

ZT-SZP-226/01/23/2017

11.05.2017 r.

Do wszystkich  
zainteresowanych

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, materiałów opatrunkowych w tym specjalistycznych, wyrobów medycznych oraz środków dietetycznych specjalnego przeznaczenia.

Szpital Wojewódzki *im. Kardynala 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 2015 r. poz. 2164 ze zm.), zwanąj dalej ustawą, udzielamy następujących wyjaśnień:

#### Uczestnik 1

1. Dotyczy Pakietu nr 373 nr poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkoprzykawkach z podziatką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

#### Uczestnik 2

1. Dotyczy pakietu nr 92, pozycja nr 1 oraz 2

Czy zamawiający wymaga ponizszego 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.

- Gemcitabine

Odpowiedz: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

2. Dotyczy pakietu nr 177, pozycje nr 1 oraz 2

Czy Zamawiający wymaga, by uzyskany z ponizszego preparatu roztwór zachowywał stabilność chemiczną-fizyczną do 8 godzin (w temperaturze 5 stopni C), co zostanie potwierdzone wpisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarogodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów

Biobójczych?

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narazając na ewentualne konsekwencje.

- Amoksylicyna + kw.klawulanowy 600 mg (pozycja nr1)

- Amoksylicyna + kw.klawulanowy 1,2 g (pozycja nr 2)

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

### Uczestnik 3

**1. Dotyczy Pakietu 222, ilość pozycji 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w postaci ampułki - strzykawką 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnienia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38543-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułki-strzykawką aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości. Producentem ww. produktu jest firma **MedXL Europe BV Holandia**.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawkę, która wynosi 6ml.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**2. Dotyczy Pakietu 223, ilość pozycji 1, pozycja 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 zapewnienia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawką Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**3. Dotyczy Pakietu 223, ilość pozycji 1, pozycja 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 zapewnienia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawką Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255. Producentem ww. produktu jest firma ma MedXL Europe BV Holandia.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### Uczestnik 4

##### 1. Dotyczy pakietu 222 pozycja 1

Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z przełiczeniem zamawianej ilości 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 ), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

##### 2. Dotyczy pakietu 222 pozycja 1

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

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### Uczestnik 5

##### 1. Dotyczy Pakietu 240 poz. 1.

Czy zamawiający w Pakiecie nr 240 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Simeticonum krople, pod nazwą Espumisan 40 mg/1ml krople, posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum krople?

Wskazania do stosowania zaproponowanego preparatu Espumisan krople:

„ Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, takich jak, np.: wzdęcia.

- Wspomagająco w niemowlęcych kolkach jelitowych u niemowląt.

- Wspomagająco w przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy

brzusnej oraz gastroskopi.

- Jako środek zmniejszający pienienie treści przewodu pokarmowego w zatruciach środkami

powierzchniowo czynnymi”;

Natomiast wskazania do stosowania preparatu Esputicon krople:

„-wzdęcia, nadmierne ilości gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

W jaki sposób przeliczyć ilość opakowań? Espumisan krople jest w opakowaniach x 30ml.

W SIWZ Zamawiający wykazuje zapotrzebowanie na Dimeticonum \* 5g 22 opakowania.

**Barzdo prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie 22 opakowań x 30 ml.**

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat mimo zaproponowania większego opakowania.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

##### 2. Dotyczy Pakietu 13 poz. 1.

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pangrol



1000x20kaps , której skład to:

1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.?

Umieżliwi to Zamawiającemu uzyskanie zdecydowanie niższej ceny oraz zapewni dostępność preparatu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na preparat w postaci kapsulek.**

**3. Dotyczy Pakietu 13 poz. 1.**

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Pangrol w opakowaniach po 50 kaps i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na preparat w opakowaniu x 50 kapsulek.**

**4. Dotyczy Pakietu 241, 242, 243.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 241,242,243 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu Letrox w opakowaniach x 50 tabletek i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Zapewni to Zamawiającemu wyrażnie niższą cenę na ten preparat.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na preparat pakowany x 50 tabletek z zachowanie pozostałych warunków SIWZ.**

**5. Dotyczy Pakietu 334.**

Czy Zamawiający w pakiecie 334 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu Zofenil w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na preparat w postaci tabletek powlekanych z zachowaniem pozosta-**

**łych warunków SIWZ.**

**6. Dotyczy Pakietu 336.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie 336 preparatu Primacor w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na preparat w postaci tabletek powlekanych z zachowaniem pozosta-**

**łych warunków SIWZ.**

## Uczestnik 6

**Dotyczy Pakietu 341, 342.**

1. W związku z zakazem UE prowadzenia badań klinicznych "in vivo" (na ludziach) i przedklinicznych "in vivo" (na zwierzętach), mogących narząć organizmy żywe na niepotrzebne cierpienie, oraz w związku z powyższym skoro można udowodnić dane działania bakteriobójcze badaniami laboratoryjnymi "in vitro" - prosimy o zmianę opisu na "udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo lub in vitro" - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

2. W związku z tym, że zamawiający oczekuje potwierdzenia bakteriobójczości w badaniach in vitro (Tego typu

badania posiada większą wykonalność w wykonawców wobec czego zamawiający może otrzymać więcej ofert w konkurencyjnych cenach), zwracamy się z prośbą o odstępnie od wyznaczenia działania działańa bakteriofagowego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi in vivo. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.)

Jakość asortymentu z badaniami in vitro jest na takim samym poziomie, jaki oczekuje Zamawiający.

**Odpowiedz: Dopuszczamy odstąpienie od badań klinicznych in vivo.**

3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie hemostatyku powierzchniowego w formie gazy o działaniu bakteriofagowym, potwierdzonym również w instrukcji użytkowania. Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedz: Dopuszczamy.**

4. Czy Zamawiający wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała w instrukcji użytkowania wyrażone wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

5. Czy Zamawiający dodatkowo wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała informacje o czasie wchlapania udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu?

**Odpowiedz: Dopuszczamy.**

*Uzasadnienie do powyższych pytań: Potwierdzenie różnego rodzaju parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Ponadto każdy podmiot dokonujący zgłoszenia lub powiadomienia o wprowadzeniu do obrotu wyrobu medycznego jest zobowiązany przesłać do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych oraz Produktów Biobójczych (dalej URPLWMIIPB) komplet dokumentów dopuszczających oraz instrukcję stosowania opisującą właściwości produktu i zawierającą wskazania i przeciwwskazania w jego stosowaniu. Należy również podkreślić fakt, że w sytuacji gdy producent dokona aktualizacji instrukcji (np. przez zmianę jej treści) podmiot prowadzący wyrob do obrotu jest zobowiązany przesłać znielioną treść instrukcji do URPLWMIIPB. Z tego względu instrukcja stosowania jest wiarygodnym dokumentem i jednym z najważniejszych dokumentów z punktu widzenia URPLWMIIPB.*

Informujemy również, że spotkaliśmy się z modyfikacją katalogów asortymentowych poprzez dopisywanie zastosowań środków hemostatycznych pod konkretne wymagania przetargowe.

Zastosowania te, nie byłyby potwierdzone w instrukcji użytkowania. Dlatego też załączenie instrukcji użytkowania pozwoli Zamawiającemu zweryfikować wszystkie oczekiwane parametry.

6. Czy Zamawiający na potwierdzenie wymaganych parametrów oczekuje dołączenia instrukcji użytkowania produktu do oferty? Gwarantuje to możliwość zweryfikowania parametrów wymaganych przez Zamawiającego oraz otrzymanie produktów o oczekiwanej jakości.

**Odpowiedz: Do oferty nie, na wezwanie Zamawiającego.**

**Dotyczy Pakietu 343.**

7. Czy zamawiający dopuści wosk składający się z wosku pszczelego 75% parafiny stałej 15% i palmitynianu izopropylu 10%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowany produkt.**

**Uczestnik 7**

1. Czy zamawiający dopuści wyrób medyczny o nazwie handlowej HEMOPATCH, hemostatyk uszczelniający wskazany do stosowania, jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powiętrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraaskynoinmidylu eteru pentasteryloowego gliokolu polietylenowego, który w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantynowego. Hemopatch jest dostępny w rozmiarze 4,5 cm x 9,0 cm 3szt. w opakowaniu.

*Uzasadnienie:*

*Świadczenie zdrowotne po zastosowaniu produktu o nazwie handlowej Hemopatch osiągnie ten sam rezultat przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę produktu stanowią jego wskazanie, oraz dopuszczenie do obrotu a także konkurencyjna cena.*

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Uczestnik 8**

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 238 - Dobutaminum 0,25g/5ml x 1fiol., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Uczestnik 9****1. Dotyczy projektu umowy.**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu poprzez zmniejszenie kary umownej za zwłokę w dostawie. Kara w wysokości 5 % łącznej wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki jest naszym uznaniem za wysoka. Prosimy o jej obniżenie do 1 %.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**2. Dotyczy Pakietu 373**

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 11ml w jednorazowym aplikatorze w postaci sterylnej ampułkoprzykawki sterylizowanej radiacyjnie, zawierającej 2g chlorowodorku lidokainy oraz 0,05g glukonianu chlorheksydyny na 100g preparatu, do podawania docerkowego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



#### Uczestnik 10

1. Dotyczy Pakietu 341.

**POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany ze 100% utlenionej resorbowalnej celulozy o udokumentowanym działaniu bakteriobójczym potwierdzonym badaniami in vitro. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Wymagania: - okres wchłaniania 7-14 dni, -czas umożliwiający hemostazę 1-2 min., w formie gazy (pochodzenia roślinnego), dający się przycinać i wytrzymać na rozerwanie

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

**POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wchłanianego materiału hemostaticznego pakowanego po 10 szt. Z odpowiednim przeliczeniem bez podawania dawki 0,8 g

**Odpowiedz: Wyrażamy zgodę na produkt pakowany po 10 szt. z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

2. Dotyczy Pakietu 342.

**POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany ze 100% utlenionej resorbowalnej celulozy o udokumentowanym działaniu bakteriobójczym potwierdzonym badaniami in vitro. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Wymagania: - okres wchłaniania 7-14 dni, -czas umożliwiający hemostazę 1-2 min., w formie gazy (pochodzenia roślinnego), dający się przycinać i wytrzymać na rozerwanie

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

**POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wchłanianego materiału hemostaticznego pakowanego po 10 szt. Z odpowiednim przeliczeniem bez podawania dawki 0,8 g

**Odpowiedz: Wyrażamy zgodę na produkt pakowany po 10 szt. z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

#### Uczestnik 11

1. Dotyczy Pakietu nr 145.

Czy Zamawiający w Pakiecie 145 wyrazi zgodę na zaferowanie worka dwukomorowego o zawartości azotu 12g/work, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na worek dwukomorowy o zawartości azotu 12/g worek z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

2. Dotyczy Pakietu nr 170.

Czy Zamawiający w Pakiecie 170 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Kalium chloratum 15% 10 ml w opakowaniu 20 ampułek?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

3. Dotyczy Pakietu nr 192.

Czy Zamawiający w Pakiecie 192 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Dextranum 10% 500 ml w butelce szklanej?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

10. Dotyczy § 5 ustęp 2 umowy. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojletowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojletowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojletowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

9. Dotyczy Pakietu nr 338. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 338 pozycji 1 kompletnej diety do żywienia dojletowego, wspomagającej proces gojenia odleżyn i ran, bogatobiałkowej (10 g/100 ml), zawierającej białka mleka, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, o smaku czekoladowym, o osmolarności 390 mosmol/l, zawierającej węglowodany 12,1 g/100 ml, tłuszcz 6,7g/100 ml w opakowaniu po 200 ml?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

8. Dotyczy Pakietu nr 310. Czy Zamawiający w Pakiecie 310 pozycji 1 oraz 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Levofloksacyna w opakowaniu 10 butelek z dwoma portami typu KabIPac?

**Odpowiedz: Zamawiający w Pakiecie 295 ma na myśli produkt o osmolarności 300MOSMOL.**

7. Dotyczy Pakietu nr 295. Czy Zamawiający w Pakiecie 295 ma na myśli kompletną dietę do żywienia dojletowego, wysokokaloryczną 1,5 kcal/ml, bogatobiałkową 7,5g/100ml, 20% energii z białka, białko kazeinowe i serwakowe, tłuszcz LCT, bezszkikowa, EPA, DHA, OSMOLARNOŚĆ 300MOSMOL, 1000 ml?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

6. Dotyczy Pakietu nr 266. Czy Zamawiający w Pakiecie 266 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Natrium chloratum, roztwór do przepłukiwania powierzchni pola operacyjnego w butelce odkręcanej 500 ml?

**Odpowiedz: Zamawiający wymaga produktu o pojemności 100 ml.**

5. Dotyczy Pakietu nr 250. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu, jakiej pojemności produktu Zamawiający wymaga, 100 ml czy 50 ml?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

4. Dotyczy Pakietu nr 198. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 198 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, pęchera moczowego w opakowaniu worek 3000 ml?



**Odpowiedz:** Zamawiający dopuszcza termin ważności produktów do żywienia dojelitowego nie krótszy niż półtora miesiąca od daty dostawy do przemień. W związku z powyższym § 5 ustęp 2 umowy przyjmuje aktualne

„2. Termin ważności dostarczonego asortymentu nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy do Zamawiającego, a termin ważności produktów do żywienia dojelitowego nie krótszy niż półtora miesiąca od daty dostawy do danego produktu.”

**11. Dotyczy Pakietu nr 283.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 283 diety do żywienia dojelitowego Fresubin Original, standardowej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezreszkowej o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml?

**Odpowiedz:** Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

**12. Dotyczy Pakietu nr 284.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 284 diety do żywienia dojelitowego Supportan, bogatobiałkowej 10,0 g/100 ml – co najmniej 27% energii białkowej, opartej na białku kazeinowym i hydrolizacie serwarki, o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych, tłuszczy MCT i antyoksydantów, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatoreszkowej, o osmolarności 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500 ml?

**Odpowiedz:** Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

## Uczestnik 12

**Pytanie nr 1: - Pakiet nr 248.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 248 poz. 1 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składowanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

**Odpowiedz:** Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 2: - do projektu umowy par. 2 ust. 4.**

Czy Zamawiający wykreśli par. 2 ust. 4 z projektu umowy o treści „4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu zamówionego towaru (asortymentu) w terminie do 5 dni od daty jego dostarczenia, bez podawania przyczyny”?

Ww. zapis naraza Wykonawcę na rażącą stratę finansową ponieważ 'odebrane' leki muszą zostać zniszczone. Wykonawca nie używa towarów Zamawiającemu, ani nie sprzedaje ich na próbę. Planowanie ilości zamawianych produktów są całkowicie w gestii Zamawiającego, zatem winien on zarządzać zamówieniami w taki sposób, by nie posiadać nadmiernych zapasów.

**Odpowiedz:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Uczestnik 13

#### 1. Dotyczy Pakietu 24.

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZT-SZP-226/01/23/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 24, w pozycji 1 – dotyczącej „Bakterie – lactobacillus rhamnosus+bifidobakterie od pierwszych chwil życia” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin lub Floractin Box x 300 (20 blisterów x 15 kapsulek – z przełiczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

*Pozwoli to naszej firmie złożyć - poprzez współpracującą z nami hurtownię - konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**Odpowiedz Zamawiający wyraża zgodę.**

#### 2. Dotyczy Pakietu 188.

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZT-SZP-226/01/23/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 188, w pozycji 1 dotyczącej „Sudocrem” dopuszcza możliwość zaferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g – z przełiczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy.

*Pozwoli to naszej firmie złożyć - poprzez współpracującą z nami hurtownię - konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**Odpowiedz : Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kremu ochronno-regenerującego.**

### Uczestnik 14

#### Pyt. 1

##### Dot. Części 373

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkoprzykawkę pojemność 12 ml - 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

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pyt. 2

##### Dot. Części 343

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 24 sztuki z odpowiednim przełiczeniem ilości?  
**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pyt.3

Dot. Części 341,342

Czy zamawiający dopuści wchłaniany jądowy hemostatyk powierzchniowy wykonany ze 100 % utlenionej regenerowanej celulozy o udokumentowanym działaniu bakterioobójczym potwierdzonymi badaniami in vitro?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Pyt.4

Dot. Części 341,342

Czy Zamawiający może określić czego dotyczy opis w kolumnie dawka 0,8g?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

## Uczestnik 15

**Dotyczy produktów zamówienia:**

Dotyczy Pakietu 346.

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający nie miał na myśli przylepca o rozmiarze 2,5m x 9,15m?

**Odpowiedz: Zamawiający miał na myśli przylepiec o rozmiarze 2,5 cm x 9,15 m.**

Dotyczy Pakietu 346.

Czy Zamawiający dopuści przylepiec o rozmiarze 2,5m x 9,14m?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza przylepiec o rozmiarze 2,5 cm x 9,15 m.**

Dotyczy Pakietu 350.

Czy zamawiający opisując przedmiot zamówienia i stwierdzając, że opakowanie ma chronić przed wilgocią miał na myśli opakowanie foliowe, a nie papierowe (nie chroniące zawartości przed wilgocią podczas transportu i przechowywania)? Czy zaferować wyrób w opakowaniach a'5 kg czy 1 kg.

**Odpowiedz: Zamawiający jako opakowanie chroniące przed wilgocią ma na myśli folię lub papier (folia/ papier) zaferowany wyrób w opakowaniu a'5 kg.**

Dotyczy Pakietu 350.

Czy Zamawiający dopuści opakowanie A'5kg z przełiczeniem za opakowanie, a nie 1kg?

**Odpowiedz: Zamawiający ma na myśli opakowanie a'5 kg, ogólnie ilość 7000 kg.**

Dotyczy Pakietu 363.

Czy Zamawiający dopuści przylepiec o rozmiarze 10cm x 8cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza przylepiec o rozmiarze 10 cm x 8 cm.**

Dotyczy Pakietu 364.

Czy Zamawiający dopuści przylepiec o rozmiarze 15cm x 8cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**



Dotyczy Pakietu 372.

Czy nie doszło do pomyłki?

Pakiet 346 przedstawia ten sam wyrób.

**Odpowiedź:** Proszę o wyliczenie dwóch pakietów.

**Dotyczy zapisów umowy:**

1. Zwążywszy na treść § 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przedłożyć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dotyczących zamawiającego całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

**Odpowiedź:** Zamawiający zastrzega sobie prawo składania zamówień w zależności od posiadanych środków finansowych, tym samym ma prawo ograniczenia ilości przedmiotu umowy, co może spowodować zmniejszenie wartości umowy, bez prawa Wykonawcy do jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu jednak nie więcej niż o 30%.

2. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 5 ust. 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zwążywszy na donosie i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest, aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał Wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć skutków odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od obu stron.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

3. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 9 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zwążywszy na donosie i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego Wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć skutków rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

## Uczestnik 16

Dotyczy Pakietu 105

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 105 dopuści zrównoważony rozwór soli fizjologicznej w butelce szklanej 500ml?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza rozworu soli fizjologicznej w szklanej butelce.

#### Dotyczy Pakietu 74

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 74 leku Plantigmin 0,5mg/ml amp x 6 sprotwadzanego w ramach importu docelowego posiadającego dopuszczenie MZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Z uwagą, że:**

1. W przypadku ulotki innej niż w j. polskim oferent zobowiązany jest do dostarczenia ulotki w j. polskim w ilości równoważnej ilości zamówionych opakowań.
2. W przypadku wyzerpania zapasu leku Plantigmin oferent zobowiązany jest do dobrej realizacji zamówień na produkt o tej samej nazwie międzynarodowej.

#### Uczestnik 17

#### Uczestnik 18

Podszcze pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 24 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu probiotycznego o nazwie Lacto 30 Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, również występującego w postaci kapsulek, przeznaczzonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* (stosowane gatunku bakterii jest zalecane w rekomendacjach Europejskiego Towarzystwa Gastroenterologii, Hepatologii i Żywienia Dzieci (ESPGHAN) z roku 2016) w aktywnym sężeniu 3 mld CFU/kaps.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt od pierwszych dni życia.**

2. Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu probiotycznego o nazwie Lacto Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, również występującego w postaci kapsulek, przeznaczzonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* (stosowane gatunku bakterii jest zalecane w rekomendacjach ESPGHAN z roku 2016) w wysoc aktywnym sężeniu 6 mld CFU/kaps. Ponadto przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:
  - a. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwa stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowaniu sężeniu 6 mld CFU.
  - b. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
  - c. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
  - d. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
  - e. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**



## Uczestnik 19

### Dotyczy Pakietu 368.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 368 opatunek o wymiarach 10cm x 35cm, pozostaje parametry bez zmian, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pyt. 1

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

**Odpowiedź: Proszę przeliczyć ilość do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadami matematyki, by całkowita ilość leku była zgodna z SIWZ. Proszę przeliczyć ilość w kolumnie „Ilość opakowań” oraz w kolumnach dla poszczególnych szpitali.**

Pyt. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyliczenie preparatów zamienne 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 na proponowanie zamiany. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę na tabletki/kaps. o przedłużonym uwalnianiu i formy rozpuszczalnej i musującej oraz amp. na folki i odwrotnie bez zgody Zamawiającego.**

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyliczenie preparatów zamienne tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

Pyt. 4

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 116 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopiai Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przeciwwowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pdp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie/>)?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**



Pyt. 5

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 116 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

Pyt. 6

Czy zamawiający wymaga, aby preparat w pakiecie 281-282 poz 1, posiadał rejestrację w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

Pyt. 7

Czy zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 64 wycenę preparatu w postaci fiolek, ze względu na brak ampułek ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

PYTANIA DOTYCZĄCE PROJEKTU UMOWY

1. 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 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.3 i §4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Nie.**

2. 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: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Do treści § 5 ust. 2 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie 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 wyznaczonego 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: Zamawiający dopuszcza termin ważności produktów do zywienia dojelitowego nie krótszy niż połowa terminu ważności dla danego produktu. W związku z powyższym § 5 ustęp 2 umowy przyjmuje aktualne brzmienie: "2. Termin ważności dostarczonego asortymentu nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy do Zamawiającego, a termin ważności produktów do zywienia dojelitowego nie krótszy niż połowa terminu ważności dla danego produktu."**

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

wymaganych ilości ?  
 nawiniętego na szpulę, pakowanego w kartonik a 1 szt. w rozmiarze 2,5 cm x 9,2 m z odpowiednim przeliczeniem  
 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepca z włókniny pokrytego hipoalergicznym klejem kauczukowym,

**PAKIET NR 346 ORAZ 372**

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

zaferowania 5 szt. opatunku a 72 godziny zamiast 30 szt. opatunku a 12 godzin ?  
 charakterystycznym sposobem stosowania przez 72 godziny i tym samym przeliczenia wymaganych ilości tj.  
 do Zamawiającego z prośbą dopuszczenia opatunku spełniającego wymagania SIWZ w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm  
 W związku z wprowadzeniem opatunku nowej generacji i zaprzestania produkcji dotychczasowej wersji zwracamy się

**Pozycja 1**

**PAKIET NR 345 ORAZ 371**

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

opatunku a 72 godziny zamiast 30 szt. opatunku a 12 godzin ?  
 czasookresem stosowania przez 72 godziny i tym samym przeliczenia wymaganych ilości tj. zaferowania 5 szt.  
 do Zamawiającego z prośbą dopuszczenia opatunku spełniającego wymagania SIWZ charakterystycznym sposobem  
 W związku z wprowadzeniem opatunku nowej generacji i zaprzestania produkcji dotychczasowej wersji zwracamy się

**Pozycja 1**

**PAKIET NR 344 ORAZ 369**

**PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

**Uczestnik 21**

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

nia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki?  
 nych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 2% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówie-  
 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w § 8 ust. 1 pkt b) poprzez zapis o naliczaniu ewentual-

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

zamówienia za każdy dzień zwłoki?  
 ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego przedmiotu  
 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w § 8 ust. 1 pkt a) poprzez zapis o naliczaniu

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Wykonawcę (dotyczy zapisu § 7 ust. 7 pkt 5), 9) projektu umowy)?  
 4. 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 raziącą startą dla wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w  
 cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez

**PAKIET NR 347, 348, 349**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania podkładu podłogowego spełniającego wymogi SIWZ z możliwością sterylizacji i tenktem etylenu ?

**Odpowiedz: Nie dopuszczamy.**

**PAKIET NR 350**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania ligniny spełniającej wymogi SIWZ pakowanej a 5 kg z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości, z jednoczesnym podaniem ceny za opakowanie a 5 kg?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza takie przeliczenia.**

**PAKIET NR 355**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opaski elastycznej spełniającej wymogi SIWZ z 2 zapinkami wewnątrz opakowania ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.**

**PAKIET NR 363**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku spełniającego wymogi SIWZ w rozmiarze 10 cm x 8 cm ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza opatrunek 10 cm x 8 cm.**

**PAKIET NR 365**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku spełniającego wymogi SIWZ w rozmiarze 15 cm x 8 cm lub w rozmiarze 20 cm x 10 cm ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza opatrunek 15 cm x 8 cm.**

**PAKIET NR 368**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku spełniającego wymogi SIWZ w rozmiarze 10 cm x 35 cm ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

## **Uczestnik 22**

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy pakietów nr: 63, 98, 99, 100, 307**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 48 godz. oraz terminu dostaw nadzwyczajnych do 24 godz. od momentu złożenia zamówienia dla produktów leczniczych znajdujących się w pakietach: 63, 98, 99, 100, 307?

**Odpowiedz: Nie wyrażamy zgody. Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**



1. Czy Zamawiający wykreślił par. 2.4? Zgodnie z KC przejsście własności następuje z chwilą wydania towaru. Przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa leków, a nie ich użyczenie, komis, sprzedaż na próbę czy najem. Zapis ten jest zatem sprzeczny z istotą zawierany umowy, zasadami współzycia społecznego oraz uczciwego obrotu, bo naraza Wykonawcę na poniesienie rażących strat – chociażby ze względu na koszty dostawy.
2. Czy Zamawiający w par. 3.3. określił dokładnie godzinę przyjęcia towaru w aptece szpitalnej/działu farmacji. Brak określenia czasu przyjęcia towaru naraza Wykonawcę na możliwość narazenia się na niewywiązanie się z prawidłowego wykonania umowy.
- Odpowiedz: Godziny przyjęć towaru w Aptece Szpitalnej od 8:00 do 15:35, a Dziale Farmacji od 7.30 do 15.00.**

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 8.1.a. z 5 % do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 8.1.b. z 5 % do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 8.2. z 10 % do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Czy Zamawiający zmodyfikuje zapisy zawarte w 9.2a i 9.2b w ten sposób, iż dopisze sformułowanie świadczące o tym, iż chodzi o pozytywne rozpatrzenie przez Wykonawcę reklamację.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. Czy zamawiający wyraził zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 297 insuliny Glargine w postaci 5 wstrzykiwaczy typu Solostar wraz z przeliczeniem wymaganej liczby opakowań?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

8. Czy Zamawiający wyraził zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 281, 282 leku Pregabaline w postaci kapsulek ?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Uczestnik 24**

**Pakiet 343** – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie wosku o składzie 80% mieszanina wosków pszczołich oraz 20% pamitynian izopropylowy?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 346, 372** – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie przyłepców w rozmiarze 2,5cm x 9,14m pakowanych a) 12 sztuk, plastry nawinięte na standardową plastikową rolkę?

**Odpowiedz: Dopuszczamy z przeliczeniem ilości.**

**Pakiet 347, 348, 349** – Czy Zamawiający dopuści, aby podkłady posiadały możliwość sterylizacji tlenkiem etylenu a nie parą wodną?

**Odpowiedz: Nie dopuszczamy.**

**Pakiet 373** - Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pakiet 373** - W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

**Odpowiedz: Zamawiający nie oczekuje przedstawienia badań.**

**Pakiet 373** - Czy Zamawiający wymaga żel z aplikatorze w formie ampułkoprzykawkki umożliwiający pełne wykorzystanie żelu?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pakiet 373** – Czy Zamawiający dopuści, aby żel zawierał 2% chlorowodorku lidokainy i 0,05% dwuglukonianu chlorcheksydyny?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

**Uczestnik 25**

**Pakiet 373**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie naturalnego żelu do cewnikowania zawierającego lidokainę oraz chlorheksydynę, dostępny w wygodnym harmonijkowym aplikatorze o poj. 12,5g?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie naturalnego żelu do cewnikowania zawierającego lidokainę oraz chlorheksydynę, dostępny w wygodnym harmonijkowym aplikatorze o poj. 8,5g

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

3. Czy Zamawiający dopuszcza, aby żel zawierał parabeny, konserwanty o potencjalne alergogennym?

**Odpowiedz: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

DYREKTOR  
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO  
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży  
mgr inż. Krzysztof Bałata

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 368, dopuści złożenie oferty z opatrunkami o wymiarach nieznacznie odbiegającymi od wymaganych w SIWZ tj. 9x35cm spełniającymi pozostałe wymagania do SIWZ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

3. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 367, dopuści złożenie oferty z opatrunkami o wymiarach nieznacznie odbiegającymi od wymaganych w SIWZ tj. 9x25cm spełniającymi pozostałe wymagania do SIWZ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 366, dopuści złożenie oferty z opatrunkami o wymiarach nieznacznie odbiegającymi od wymaganych w SIWZ tj. 9x20cm spełniającymi pozostałe wymagania do SIWZ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 365, dopuści złożenie oferty z opatrunkami o wymiarach nieznacznie odbiegającymi od wymaganych w SIWZ tj. 9x15cm spełniającymi pozostałe wymagania do SIWZ?