

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 610 fax 86 47 33 210 tel. centr. 86 47 33 900 wew.266 (zamówienia publiczne)
[e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl](mailto:przetargi@szpital-lomza.pl) www.szpital-lomza.pl

ZT-SZP-226/01/55/2017

11.10.2017 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy postępowania przetargowego na dostawę leków, materiałów opatrunkowych, wyrobów medycznych dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży.

Szpital Wojewódzki *im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego* w Łomży uprzejmie informuje, iż wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Działając na podstawie art. 38 ust. 2 z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2017 r. poz. 1579), zwanej dalej ustawą, udzielamy następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

1. Dotyczy Części nr 329

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie mi treści zadania 329 przetargu nr ZT-SZP-226/01/55/2017:

„Preparat przeznaczony dla noworodków od pierwszych dni życia urodzonych przedwcześnie o małej masie urodzeniowej, niemowląt z niedokrwistością fizjologiczną”, co ma zawierać ten preparat żelazo, czy witaminy z grupy B?

Odpowiedź: Preparat powinien zawierać żelazo.

Uczestnik 2

1. Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

W projektowanej ustawie o zmianie ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych oraz niektórych innych ustaw (projekt z dnia 3.02.2017 r.) zmianie ulegnie m.in. art. 11 ustawy o refundacji leków, zgodnie z którym Minister Zdrowia będzie miał możliwość

zmiany każdej decyzji refundacyjnej z urzędu w niesprecyzowanym i nieograniczonym zakresie - art. 11 ust. 12:

„12. Minister właściwy do spraw zdrowia może wszcząć z urzędu postępowanie w sprawie zmiany decyzji administracyjnej o objęciu refundacją oraz ustaleniu urzędowej ceny zbytu dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobu medycznego w przypadku:

- 1) zagrożenia wystąpienia istotnego ograniczenia dostępności świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych lub
- 2) znacznego wzrostu odpłatności lub dopłat świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, lub
- 3) wystąpienia nowych okoliczności faktycznych lub pojawienia się nowych dowodów wpływających na ocenę kryteriów, o których mowa w art. 12 pkt 3–12.”

Powyższe oznacza, że Minister Zdrowia będzie mógł w każdym czasie zmienić każdą decyzję refundacyjną skracając jej okres obowiązywania uniemożliwiając zobowiązanie się przez wykonawcę do zapewnienia utrzymywania statusu refundacyjnego produktu. Utrzymanie zaś statusu refundacyjnego leku nie zależy jedynie od działania bądź zaniechania wykonawcy, lecz jest od niego niezależne. Nie można więc obarczać jedynie Wykonawcę ryzykiem istotnej zmiany okoliczności powodującej, że dalsza realizacja umowy, staje się dla Wykonawcy nie tylko nieopłacalna, co wręcz niemożliwa.

Ponadto z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów spełniających wymogi równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający określił w § 6 ust. 7 zmiany treści umowy w trakcie jej obowiązywania.

2. Dotyczy § 5 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 13 SIWZ – termin ważności produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu przydatności do użytku leków z 12 miesięcy na 6 miesięcy?

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

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie w § 5 ust. 2 wzoru umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności do krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. IV pkt. 2 SIWZ – termin dostawy

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia z **24 godzin do co najmniej 48 godzin** a w przypadku dostaw produktów leczniczych „na cito” z **12 godzin do 24 godzin**?

Ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin oraz termin 12-godzinny jako termin dostaw „na cito” nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy, na prośbę Zamawiającego dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Dotyczy Wadium

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 3

Dotyczy części 285 pozycja 1

1. Czy Zamawiający 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: części 245 pozycja 1

1. 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Uczestnik 4

Zapytanie 1:

Czy w części Nr 262 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml zawiesina do inhalacji x 20 poj. 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w części Nr 262 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml zawiesina do inhalacji x 20 poj. 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w części Nr 262 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml zawiesina do inhalacji x 20 poj. 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 4:

Czy w części Nr 262 poz. 1 (Budesonidum 0,125 mg/ml zawiesina do inhalacji x 20 poj. 2ml) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Uczestnik 5

„ Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 139 preparat Sevofluranu Sojourn firmy Bioton w butelce szklanej (ze szkła oranżowego odpornego na uszkodzenia-niezależna próba spadowa w załączniku) 250 ml z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego system napełniania parowników (tj konektora wielokrotnego użytku; konektor nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Gwarantujemy również bezpłatny serwis i przegląd parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy. Prosimy o wskazanie ilości parowników wymaganych przez Zamawiającego!

Jeśli zamawiający posiada własne parowniki – nasz produkt jest kompatybilny ze wszystkimi parownikami, jakie są wykorzystywane w aparatach do znieczuleń.

Jednocześnie informujemy, że regulacje prawa o zamówieniach publicznych art 29 ust 2,3 z dnia 29.01.2004r zawierają wyraźne wskazanie jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców. Zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia („...ze szczelnym, fabrycznie zamontowanym na każdej butelce, bezpośrednim systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem.”) łamie tę zasadę wskazując wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie i jej produkt Sevorange.

Ponadto pragniemy przypomnieć, że przedmiotem zamówienia jest produkt leczniczy a nie sposób napełniania. Dodatkowo wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów a w konsekwencji wyższe ceny oferowanych produktów”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Uczestnik 6

Dotyczy części 285 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,37 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Uczestnik 7

Dotyczy części nr 121

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór uzyskany z poniższego preparatu posiadał 24 godzinną stabilność chemiczną i fizyczną w temperaturze pokojowej, co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego? Wspomniana właściwość preparatu ma uzasadnienie ekonomiczne dla Zamawiającego, m.in. ze względu na proces podania preparatu Pacjentowi oraz analizy lekarskiej trwającej przez ok. 12 godzin po podaniu preparatu. Stabilność uzyskanego roztworu wydaje się również być istotna z uwagi na dopasowania sedacji

- Propofolum emulsja inj. 10mg/ml 1fiol. 20ml

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Dotyczy części nr 190 oraz 190a

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, przynajmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Vinorelbina konc. do sporządzenia roztworu do infuzji 10mg/ml x 1 fiolka a 1ml (część 190)

- Vinorelbina konc. do sporządzenia roztworu do infuzji 10mg/ml x 1 fiolka a 5 ml (część 190a)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza oferowany produkt o przynajmniej 36 godzinnej stabilności chemicznej i fizycznej przygotowanego roztworu.

Dotyczy części 229, 229a oraz 229b

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 6 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Doxorubicin konc. d/sporz. roztw. d/infuzji, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 25 ml (część 229)
- Doxorubicin konc. d/sporz. roztw. d/infuzji, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 5 ml (część 229a)
- Doxorubicin konc. d/sporz. roztw. d/infuzji, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 75 ml (część 229b)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza oferowany produkt o przynajmniej 6 godzinnej stabilności chemicznej i fizycznej po pierwszym otwarciu fiolki.

Dotyczy części 229, 229a oraz 229b

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Doxorubicin konc. d/sporz. roztw. d/infuzji, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 25 ml (część 229)
- Doxorubicin konc. d/sporz. roztw. d/infuzji, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 5 ml (część 229a)
- Doxorubicin konc. d/sporz. roztw. d/infuzji, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 75 ml (część 229b)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin.

Dotyczy części 230 oraz 230a

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Etoposid konc. d/sporz.rozt w d/infuzji, inj, 20 mg/1 ml, fiol a5 ml (część 230)
- Etoposid konc. d/sporz.rozt w d/infuzji, inj, 20 mg/1 ml, fiol a10 ml (część 230a)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin.

Dotyczy części 231 oraz 231a

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu produktu po rekonstytucji zachowuje trwałość chemiczną i fizyczną przez minimum 36 godzin w temperaturze od 2°C do 8°C, co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Pemetrexed, inj, 500 mg, 1 fiol. (część 231)
- Pemetrexed, inj, 100 mg, 1 fiol. (część 231a)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin.

Dotyczy części 231 oraz 231a

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu produktu wynosi min. 36 godzin w temperaturze poniżej 25°C (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Pemetrexed, inj, 500 mg, 1 fiol. (część 231)
- Pemetrexed, inj, 100 mg, 1 fiol. (część 231a)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin.

Dotyczy części 233, 233a, 233b, 233c

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 6 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 5 ml (część nr 233)
- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 15 ml (część nr 233a)
- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 45 ml (część nr 233b)
- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 60 ml (część nr 233c)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin.

Dotyczy części 233, 233a, 233b, 233c

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 5 ml (część nr 233)
- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 15 ml (część nr 233a)
- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 45 ml (część nr 233b)
- Carboplatin konc.d/sporz.roztw.d/infuzji, inf, 10 mg/1 ml, fiol a 60 ml (część nr 233c)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin.

Dotyczy części 234, 234a, 234b

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, powyżej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Epirubicin konc. d/sporz. Rozt. d/inf, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 25 ml (część nr 234)
- Epirubicin konc. d/sporz. Rozt. d/inf, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 50 ml (część nr 234a)
- Epirubicin konc. d/sporz. Rozt. d/inf, inj, 2 mg/1 ml, fiol a 5 ml (część nr 234b)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po stworzeniu roztworu wynosi co najmniej 48 godzin.

Uczestnik 8

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 76 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie aktualnie stosowanego przez Zamawiającego probiotyku o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany we wszystkich preparatach złożonych tego typu), w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., przeznaczonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po

przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych warunków SIWZ.

3. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto 30 Dr., zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 10 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych warunków SIWZ.

Uczestnik 9

Pytanie 1 dotyczy Części nr 195, 195a, 195b

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie opaski gipsowej pakowanej pojedynczo z przeliczeniem wymaganych ilości, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 10

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZT-SZP-226/01/55/2017, w pakiecie (części) Część 76, w pozycji 1 dotyczącej „Lactobacill.acidophilus, Lact.rhamnosus x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 11

Czy ze względów ekonomicznych w części nr 100 poz. nr 101, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 380 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 24 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 24 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 240 szt)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 12

Numer Części 218 i 218 a

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepców o długości 9,20m z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przylepce o długości 9,2 m z zachowaniem pozostałych warunków SIWZ.

Numer Części 194

Czy Zamawiający wymaga jałowego opatrunku hydrokoloidowego do ran trudno gojących do zaopatrywania okolicy krzyżowej o wskazanym przez Zamawiającego rozmiarze 12x18cm?

Odpowiedź: Zamawiający popełnił błąd w opisie. Zamawiający ma na myśli opatrunek w okolicę kości krzyżowej.

Numer Części 195, 195a, 195b

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opaski gipsowej nawiniętej na tekturową rolkę?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 13

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy przeliczyć dokładnie do drugiego miejsca po przecinku.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiające nie wyraża zgody na zamianę na tbl rozpuszczalne/musujące i formy o przedłużonym uwalnianiu.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

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

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

5. Dot. pakietu nr 4,4a,18,345c. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **tabletek dojelitowych**? Tylko taka postać leku jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dot. pakietu nr 15, 15a, 19, 19a, 32, 32a, 62, 62a, 80, 85, 86, 88, 88a, 120, 120a, 126, 126a, 126b, 126c, 134, 134a,147, 147a, 153a, 154, 170,170a,175, 175a, 182, 215, 217, 255, 275, 325, 336, 345a, 349.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać leku jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dot. pakietu nr 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **fiolek**? Tylko taka postać leku jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dot. pakietu nr 24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **tabletek powlekanych**?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Dot. pakietu nr 65. Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności preparatu wymaga Zamawiający – 10ml czy 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje preparatu a 100ml.

10. Dot. pakietu nr 68. Czy Zamawiający dopuści w/w preparat produkt Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Uman Big, 180 j.m./ml;

11. Dot. pakietu nr 97a, 295c. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie z odpowiednią adnotacją pod pakietem.

Odpowiedź: Proszę wycenić 1 mg w 1ml op. a5 ml i przeliczyć ilość opakowań zgodnie z SIWZ.

12. Dot. pakietu nr 132,185,288. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu w **pojemnikach**?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

13. Dot. pakietu nr 135,135a. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **kapsulek twardek**?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Dot. pakietu nr 143a. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **tabletek powlekanych**?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

15. Dot. pakietu nr 190, 190a:

- Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

- Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

- Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

16. Dot. pakietu nr 211. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **tabletek zwykłych**? Tylko taka postać leku jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

17. Dot. pakietu nr 235, 235a, 235b. Czy Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 6mg/1ml kolejno we fiolce 5ml, 16,7ml oraz 50ml? Na rynku brak dawki 6mg/5ml.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 6 mg/1ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

18. Dot. pakietu nr 304,342. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w postaci **tabletek o przedłużonym uwalnianiu**?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

19. Dot. pakietu nr 328a. Prosimy o wyjaśnienie, których pozycji tyczy się zapis o jednym producencie – w przetargu nie występują pozycje 1391 i 1392.

Odpowiedź: Zapis dotyczy pozycji 328 i 328a.

20. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 227 posiadał bezpieczne, nietłukące się opakowanie z polipropylenu, zamykane korkiem chlorobutyłowym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapslem i kapslem polipropylenowym w plastikowym blistrze? Ma to bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo osób zajmujących się przygotowywaniem leków w pracowni cytostatycznej, chroniąc zawartość fiolki po upuszczeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

21. Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 91 oraz 352 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

22. Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie 234 był zarejestrowany przynajmniej w jednym z wymienionych wskazań:

- chemioterapia paliatywna raka połączenia przelykowo-żołądkowego
- nowotwory głowy i szyi
- rak trzustki w leczeniu skojarzonym wg schematu PEFG (cisplatyna, epirubicyna, 5-fluorouracyl i gemcytabina)
- mięsaki tkanek miękkich?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

23. Czy Zamawiający w pakiecie 234 ze względu na potencjalne korzyści finansowe zgodzi się na przeliczenie dawki 100 mg na 50mg i wycenę w zakresie poz 1a, a tym samym umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

24. Czy Zamawiający w pakiecie 229 ze względu na potencjalne korzyści finansowe zgodzi się na przeliczenie dawki 750mg na 250mg i wycenę w zakresie poz 1b, a tym samym umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

25. Czy Zamawiający w pakiecie 233 ze względu na potencjalne korzyści finansowe zgodzi się na przeliczenie dawki 600mg na 450mg i 150mg zgodnie z zapotrzebowaniem i wycenę w zakresie poz 1c, a tym samym umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

26. Dot. pakietu nr 69. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny preparatu za mg oraz określenie, jakiej ich ilości wymaga Zamawiający. W obecnej formie nie ma możliwości wyceny preparatu, gdyż każde stężenie preparatu ma inną cenę.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ. Zamawiający najczęściej zamawia 5g i 10g preparatu.

27. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał, w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.3 i §4 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie

28. Do treści §3 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Nie

29. Do treści §5 ust.2 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.2 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.

30. Czy w przypadku gdy wady określone w protokole reklamacyjnym będą na tyle istotne, że będą uniemożliwiały stosowanie i używanie dostarczonego towaru i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.10 projektu umowy)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

31. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §6 ust.7 ppkt 5), 8) projektu umowy)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 pkt a) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

33. Do §7 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 2% wartości brutto dostarczonego asortymentu o nieodpowiedniej jakości za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

34. Dot. SIWZ- Rozdział XV, punkt 4 :

„4. Wykonawca, który wygra przetarg zobowiązany jest dostarczyć podpisaną umowę (3 egzemplarze), wg załączonego wzoru, w terminie wskazanym przez Zamawiającego”

W związku z Państwa licznymi wątpliwościami, poprawkami wnoszonymi do przygotowywanych przez nas umów, wnioskujemy o zmianę zapisu i przygotowywanie wzoru umowy do podpisania przez Zamawiającego. Usprawni to oraz przyspieszy procedurę podpisania umowy uruchomienie sprzedaży po wygranym przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu. Aktualny zapis brzmi:

4. *Upoważniony przedstawiciel Wykonawcy stawia się w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego celem podpisania umowy. Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania (dostarczenia) w terminie tj. przed wyznaczonym dniem podpisania umowy, podpisanej przez Wykonawcę umowy, przygotowanej przez Zamawiającego.*

5. *W przypadku braku wykonania czynności, o której mowa w ust. 4 przez Wykonawcę, Zamawiający może przyjąć powyższe jako uchylenie się Wykonawcy od podpisania umowy.*

Uczestnik 14

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 1 roztworu aminokwasów o zawartości azotu 14,9 g/l, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający w Części 121 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofolum emulsja inj. 10mg/ml 20ml w opakowaniu 5 ampulek?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

3. Dotyczy Części 121. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający w Części 121 wymaga produktu Propofol 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 nie wymaga, ale dopuszcza.

5. Czy Zamawiający w Części 132 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacinum roztwór do infuzji 5 mg/ml 50ml w opakowaniu 10 butelek z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dotyczy Części 174. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości, jakiej Zamawiający wymaga. Czy Zamawiający wymaga 55 opakowań po 1 sztuce?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 55 opakowań x 10 szt. opakowanie

7. Czy Zamawiający w Części 185 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacinum roztwór do infuzji 5 mg/ml 100ml w opakowaniu 10 butelek z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Czy Zamawiający w Części 235 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Paclitaxel konc. d/sporz.rozt.d inf , inj, 6 mg/1ml, fiol a 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał błędnego opisu – powinno być 6 mg/1ml

9. Czy Zamawiający w Części 235a wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Paclitaxel konc. d/sporz.rozt.d inf , inj, 6 mg/1ml, fiol a 16,7 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał błędnego opisu – powinno być 6 mg/1ml

10. Czy Zamawiający w Części 235b wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Paclitaxel konc. d/sporz.rozt.d inf , inj, 6 mg/1ml, fiol a 50 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał błędnego opisu – powinno być 6 mg/1ml

11. Czy Zamawiający w Części 242a wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu pediatrycznego 250 ml zawierającego sodu chlorek, potasu chlorek, wapnia chlorek dwuwodny, magnezu chlorek sześciowodny, sodu octan trójwodny, glukozę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie Części 242a oraz 242b do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie Części 242a oraz 242b do oddzielnego pakietu tworząc z tych pozycji odrębną część nr 358 i 358a, w związku z tym ulega zmianie wadium w Części 242 i nowo utworzonej części nr 358 i 358a. Pozostałe warunki SIWZ bez zmian.

13. Czy Zamawiający w Części 288 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacinum roztwór do infuzji 5 mg/ml 50ml w opakowaniu 10 butelek z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy Zamawiający w Części 293, 293a wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Meropenem Kabi, którego stabilność wynosi 6 godzin w temp. 15-25 °C oraz 12 godzin w temp. 2-8 °C, potwierdzone oświadczeniem Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Czy Zamawiający w Części 300 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Natrium chloratum, roztwór do przepłukiwań powierzchni pola operacyjnego w butelce odkręcanej 1000 ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie Części 300 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 15

Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ, nr części 228.

1. Prosimy o dopuszczenie w części 228 (Gadopentetate dimeglumini, inj, 0,5 mmol/ml) produktu leczniczego Prohance (roztwór do wstrzykiwań zawierający 279,3 mg/ml gadoteridolu, 0,5 mmol/ml) w objętościach oraz ilości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

2. Wnosimy, aby Zamawiający wprowadził wymagane przez PZP kryterium jakościowe, w którym odpowiednio oceni jakość/bezpieczeństwo.

Uzasadnienie:

Ściski kontrastowe do badań rezonansu magnetycznego zostały zakwalifikowane wg europejskich wytycznych dotyczących bezpieczeństwa stosowania (klasyfikacja ESUR) w różnych kategoriach bezpieczeństwa - klasa 1 grupa najniższego ryzyka NSF - Prohance, Dotarem, Gadovist, klasa 2 grupa średniego ryzyka NSF - Multihance, Primovist, klasa 3 grupa najwyższego ryzyka NSF - Magnevist, Omniscan, Optimark. Dlatego zastosowania produktów z klasy 3 wiąże się z pewnymi ograniczeniami i koniecznością wykonania dodatkowych badań u pacjentów z zaburzoną funkcją nerek.

Dlatego mając na uwadze zarówno bezpieczeństwo pacjenta i potencjalne oszczędności szpitala wnosimy o wprowadzenie kryterium oceny jakościowej oferowanych produktów leczniczych, tak aby odzwierciedlone zostało ich bezpieczeństwo stosowania określone w ogólnie przyjętej klasyfikacji ESUR. Proponujemy poniższy wzór.

- produkt leczniczy z grupy najniższego ryzyka NSF - 15 pkt
- produkt leczniczy z grupy Średniego ryzyka NSF — 10 pkt
- produkt leczniczy z grupy najwyższego ryzyka NSF — 0 pkt

Wydaje się, że właśnie Klasyfikacja ESUR jest narzędziem pozwalającym na ocenę jakościową produktów. Niestety obecny zapis eliminuje z postępowania produkt z grupy najniższego ryzyka NSF: ProHance firmy Bracco, a co za tym idzie produkt z najwyższej klasy bezpieczeństwa, co powinno z punktu widzenia pacjenta być kluczowym czynnikiem wyboru produktu. Ponadto preferencyjne dopuszczenie produktu Gadopentetate dimeglumini, inj, 0,5 mmol/ml, 1 flakon Magnevist narusza nasz interes prawny uniemożliwiając wzięcie udziału w postępowaniu i stwarzając paradoksalną sytuację gdzie produkt o niższym bezpieczeństwie i o możliwie wyższej cenie jest preferowany poprzez ograniczenie konkurencyjności postępowania

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 16

Pytania dot. asortymentu:

Część 195, 195a, 195b: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek nawiniętych na perforowany trzpień z tworzywa sztucznego, który nie ulega zniszczeniu i deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i

nakładania opatrunku?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Część 195, 195a, 195b: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek o zawartość gipsu naturalnego min. 95%? Czy Zamawiający na potwierdzenie powyższego będzie wymagał dołączenia do oferty kart danych technicznych wystawionych przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Część 218, 218a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca w rozmiarze 2,5cm x 9,14m?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający potwierdza, że dostawa będzie odbywać się w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w § 6 ust. 1 „lub dokumencie WZ Dostawca zamieści”?

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby prawo do odstąpienia od umowy opisane w § 8 ust. 2 przysługiwało mu w przypadku co najmniej 3-krotnego uchybienia?

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający może określić, jaka część zamówienia zostanie przez niego na pewno zrealizowana?

Odpowiedź: Nie

Uczestnik 17

Część 193, 218c

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje opatrunku zbudowanego z trzech hydrokoloidów, tj. żelatyny, pektyny oraz karboksymetylocelulozy sodowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opatrunek zbudowany z trzech hydrokoloidów, tj. żelatyny, pektyny oraz karboksymetylocelulozy sodowej.

Część 218-218a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca o długości 9,14m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Część 218b

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 7,5cmx12cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 7,5x12cm.

Część 224

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego przeznaczonego do podawania docewnikowego, w aplikatorze harmonijkowym, zawierającym 8,5g żelu.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby żel do cewnikowania nie zawierał substancji konserwujących, tzw. parabenów?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 18

Dotyczy przedmiotu zamówienia

Pytanie nr 1 dot. części nr 199

Czy, mając na względzie zasady uczciwej konkurencji, Zamawiający pozwoli na zaoferowanie gazu medycznego sprężonego, mieszaniny podtlenu azotu i tlenu w ilościach po 50% w butli o pojemności wodnej 11 litrów zawierającej 3,23m³ mieszaniny gazów?

Jednocześnie zobowiązujemy się do należytego przeliczenia ilości wymaganego gazu, gdyż cenę gazu przelicza się na m³ (a następnie wycenia butle), a mianowicie:

100 butli x 2,8m³ gazu (butla 10l) = 280m³ gazu wymaganego przez Zamawiającego

280m³ gazu : 3,23m³ (butla 11l) = 86,69 butli 11l, czyli **87 butli 11l** w zaokrągleniu w górę.

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert, z zachowaniem zasady uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 2 dot. części nr 199

Czy Zamawiający stosuje gaz medyczny sprężony, mieszaninę podtlenu azotu i tlenu w ilościach po 50% w **położnictwie**?

Odpowiedź: Jedno z zastosowań.

Pytanie nr 3 dot. części nr 199

Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 2 brzmi „Tak”, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenu 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, która zostanie dołączona do oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. części nr 199

Czy, mając na uwadze wygodę personelu, Zamawiający wymaga butli, której podstawa zaopatrzona jest w kółeczka, umożliwiające jej łatwe transportowanie. Podstawa na kółeczkach jest integralną częścią butli i nie

zmniejsza jej stabilność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza butle, której podstawa zaopatrzona jest w kółeczko.

Pytanie nr 5 dot. części nr 199c

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego („na żądanie”) gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi (Plan Higieny Szpitalnej). Zawór dozujący jest tzw. **strefą dotykową** - czyli podlegającą dezynfekcji.

„- **strefa dotykowa** - obejmuje wszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie znajdującego się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. klamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzeseł, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 6 dot. części nr 199c

Czy, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. **strefę bezdotykową**, ale istnieje możliwość dezynfekcji lub sterylizacji jego wnętrza w przypadku podejrzenia kontaminacji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 7 dot. części nr 199d

Czy, ze względu na bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania standardowych, jednorazowych wyrobów medycznych, filtrów (do ustników) o określonej skuteczności **filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999%** i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Dotyczy Projektu Umowy

Pytanie nr 8

Prosimy zamawiającego o wykreślenie zapisu paragrafu nr 2 ustęp 4 w całości lub doprecyzowanie przyczyn.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostaw, określonego w paragrafie 3 ustęp 2, do 48 godzin w dni robocze oraz o doprecyzowanie określenia „dostawy nadzwyczajne”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin. „Dostawy nadzwyczajne: tj dostawy na cito dla indywidualnego pacjenta.

Pytanie nr 10

Prosimy Zamawiającego o usunięcie zapisu w paragrafie 6 ustęp 1.b), dotyczącego konieczności wpisywania na fakturze kodów EAN, gdyż nie ma to żadnego uzasadnienia, a ze względów logistycznych jest prawie

niewykonalne.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie nr 11

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu całego paragrafu nr 7 na: „W przypadku, w którym Zamawiający udowodni, że poniósł stratę lub szkodę z winy Wykonawcy, Wykonawca odpowiada wyłącznie za bezpośrednie straty materiałowe do łącznej wysokości _____ (np. wartość umowy brutto) PLN, spowodowane wyłącznie jego działaniem lub zaniechaniem.”

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 19

1.Czy Zamawiający dopuści w części 355 trójkomorowy worek do obwodowego i centralnego żywienia pozajelitowego o poj. 1500ml zawierający 6 g azotu energii niebiałkowej 900 kcal. Zawierający mieszaninę 2 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej sojowy i olej z oliwek, węglowodany i elektrolity?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

2.Czy Zamawiający dopuści w części 356 trójkomorowy worek do wkłucia centralnego bez ekektrolitów o poj. 1500 ml zawierający 9 g azotu , energii niebiałkowej 1260 kcal. Zawierający mieszaninę 2 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej sojowy i olej z oliwek?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 357 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego obwodowego zawierający roztwór aminokwasów, mieszaninę 2 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej sojowy (20% emulsję tłuszczową LCT) i olej z oliwek, węglowodany i elektrolity. Objętość 1500 ml, zawartość azotu 5,4 g, energię niebiałkową 910 kcal?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści w części 219 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego o objętości 2000ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 219a worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego o objętości 1500ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 219b worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego o objętości 1500ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 219c worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego o objętości 1500ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 219d worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego o objętości 2000ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 219e worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego, azot 7,3g wlew obwodowy, pojemność 2000ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 219f worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego o pojemność 1500ml?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w części 219g trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego, azot 13,2g, mieszanina 2 rodzajów emulsji tłuszczowej, węglowodany, elektrolity, pojemność 200ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Uczestnik 20

Dot. Części 224

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce - 100g sterylnego żelu zawiera:

Lidocaine HCL 2,000 g

Chlorhexidine Gluconate Sol. 0,05 g

Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Propyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Hydroxyethyl Cellulose

Propylene Glycol

Purified Water

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Uczestnik 21

Czy Zamawiający w zadaniu 262 poz. 1 wymaga, aby Budesonid był w postaci ampułek?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 262 poz. 1, aby Budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli **posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących**, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający w zadaniu 262 poz. 1 dopuszcza Nebbud 0,25mg/2ml 20 amp ?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Uczestnik 22

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za zwłokę:

a) w dostarczeniu zamówionego asortymentu będącego przedmiotem zamówienia - w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu;

b) w wymianie asortymentu nieodpowiedniej jakości na asortyment dobrej jakości w wysokości 0,5% wartości brutto dostarczonego asortymentu o nieodpowiedniej jakości za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu o nieodpowiedniej jakości.

Odpowiedź: Nie

Uczestnik 23

Część nr 195, 195a, 195b – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek gipsowych pakowanych a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Część nr 218, 218a – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przylepców w rozmiarze 2,5cm x 9,14m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 218b, 218c – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Część nr 224 – Czy Zamawiający dopuści aby żel posiadał 0,05g glukoninianu chlorheksydyny?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Część nr 224 - Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Część nr 224 - W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Część nr 224 - Czy Zamawiający wymaga żel z aplikaturze w formie ampułkostrzykawki umożliwiający pełne wykorzystanie żelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Uczestnik 24

Pytania dotyczą przedmiotu zamówienia – część nr 199-199d

1. Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej bez konieczności kontrolowania morfologii do 6 godzin.

2. Czy Zamawiający w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu wymaga, aby zaoferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, ustniki, jednorazowe zawory wydechowe pochodziły od jednego producenta ?\

Odpowiedź: Zamawiający wymaga od jednego producenta.

3. CZY Zamawiający wymaga, aby zaoferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe, maski filtry) był przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty oświadczenie producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

4. Czy Zamawiający pod pojęciem „ustnik jednorazowy”, „ustnik z filtrem” rozumie/dopuszcza „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” kompatybilny z korpusem zaworu dozującego?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby korpus zaworu dozującego był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów, które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty instrukcję obsługi producenta?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego, który nie wymaga regularnej, corocznej kontroli elementów wewnątrz zaworu dozującego (np. dysków wydechowych, portu pacjenta, uszczelek zaworu dozującego lub innych części składowych zaworu dozującego), co wiąże się z rozłożeniem zaworu na części i ponownym, poprawnym jego zmontowaniu, na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty szczegółową instrukcję obsługi producenta?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytania dotyczą zapisów w umowie

1. UMOWA w § 2 ust. 4 prosimy o usunięcie zapisu w całości.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

2. UMOWA w § 3 ust.2 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Dostawy będą realizowane na podstawie pisemnego lub za pomocą faksu lub poczty elektronicznej zamówienia Zamawiającego w terminie 24 godziny od zgłoszenia zapotrzebowania. Dostawy nadzwyczajne w terminie 12 godzin przypadających w dni robocze od złożenia zamówienia do Apteki Szpitalnej lub na oddział szpitalny po uprzednim ustaleniu miejsca dostawy z kierownikiem Apteki Szpitalnej. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w soboty lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie – **dotyczy Pakietów: 1-192, 196-217, 219-243, 246-358. Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę**”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

3. UMOWA w § 3 ust. 3 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Dostawy będą realizowane (na koszt i ryzyko Wykonawcy) sukcesywnie, zgodnie z potrzebami Zamawiającego zgłaszanymi u Wykonawcy pisemnie, drogą faksową lub drogą elektroniczną w terminie(zgodnie z ofertą) godzin od złożenia zamówienia przez Zamawiającego w godzinach przyjęć towaru w Aptecce Szpitalnej; jeżeli termin dostawy przypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. – **dotyczy Pakietów: 193, 194, 195, 218, 244, 245. Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę**”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

4. UMOWA w § 3 ust. 5 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Zamawiający w przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w ust. 2 powyżej lub braku reakcji, zwłoki w wymianie zareklamowanego asortymentu, będzie upoważniony do dokonania zakupu interwencyjnego, którego koszty dodatkowe (różnica między ceną realizacji zakupu a ceną wynikającą z umowy oraz koszty transportu) poniesie Wykonawca. **pod warunkiem, że ceny zapłacone przez Zamawiającego nie będą wyższe od średnich cen rynkowych**”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

5. UMOWA w § 5 ust. 11 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Termin zapłaty za zareklamowany przedmiot umowy **w przypadku uznania reklamacji** będzie liczony od daty załatwienia reklamacji.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

6. UMOWA w § 5 ust. 12 prosimy o usunięcie zapisu w całości.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

7. UMOWA w § 5 ust. 14 prosimy o usunięcie zapisu w całości.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

8. UMOWA w § 6 ust. 1 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Zamawiający będzie regulował należności za dostarczony asortyment przelewem bankowym w terminie max. **60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej wystawienia faktury VAT** i otrzymania zamówionej całości dostawy częściowej.

1. Na fakturze Dostawca zamieści:
 - a) numery serii i daty ważności dostarczanych leków,
 - b) kody EAN dostarczanych leków oraz nr pakietu.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

9. UMOWA w § 6 ust. 3 prosimy o usunięcie zapisu w całości

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

10. UMOWA w § 6 ust. 5 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania stałości cen **netto** dla poszczególnego asortymentu przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem ust. 6 i 7.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

11. UMOWA w § 7 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za zwłokę:

- a) w dostarczeniu zamówionego asortymentu będącego przedmiotem zamówienia - w wysokości 5% wartości **brutto netto** niedostarczonego **w terminie** asortymentu za każdy dzień zwłoki,
- b) w wymianie asortymentu nieodpowiedniej jakości na asortyment dobrej jakości - w wysokości 5% wartości **brutto netto** dostarczonego asortymentu o nieodpowiedniej jakości za każdy dzień zwłoki.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących **wyłącznie** po stronie Wykonawcy, w wysokości 10% wartości **netto** niezrealizowanej części umowy **brutto, określonej w § 1 umowy.**

3. Kary umowne **uznane przez Wykonawcę za naliczone zasadnie** w pierwszej kolejności będą potrącane z wynagrodzenia należnego Wykonawcy, na co Wykonawca wyraża zgodę i do czego upoważnia Zamawiającego bez potrzeby uzyskiwania pisemnego potwierdzenia.

4. **Strony mogą dochodzić odszkodowania uzupełniającego przekraczającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.** Wykonawca odpowiada wyłącznie za normalne i bezpośrednie skutki swych działań lub zaniechan z wyłączeniem odpowiedzialności za szkody pośrednie lub utracone korzyści. Niezależnie ord tytułu prawnego, odpowiedzialność Wykonawcy powstała przy lub w związku z wykonaniem niniejszej umowy ograniczona jest do kwoty zł”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

12. UMOWA w § 12 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Wszelkie spory, jakie mogą powstać na gruncie niniejszej umowy strony będą starały się rozstrzygnąć w drodze negocjacji, a w wypadku ich nierozstrzygnięcia poddają rozpoznaniu przez **sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego. właściwy sąd powszechny**”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych dokonuje zmiany treści SIWZ

w części III SIWZ - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - pkt 1 w sposób następujący:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa leków, materiałów opatrunkowych, wyrobów medycznych dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży w ilościach, asortymencie i o wymaganiach określonych w załączniku nr 1 do SIWZ.

Liczba części (pakietów): 358.

Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Pod pojęciem oferty częściowej Zamawiający rozumie poszczególne części od 1-358 określone w załączniku nr 1 do SIWZ. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Za ofertę częściową uważa się ofertę na pojedynczą część (pakiet) Jeżeli poszczególne pozycje oznaczone są literą (np. a), b), c), d) ...) to wchodzi one w skład jednej części (pakietu). Oferta może zawierać jeden, kilka lub wszystkie części (pakiety). **Części (pakiety) jest niepodzielny. Oferta, w której pakiet nie będzie wyceniony w całości zostanie odrzucona. Wyceny należy dokonać w cenach brutto.**

W części IV SIWZ - TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA w sposób następujący:

1. Okres realizacji zamówienia:

- od dnia podpisania umowy do 31.12.2017 r. – dotyczy części od 1 do 184.

- od dnia podpisania umowy do 31.12.2018 r. – dotyczy części od 185 do 358.

2. Dostawy będą realizowane (na koszt i ryzyko Wykonawcy) sukcesywnie, zgodnie z potrzebami Zamawiającego zgłaszanymi u Wykonawcy pisemnie, drogą faksową lub drogą elektroniczną **w terminie 24 godzin** od złożenia zamówienia przez Zamawiającego w godzinach przyjęć towaru w Aptece Szpitalnej; dostawy **cito w terminie 12 godzin** od złożenia zamówienia przez Zamawiającego do Apteki Szpitalnej lub na oddział szpitalny; jeżeli termin dostawy przypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie - **dotyczy Pakietów: 1-192, 196-217, 219-243, 246-358.**

3. Dostawy będą realizowane (na koszt i ryzyko Wykonawcy) sukcesywnie, zgodnie z potrzebami Zamawiającego zgłaszanymi u Wykonawcy pisemnie, drogą faksową lub drogą elektroniczną w terminie do 72 godzin od złożenia zamówienia przez Zamawiającego w godzinach przyjęć towaru w Aptece Szpitalnej, jeżeli termin dostawy przypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. - **dotyczy Pakietów: 193, 194, 195, 218, 244, 245.**

Miejsce i ilości dostaw: Apteka Szpitalna Szpitala Wojewódzkiego w Łomży. Poszczególne ilości w ramach części (pakietów) wg załącznika nr 1 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe zamawianych leków, materiałów opatrunkowych, wyrobów medycznych.

W części XIV SIWZ - OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT- pkt 1a) w sposób następujący:

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

a) w odniesieniu do pakietów: 1-192, 196-217, 219-243, 246-358.

KRYTERIUM	WAGA
CENA	100 %

Przyjmuje się, że 1%=1 punkt.

Punktacja przyznawana w poszczególnych kryteriach oceny ofert będzie obliczona z dokładnością dwóch miejsc po przecinku.

Ad- a)

1) W kryterium „CENA” oferta może uzyskać max. 100 pkt.

Liczba punktów zostanie obliczona według wzoru:

$$\text{ilość punktów} = \frac{\text{najniższa wartość brutto spośród wszystkich ofert podlegających ocenie w danym pakiecie}}{\text{wartość brutto oferty badanej w danym pakiecie}} \times 100 \times 100\%$$

w części XV SIWZ - INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO – pkt 4 w sposób następujący:

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający jednocześnie zawiadomi wykonawców, którzy złożyli oferty o:

- wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy) albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
- wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.

2. Zamawiający podpisze umowę z wybranym Wykonawcą, w terminie nie krótszym niż określony w art. 94 ust. 1 pkt 1) ustawy PZP od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.

3. Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, którego oferta została wybrana o konkretnym terminie i miejscu podpisania umowy po ostatecznym rozstrzygnięciu przetargu.

4. Upoważniony przedstawiciel Wykonawcy stawi się w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego celem podpisania umowy. Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania (dostarczenia) w terminie tj. przed wy-

znaczonym dniem podpisania umowy, podpisanej przez Wykonawcę umowy, przygotowanej przez Zamawiającego.

5. W przypadku braku wykonania czynności, o której mowa w ust. 4 przez Wykonawcę, Zamawiający może przyjąć powyższe jako uchylenie się Wykonawcy od podpisania umowy.

6. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż **10** dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane faksem lub drogą elektroniczną, albo 15 dni – jeżeli zostało przesłane w inny sposób, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.

7. Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, to Zamawiający **żąda** przed podpisaniem Umowy przedłożenia umowy regulującej ich współpracę w zakresie obejmującym wykonanie zamówienia. Z treści powyższej umowy powinno w szczególności wynikać: zasady współdziałania, zakres współuczestnictwa i podział obowiązków Wykonawców w wykonaniu przedmiotu zamówienia.

8. Załącznikami do umowy będą:

- a. *Zestawienie asortymentowo – ilościowe i wymagania dotyczące asortymentu;*
- b. *Kopia formularza ofertowego Wykonawcy*
- c. *Umowa konsorcjum - dotyczy Wykonawców składających ofertę w ramach konsorcjum.*

9. Zgodnie z art. 24aa ust. 2 ustawy PZP, jeżeli Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Zamawiający może zbadać, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu Wykonawca, który złożył ofertę najwyższej ocenioną spośród pozostałych ofert.

w załączniku nr 1 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo – ilościowe:

Aktualny załącznik nr 1 – Zestawienie asortymentowo – ilościowe w załączeniu.

w załączniku nr 2 do SIWZ – FORMULARZ OFERTOWY – poprzez dodanie pakietu nr: 358

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert oraz wnoszenia wadium pozostaje bez zmian tj.

TERMIN SKŁADANIA OFERT: 27/10/2017 r. godz. 10.00

TERMIN OTWARCIA OFERT: 27/10/2017r. godz. 10.30

Powyższe zmiany zostały zamieszczone w dniu 11.10.2017 r. na stronie internetowej Szpitala www.szpital-lomza.pl, tablicy ogłoszeń Zamawiającego oraz przekazane Urzędowi Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich.

Podpisał
DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

mgr inż. Roman Nojszewski