28 – Dotyczy Pakietu 130

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji nr 1 (nimodypina iniekcja) do osobnego pakietu. Przychylne rozpatrzenie naszego zapytania spowoduje dopuszczenie do postępowania większej liczby oferentów, tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania i uzyskanie niższej cenowo oferty.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 29 – Dotyczy Pakietu 135

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji nr 6 (olanzapina inj. 10 mg) do osobnego pakietu. Przychylne rozpatrzenie naszego zapytania spowoduje dopuszczenie do postępowania większej liczby oferentów, tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania i uzyskanie niższej cenowo oferty.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 30 – Dotyczy Pakietu 11 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Ceftazydym, który zachowuje stabilność po rozpuszczeniu 12 godz. w temp 5°C (przy spełnieniu pozostałych warunków) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stabilność 12 godz.

Pytanie 31 – Dotyczy Pakietu 25 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający ze względu na brak uzasadnienia ekonomicznego odstąpi od wymogu łączenia metamizolu z produktem Poltram? Ze względu na światłoczułość metamizolu, w przypadku długotrwałego wlewu, zgodnie ze standardami, należałoby użyć zestawu do infuzji z ciemnego tworzywa, co znacznie podwyższa koszty terapii.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 32 – Dotyczy Pakietu 36 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampułce ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 33 – Dotyczy Pakietu 36 poz. 20

Prosimy o informację, jakiej ilości pojedynczych szt. Zamawiający oczekuje ? Czy ma być ich 750 czy 7500 ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 750 szt. po 100 ml. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 36 poz. 20. Jednocześnie zmianie ulega wadium w zakresie Pakietu 36.

Pytanie 34 – Dotyczy Pakietu 36 poz. 27

Czy Zamawiający ma na myśli Nephrotect 10% czy Aminosteril N-Hepa 8% ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli Aminosteril N-Hepa 8%

Pytanie 35 – Dotyczy Pakietu 36 poz.30

Czy Zamawiający dopuści obj. 250 ml (obj. 200 ml jest niedostępna) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 250 ml.

Pytanie 36 – Dotyczy Pakietu 37 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w butelce ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w butelce.

Pytanie 37 – Dotyczy Pakietu 38

Jaką objętość Zamawiający ma na myśli – 10ml x 20 amp. Bezigłowych, czy 20ml x 20 amp. bezigłowych ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli opakowanie 10ml x 20 amp. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 38.

Pytanie 38 – Dotyczy Pakietu 71 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampułce ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w ampułce.

Pytanie 39 – Dotyczy Pakietu 78 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w fiolce ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w fiolce.

Pytanie 40 – Dotyczy Pakietu 120

Jaką dawkę Zamawiający ma na myśli – 2g+0,25g czy 4g+0,5g

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dawkę 4g+0,5g. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 120.

Pytanie 41 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

Dotyczy § 2 ust. 6 lit. b) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito z 12 na 24 godziny. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 42 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

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 (rejestr temperatur), 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.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej

Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)"

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 43 – Dotyczy Pakietu 82 poz. 1:

Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 82 pozycja 1 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 44 – Dotyczy Pakietu 82 poz. 1:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 43 czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 82 poz. 1 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców i pozyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 45 – Dotyczy Pakietu 82 poz. 2:

Czy Zamawiający oczekuje wyceny produktu Cyclofosamid inj w dawce 1000mg fiołka w ramach Pakietu nr 82 poz. 2?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dawki 1000 mg. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 82 poz. 2.

Pytanie 46 – Dotyczy Pakietu 123 poz. 1

Czy Zamawiający w PAKIET 123 poz. 1 (Bupivacainum hiperbaryczna 5ml/1 ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie 47 – Dotyczy Pakietu 116, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate inj 50mg/5ml w PAKIET 116, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 48 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca w wypadku:

- i. odstąpienia od Umowy w całości – w wysokości 10 % niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy,
- ii. odstąpienia od Umowy w części – w wysokości 10 % niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy w stosunku do tej części Umowy,

b) za zwłokę w przekazaniu Kupującemu list podwykonawców (w tym list zaktualizowanych), o których mowa w § 9 ust 2 Umowy lub umów podwykonawczych, o których mowa w § 9 ust. 21 Umowy – w wysokości 0.1 % **części umowy, której dotyczy** wynagrodzenia brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczy**

c) za niezawarcie w umowie podwykonawczej postanowienia, o którym mowa w § 9 ust. 3 Umowy – w wysokości **0,5 %** wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części** Umowy.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 49 – Dotyczy Wzoru umowy na Pakiety 1-26,32-138

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Sprzedawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8¹ ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 50

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 52

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53 – Dotyczy Pakietu 8 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 8 poz. 4 midazolam 2,5mg/ml – koniec produkcji, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54 – Dotyczy Pakietu 5 poz. 9

Czy Zamawiający w pak 5 poz. 9 miał na myśli wycenę Morfiny w dawce 20mg/ml 1 ml - tylko takie opakowanie występuje na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli wycenę Morfiny po 20mg/1 ml. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 5 poz. 9.

Pytanie 55 – Dotyczy Pakietu 5 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 5 poz. 14 Oxycodonum 10 mg w postaci tabl. o przedłuż. uwalnianiu, tylko takie opakowanie występuje na rynku. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 56 – Dotyczy Pakietu 5 poz. 16 i 17

Czy Zamawiający wymaga w pak 5 poz. 16 i 17 leku jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 57 – Dotyczy Pakietu 33

Czy Zamawiający w pak 33 miał na myśli wycenę Interferon beta w dawce 44mcg/0,5ml *12 amp-srzyk lub * 4 wkłady, tylko takie opakowanie występuje na rynku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli w.w. opakowanie. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 33.

Pytanie 58 – Dotyczy Pakietu 38

Czy Zamawiający w pak 38 miał na myśli wycenę Kalium chloratum w dawce 150mg/ml 10 ml *20 amp, proszę o doprecyzowanie?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli opakowanie 10ml x 20 amp. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 38.

Pytanie 59 – Dotyczy Pakietu 39 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w pak 39 poz. 3 Mizoprostol – koniec dopuszczenia, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60 – Dotyczy Pakietu 50

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 50 za j.m 1 mg lek jest w postaci proszku wyrażany w miligramach.?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 22 500 mg (należy podać cenę za 1 mg). Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 50.

Pytanie 61 – Dotyczy Pakietu 77 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak 77 poz. 7 na wycenę produktu dopuszczonego na tymczasowe pozwolenie do obrotu.?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 62 – Dotyczy Pakietu 80 poz. 1,2

Czy Zamawiający miał na myśli w pak 80 poz. 1,2 te same leki proszę o doprecyzowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 80 poz 1 i 2 wykreślając pozycję 2.

Pytanie 63 – Dotyczy Pakietu 96 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 96 poz. 1 lomeprolum, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 64 – Dotyczy Pakietu 113 poz. 2

Czy Zamawiający miał na myśli w pak 113 poz. 2 wycenę dawki 50mg/1ml 1 ml tylko takie opakowanie występuje na rynku ?

Odpowiedź: Tak, chodzi o dawkę 50mg/1ml. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 113.

Pytanie 65 – Dotyczy Pakietu 120

Proszę o doprecyzowanie, jaką dawkę wymaga Zamawiający do wyceny ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dawkę 4g+0,5g. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 120.

Pytanie 66 – Dotyczy Pakietu 130 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 130 poz. 6 Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 300 op. Producent Teva zmienił obecnie wielkość opakowania na 28 ml i to jest teraz jedyny dostępny produkt.

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę na 28 ml.

Pytanie 67 – Dotyczy Pakietu 92 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 67 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: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 68 – Dotyczy Pakietu 127 poz. 1

Czy zamawiający wymaga aby w pak 127 poz. 1 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?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 69 – Dotyczy Pakietu 61 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 61 poz. 6 cefalexinum 0,25g – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 70 – Dotyczy Pakietu 62 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 62 poz. 1 azitromycyn 500mg – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 71 – Dotyczy Pakietu 62 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak 62 poz. 5 na wycenę produktu dopuszczonego na tymczasowe pozwolenie do obrotu.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 72 – Dotyczy Pakietu 123 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 123 poz. 7 Calcium Gluconicum produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 73 – Dotyczy Pakietu 63 poz. 18

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 63 poz. 18 insuliny actrapid *5wkładów, jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli insulinę actrapid * 5wkładów. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 63 poz. 18.

Pytanie 74 – Dotyczy Pakietu 44 poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 44 poz. 31 methotrexatum inj 10mg/ml – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, proszę podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 75 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 65 poz. 88 phytomenadione 2 mg – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, proszę podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 76 – Dotyczy Pakietu 67 poz. 67

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 67 poz. 67 carbo medicinalis w dawce 200 mg jest to obecnie jedyny produkt na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 77

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert przetargowych na organizowane przez Państwa Szpital postępowanie z dnia 30 grudnia br. na termin odleglejszy. Bardzo zależy nam na współpracy z Państwem i wzięciu udziału w procedurze przetargowej a tym samym zdobyciu najatrakcyjniejszych cen od producentów i staranne przygotowanie oferty, ale obawiamy się, że ze względu na bardzo dużą ilość postępowań przetargowych w tym terminie, nie uda się nam przygotować optymalnie najlepszej oferty dla Państwa Szpitala. Mając nadzieję na przychylnie rozpatrzenie naszej prośby, wyczekujemy odpowiedzi.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert na dzień 17 stycznia 2020 r.

Pytanie 78 – Dotyczy Pakietu 42 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Wszystkie produkty lecznicze octanu glatirameru zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia

Pytanie 79 – Dotyczy Pakietu 44 poz. 30

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 30. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ, proszę podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 80 – Dotyczy Pakietu 64 poz. 8

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 81 – Dotyczy Pakietu 64 poz. 16,17,18

Czy Zamawiający w pak 64 poz. 16,17,18 leku w postaci ampulek, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 82 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 dopuszcza, pod warunkiem, że zaferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 83 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

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 i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 84 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 85 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt. Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków i niemowląt w odróżnieniu od produktu wymienionego w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 86 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 87 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 88 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego takie szczep (lub: szczepy) bakterii, dla których przeprowadzono badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania tych szczepów u ludzi w perspektywie długofalowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 89 – Dotyczy Pakietu 125 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 20 kapsułek wystarczy na 3,3 dni stosowania produktu)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 90 – Dotyczy Pakietu 67 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku TribioDr, zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w kompozycji: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus*, *Bifidobacterium lactis* w łącznym atężeniu 1,6 mld CFU/kaps, przeznaczonemu do stosowania bez ograniczeń wiekowych? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaoferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 91 – Dotyczy Pakietu 67 poz. 52

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że zaoferowany produkt jest środkiem dietetycznym specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie 92 – Dotyczy Pakietu 66 poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 66 poz. 27 oxymetazolini 10 ml w postaci aerozolu, tylko takie opakowane występuje na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93 – Dotyczy Pakietu 66 poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 66 poz. 34 Próba tuberculinowa produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 94 – Dotyczy Pakietu 66 poz. 71

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 66 poz. 71 Sulfacetamidum krople 2*5ml 200 op? Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli opakowanie 12x0,5 ml. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 66 poz. 71.

Pytanie 95 – Dotyczy Pakietu 67 poz. 54

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 67 poz. 54 Betahistini 8mg *100 tbl 30 op? Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 100 tbl w opakowaniu. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 67 poz. 54.

Pytanie 96 – Dotyczy Pakietu 67 poz. 85

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 67 poz. 85 Dexamethasoni Phosphas 4mg/ml 1 ml? Proszę o doprecyzowanie, jest to jedyny taki lek na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 5 amp po 1 ml. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w

zakresie Pakietu 67 poz. 85.

Pytanie 97 – Dotyczy Pakietu 67 poz. 117

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w pak 67 poz. 117 Indapamid 1,5mg w postaci tabletek o przedłuż. uwalnianiu, tylko takie opakowane występuje na rynku. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 5

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w pak 65 poz. 5 Ketoprofenum w dawce 100 mg, tylko takie opakowane występuje na rynku. ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli Ketoprofen 100 mg. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 65 poz. 5.

Pytanie 99 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 46

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w pak 65 poz. 46 Methyldopum *50 tbl 23 op? Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 50 tbl. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 65 poz. 46.

Pytanie 100 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 65 poz. 70 leku neo- pancreatin 10000j brak na rynku leku w dawce 0,15g .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 97

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w pak 65 poz. 97 polyvidonum glob. w dawce 200mg, tylko takie opakowanie występuje na rynku? Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dawkę 200 mg. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 65 poz. 97.

Pytanie 102 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 137, 138

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 65 poz. 137, 138 Thiopental – brak leku na rynku, lub wyrazi zgodę na wycenę produktu dopuszczonego na tymczasowe pozwolenie do obrotu.?

Odpowiedź: Proszę wycenić produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu.

Pytanie 103 – Dotyczy Pakietu 65 poz. 143

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w pak 65 poz. 143 tolperisonum w dawce 50mg, tylko takie opakowanie występuje na rynku? Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dawkę 50 mg. Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 65 poz. 143.

Zamawiający informuje, że w związku ze zmianą opisu w Pakietach: 44, 45, 56, 57, określa szacunkową ilość poszczególnych dawek, jakie będą zamawiane w okresie realizacji umowy.

Pakiet 44 pozycja 3 – łącznie 13000 mg w tym:

dawka 50mg – 20 fiolek

dawka 150mg – 20 fiolek

dawka 450mg – 20 fiolek

Pakiet 44 pozycja 4 - łącznie 2190000 w tym:

dawka 150mg – 10 x 60 tbl

dawka 500mg – 35 x 120 tbl

Pakiet 44 pozycja 9 – łącznie 21200 w tym:

dawka 10mg – 20 fiolek

dawka 50mg – 20 fiolek

dawka 100 mg – 20 fiolek

Pakiet 44 pozycja 10 – łącznie 21200 w tym:

dawka 10mg – 20 fiolek

dawka 50mg – 20 fiolek

dawka 100 mg – 20 fiolek

Pakiet 44 pozycja 11 – łącznie 6000 w tym:

dawka 100mg - 20 fiolek

dawka 200mg - 20 fiolek

Pakiet 44 pozycja 14 – łącznie 380 w tym:

dawka 1mg - 200

dawka 4 mg - 45

Pakiet 44 pozycja 16 – łącznie 3000 w tym:

dawka 10mg – 50 fiolek

dawka 50mg – 50 fiolek

Pakiet 45 pozycja 2 – łącznie 51000 w tym:

dawka 50mg/5ml - 45

dawka 150mg/15ml - 50

dawka 450mg/45ml - 85

Pakiet 45 pozycja 3 – łącznie 20100 w tym:

dawka 10mg - 35

dawka 50mg - 95

dawka 100 mg - 150

Pakiet 45 pozycje 4

40 mg – 80 fiolek

160 mg – 25 fiolek

320 mg – 10 fiolek

Pakiet 45 pozycja 5
50mg – 140 fiolek
10 mg – 45 fiolek
100mg – 15 fiolek
200 mg – 10 fiolek

Pakiet 45 pozycja 6
10 mg – 40 fiolek
50 mg – 40 fiolek
100 mg – 10 fiolek
200 mg – 10 fiolek

Pakiet 45 pozycja 7
50 mg – 50 fiolek
100 mg – 100 fiolek
200 mg – 60 fiolek

Pakiet 45 pozycja 8
1000 mg – 950 fiolek
5000 mg – 200 fiolek

Pakiet 45 pozycja 9
1000 mg – 500 fiolek

Pakiet 45 pozycja 10
5000 mg - 10

Pakiet 45 pozycja 11
30 mg – 10 fiolek
100 mg – 65 fiolek
150 mg – 15 fiolek
300 mg – 35 fiolek

Pakiet 45 pozycja 12
100 mg – 60 fiolek
500 mg – 65 fiolek
1000 mg – 10 fiolek

Pakiet 56 – łącznie 16250 w tym:

dawka 200mg – 25 fiolek

dawka 100mg – 70 fiolek

dawka 50mg – 85 fiolek

Pakiet 57 – łącznie 655200 w tym:

dawka 30mg – 1680 tbl

dawka 60mg – 4 200, tbl

dawka 90mg – 3 920 tbl

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy dokonał następującej zmiany treści SIWZ:

Zapis na stronie tytułowej SIWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„**TERMIN SKŁADANIA OFERT: 17 stycznia 2020 r. godz. 9.00**

OTWARCIE OFERT: 17 stycznia 2020 r. godz. 10.00”

Rozdział VIII ust. 1 w zakresie Pakietu 36, 79 i 80 oraz ust. 2 i 5 SIWZ otrzymują nowe brzmienie:

1. Składając ofertę Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości określonej poniżej dla poszczególnych Pakietów:

Nr	Kwota wadium w zł	Kwota wadium słownie
36	3 498,00	Trzy tysiące czterysta dziewięćdziesiąt osiem złotych 00/100
79	1 398,00	Jeden tysiąc trzysta dziewięćdziesiąt osiem złotych 00/100
80	83,00	Osiemdziesiąt trzy złote 00/100

2. Ustala się wadium dla całości przedmiotu zamówienia w wysokości **144 985,00 zł** (słownie: sto czterdzieści cztery tysiące dziewięćset osiemdziesiąt pięć złotych 00/100).

5. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego, tj.:

PKO BP – nr 61 1020 1332 0000 1002 1215 6883

Rozdział XI ust. 1 i 3 SIWZ otrzymują nowe brzmienie:

1. Termin składania ofert upływa w dniu **17 stycznia 2020 r. godz. 9.00**

3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **17 stycznia 2020 r. godz. 10.00**”

Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietów: 5, 11, 13, 14, 15, 17, 23, 24, 25, 27, 29, 30, 31, 32, 33, 36, 38, 44, 45, 50, 51, 56, 57, 63, 65, 66, 67, 69, 73, 79, 80, 82, 98, 113, 120, 131.

Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietów: 5, 11, 13, 14, 15, 17, 23, 24, 25, 27, 29, 30, 31, 32, 33, 36, 38, 44, 45, 50, 51, 56, 57, 63, 65, 66, 67, 69, 73, 79, 80, 82, 98, 113, 120, 131 otrzymuje nowe brzmienie jak w załączniku do niniejszego pisma

W związku z powyższą zmianą SIWZ, zmianie ulega **Ogłoszenie o zamówieniu nr 2019/S 229-561574** z dnia 27/11/2019 r. i otrzymuje nowe brzmienie:

IV.2.2)Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 17/01/2020

Czas lokalny: 09:00

IV.2.7)Warunki otwarcia ofert

Data: 17/01/2020

Czas lokalny: 10:00

Miejsce:

Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża, II piętro (Administracja) pok. 210 d.

Informacje o osobach upoważnionych i procedurze otwarcia: Otwarcie ofert jest jawne. Wykonawcy mogą uczestniczyć w otwarciu ofert

Załączniki:

1. Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietów: 5, 11, 13, 14, 15, 17, 23, 24, 25, 27, 29, 30, 31, 32, 33, 36, 38, 44, 45, 50, 51, 56, 57, 63, 65, 66, 67, 69, 73, 79, 80, 82, 98, 113, 120, 131.
2. Formularz Sprostowania do ogłoszenia o zamówieniu
3. Załącznik nr 4 do SIWZ

Podpisal
DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
mgr Mariusz Obrycki