

Wojewódzki Szpital Chorób Płuc
im. dr Alojzego Pawelca
ul. Bracka 13
44-300 Wodzisław Śląski

Do:
**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu
Dostawy leków dla szpitali
w ramach wspólnego zamówienia
nr sprawy 4/2017/DZP/PN**

Działając na podst. Art. 38.2 Ustawy Prawo zamówień publicznych udziela się następujących wyjaśnień dotyczących postępowania „Dostawy leków w ramach wspólnego zamówienia” nr sprawy 4/2017/DZP/PN:

- 1. Dotyczy:** 4/2017/DZP/PN, Część nr 14 - Dostawy płynów, ilość pozycji 27, pozycja 14.11:
Czy Zamawiający dopuści - system do bezpiecznej infuzji leków cytostatycznych przez personel medyczny, w celu zapobiegania wszelkiego rodzaju kontaminacji. Zestaw ten oferuje szeroki zakres linii centralnych, który wraz z regulatorem przepływu leku cytostatycznego może tworzyć kompletny system. Zestaw zawiera w szczególności: kolec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, przezroczyste dreny, 2 dodatkowe wloty, bezigłowy konektor Luer-Lock, pojemnik wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linia podaży leku przezroczysta o długości 160cm, regulator przepływu leku cytostatycznego, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką, zakrętki hydrofobowe. Regulator przepływu leku cytostatycznego jest liderem na rynku i może być stosowany zamiast elektrycznych pomp tworząc kompletny system i regulując koszty. Produkt pakowany pojedynczo w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14.11 z Części nr 14 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
3. Czy w części Nr 16 poz. 16.3 i 16.4 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 i 500 mg/ml 20 poj. 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.
4. Czy Zamawiający w części Nr 16 poz. 16.3 i 16.4 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 i 500 mg/ml 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 nie wyraża zgody.
5. **Czy Zamawiający** w części Nr 16 poz. 16.3 i 16.4 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 i 500 mg/ml 20 poj. 2ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
6. Czy w części Nr 16 poz. 16.3 i 16.4 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 i 500 mg/ml 20 poj. 2ml) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

7. Czy Zamawiający w części Nr 16 poz. 16.3 i 16.4 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 i 500 mg/ml 20 poj. 2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

8. Pytanie 1 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 w pozycji nr 17, 18 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Manintol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie Mannitolu 15%.

9. Pytanie 1 - Czy zamawiający wyrazi zgodę w Część nr 17 - Dostawy leków różnych wspólnych cz. 3, w pozycji nr 17,14 (Heparinum natricum krem, 300 j.m./g) na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum krem? W ilości zapotrzebowanej przez zamawiającego.

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY: 1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoosan i propylu parahydroksybenzoosan.

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA: Żel

Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żyłakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

10. Pytanie 2- Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lioton 1000, w opakowaniach 30 g, 50 g lub 100 g? Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen. W załączniku Charakterystyka Produktu Leczniczego - Lioton 1000.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 17 poz. 17.27 w przedmiotowym postępowaniu:

11. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego 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* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

12. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 20 poz. 20.8 w przedmiotowym postępowaniu:

13. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii*, w kapsułce (250 mg).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 22 poz. 22.10 w przedmiotowym postępowaniu:

14. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach a 40 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Dotyczy pakietów

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

17. Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

18. Pytanie 4- Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

19. Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ. Istnieje możliwość zamiany w przypadku braku u producenta.

20. Pytanie 6 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji potwierdzonej przez producenta.

21. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 4/2017/DZP/PN, w pakiecie (części) Część nr 20 - Dostawy leków różnych Pilchowice, w pozycji 20,8 dotyczącej „Saccharomyces boulardii kapsułki 0,25 g” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

22. Czy w części nr 14, w opisie pod pakietem nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający nie wymaga, jak poniżej:

1. dla pozycji od 14.1 - 14.6, 14.13 - 14.16 i 14.19 muszą być zachowane dwa niezależne równe porty o płaskiej powierzchni nie wymagające dezynfekcji bez zachowanej dodatkowej objętości do dostrzyknięcia.

Czy wymóg dodatkowej objętości do dostrzyknięcia nie powinien dotyczyć:

poz. 14.22 – średnio 256,3ml

poz. 14.23 – śr. 81,9ml

poz. 14.24 – śr. 175,6ml

poz. 14.25 – śr. 236,5ml

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby dla pozycji 14.1 - 14.6, 14.13-14-15 i 14.19 zachowane były dwa niezależne równe porty o płaskiej powierzchni nie wymagające dezynfekcji bez zachowanej dodatkowej objętości do dostrzyknięcia.

23. Sprzęt zaproponowany w pozycjach od 14.9, 14.10 i 14.11 musi być kompatybilny z opakowaniami typu flakon i worek.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaproponowany sprzęt był kompatybilny z opakowaniami typu flakon i worek.

24. Przezroczysty nawilżacz rezerwuarowy poz.14.20 i 14.21 napełniony wodą sterylną z tworzywa sztucznego o poj. 340 ml i 650 ml do terapii tlenowej. Pojemnik ten powinien posiadać adapter pasujący do pojemników o większej pojemności.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

25. **Pytanie nr 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „cito” do 12 godzin tak jak w projekcie umowy dla asortymentu zawartego w części nr 10?

W pkt 1.2.5 SIWZ Zamawiający wskazuje termin dostawy na cito do 8 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że termin dostawy „cito” wynosi 12 godzin.

26. Czy Zamawiający w par. 3.2. **usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej?** Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki **muszą** być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. **Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.**

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia możliwość składania zamówień w formie telefonicznej z koniecznością potwierdzenia faksem lub e-mail tylko w wyjątkowych sytuacjach.

27. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.9? Towar przyjęty (dobrowolnie) przez Zamawiającego nie może być zwrócony. Postępowanie niniejsze nie dotyczy sprzedaży na próbę i własność towaru z chwilą przyjęcia przechodzi (bezpowrotnie) na Zamawiającego. Przyjęcie towaru powoduje, że nie mamy tu do czynienia z trybem reklamacyjnym, zatem „zwrot” nie jest możliwy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści umowy w ww. zakresie.

28. Czy Zamawiający w par. 3.10 oraz 3.11 wykreśli zapis o zwrocie towaru oraz wydłuży terminy

rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe. Zwrot towaru winien nastąpić po uznaniu reklamacji, a nie przed, bowiem w razie jej nieuwzględnienia Wykonawca poniesie rażącą stratę.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych.

29. Czy Zamawiający w par. 5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

30. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.a z 10% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana.**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

31. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 6.1.a w ten sposób, że naliczać będzie kary za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana.**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

32. Czy Zamawiający doprecyzuje termin realizacji dostaw na cito? W specyfikacji widnieje w Rozdziale II punkt 1.2.5 termin 8 godzin natomiast w umowie par. 3.3 mówi o 12 godzinach?

Odpowiedź: Zamawiający określa termin dostawy cito na 12 godzin.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 18 poz. 8, 9, 10, 11, 12, 13 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców oraz zaoferowanie korzystniejszych warunków cenowych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela ww. pozycje do nowej Części nr 18A. Nowa część 18A i poprawiona Część nr 18 w załączeniu.

34. Pytania do asortymentu:

Część 17 pozycja 17.24 – Prosimy o wydzielenie pozycji 17.24 do osobnego pakietu. Pozwoli to na założenie oferty konkurencyjnej cenowo większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 15 w poz. 62 preparatu: Potazek, 610 mg (315mgK+), kaps. o zmod. uwaln., 100 szt. – 77 op.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, oczekujemy produktu leczniczego.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 15 w poz. 70 preparatu: Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt, poj.- 75 op.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, oczekujemy produktu leczniczego.

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 15 w poz. 28 preparatu: Espumisan, 40 mg, kaps., 100 szt, bl(4x25)? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 16 w poz. 13 preparatu: Spiriva, 18 mcg/dawkę, prosz.do inh.w kaps., 90 szt – 34 op? a w pozycji 14 preparatu: Spiriva Handihaler, aparat do inhalacji, 1 szt – 34 op.? (preparaty są zarejestrowane jako dwie odrębne pozycje z

osobnymi kodami EAN.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dodaje nową pozycję w Części nr 16. Poprawiona Część nr 16 w załączeniu.

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 16 w poz. 6 preparatu: Budiair, 200mcg/d, aer.,wziewny, 200 dawek+ kom. inh.- 7 op.? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 17 w poz. 28 preparatu: Argosulfan, 20 mg/g, krem,400 g, pojemn.-2 op.? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 20 w poz. 8 preparatu: EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt – 3 op.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, oczekujemy produktu leczniczego.

42. Czy Zamawiający wydzieli z pak 13. poz. 4 Pegfilgrastim do osobnego pakietu ? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela ww. pozycje do nowej Części nr 13A. Nowa Część nr 13A i poprawiona Część nr 13 w załączeniu.

43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 13 w poz. 2 preparatu: Filigrastim 48mln j/0,8ml,r.wst,inf,1a-strz – 152 op?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

44. Czy Zamawiający wydzieli z pak. 18 poz. od 8 do 13 do osobnego pakietu ? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela ww. pozycje do nowej Części nr 18A. Nowa część 18A i poprawiona Część nr 18 w załączeniu.

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 18 w poz. 26 preparatu: Theospirex, 20mg/ml;10ml, roztw.d/wst,infuz.,5 amp- 1071 op.? (Theophyllinum,1,2 mg/ml, roztw.d/inf,250 ml – zakończona produkcja.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 8 poz. 6 i 7 Cyclophosphamidum do osobnego pakietu? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

47. Czy Zamawiający określi jaką ilość preparatu należy wycenić w pak 4 w poz. 3 Fentanyl aeroszol do nosa, roztwór 200 µg/dawkę 40 dawek ? Czy może nie należy wyceniać tego preparatu? W SIWZ podano ilość 0 ?

Odpowiedź: Nie należy wyceniać tego preparatu.

48. Do treści §2 ust.3 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 §2 ust.3 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności

mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu ważności do 6 miesięcy. Do treści §2 ust.3 umowy wpisuje się następującą treść "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

49. 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 §3 ust.5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

50. Do treści §3 ust.14 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

52. Do §6 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru dostaw w trybie zwykłym poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 3650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

53. Do §6 ust.1 pkt a) projektu umowy w zakresie dostaw "na cito". Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie dostaw "na cito" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,02% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.1 pkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

55. Do §6 ust.1 pkt c) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

56. Do §6 ust.1 pkt c) projektu umowy prosimy u zrezygnowanie z naliczenia dodatkowej kary przy zamówieniu zastępczym w wysokości 10% łącznej wartości zamówionej partii towarów, gdyż część tego zapisu zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie przy zamówieniu zastępczym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 17 poz. 17.25 w przedmiotowym postępowaniu:

57. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia – podając nazwę własną produktu, będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta - specyfikuje wyłącznie paski testowe jednego, konkretnego wytwórcy, ograniczając konkurencję tylko i wyłącznie do nich, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że opisy tego typu były wielokrotnie kwestionowane przez Krajową Izbę Odwoławczą jako niezgodne z obowiązującymi przepisami: Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej („KIO”) KIO/UZP 174/11: „Zakazane jest dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia nie tylko takiego, który utrudnia uczciwą konkurencję, wskazując na konkretny produkt, ale i takiego, który potencjalnie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku”; Wyrok KIO KIO/UZP 1798/10: "Opisanie przedmiotu zamówienia w taki sposób, że poszczególne urządzenia wchodzące w skład zamówienia mogą pochodzić od jednego tylko producenta, może utrudniać uczciwą konkurencję, a tym samym naruszać art, 29 ust 2 ustawy Pzp. Takie wskazania faworyzują, bowiem w sposób nieuprawniony bezpośrednio takiego producenta, a pośrednio również podmioty, które pozostają w stałych stosunkach gospodarczych z takim producentem. Skonstruowanie opisu przedmiotu w taki sposób, nie może, w ocenie Izby, być uzasadnione jedynie szczególnymi potrzebami Zamawiającego. Izba przyjęła, że Zamawiający w postępowaniu otwartym, konkurencyjnym nie może ograniczać opisu przedmiotu zamówienia, w taki sposób, ażeby chociażby część zamawianego sprzętu, mogła pochodzić tylko od jednego producenta". Zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (jest przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiając wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

58. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

59. Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją posiadają nietypowe ograniczenia zastosowania, tj. mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic lub generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

60. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków, przy czym każda z fiołek może być zużyta w a ciągu 4 miesięcy); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

61. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 pozycja 2.3, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

62. Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 2.5, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

63. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 19 pozycja 19.50 i 19.52 (Metamizolum natrium) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 11, poz. nr 11.2 (Nadroparin calcium, Roztw. do inj 2,85tyś.j.m./0,3ml x 10 amp. strzyk.)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

65. W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w części nr 11, poz. nr 11.2, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 173 opakowań Nadroparin calcium Roztw. do inj 2,85tyś.j.m./0,3ml x 10 amp. strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 11 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml + igła 25G x100 (w ilości 11 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt. (w ilości 110szt)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Z poważaniem

Dyrektor

dr n. med. Norbert Prudel