

## WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: dostawę leków, leków dla Stacji Dializ, żelu do znieczuleń powierzchniowych zastosowania dla SPZOZ w Krotoszynie**

**Nr sprawy: AS/1/41/19**

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia siwz.

### Zapytania do Formularz cenowego:

#### 1 Pytanie:

Pakiet nr 7

Pozycja 18

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?  
sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g;  
disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml  
Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 2 Pytanie:

Czy Zamawiający w pozycji 32 pakiet 10 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:** Zgodnie z SIWZ.

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 3 Pytanie:

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 16 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:** : Zgodnie z SIWZ.

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

Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI>

**Odpowiedź:** : Zgodnie z SIWZ.

#### 4 Pytanie:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 25 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 5 Pytanie:

Pakiet nr 14, poz. 1,2 Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga sterylizacji parą wodną.

**6 Pytanie:**

Pakiet nr 14, poz. 1,2 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:** Zamawiający nie oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny.

**7 Pytanie:**

Pakiet nr 14, poz. 1,2 Czy Zamawiający wymaga żel z aplikaturze w formie ampułkostrzykawki umożliwiający pełne wykorzystanie żelu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga. Dopuszcza żel o aplikaturze w formie ampułkostrzykawki umożliwiającej pełne wykorzystanie leku.

**8 Pytanie:**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, poz. 10 (Bupivacaini h/chloridum /Spinal 0,5% Heavy/ rozt. do wstrz. 4ml amp.a 5) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

**9 Pytanie:**

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOL.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie nr 8 poz. 8 (Marcaine – Adrenaline 0,5% rozt. d/wstrzyk . 20ml fiol. a 5) podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku pakiet nr 8 poz. 8 podając ostatnią cenę sprzedaży i informację o braku.

**10 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10 mg/ml rozt. d/wstrzyk.i inf. 5 ml amp. a 5 w Pakiecie nr 8, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**11 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3: poz. 7 Immunoglobuliny 100mg/ml 2g/20ml w ilości 6 szt. i poz. 8 immunoglobuliny 100mg/ml 5g/50ml w ilości 5 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 poz. 7 Immunoglobuliny 100mg/ml 2g/20ml w ilości 6 szt i poz. 8 immunoglobuliny 100mg/ml 5g/50ml w ilości 5 szt

**12 Pytanie:****Pakiet nr 15**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie 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. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

Czy Zamawiający ma na myśli gąbki hemostatyczne o jednolitej porowatości, wykonane z żelatyny wieprzowej i upłynniające się w ciągu 3-5 dni?

**Odpowiedź:** Tak.

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

**Odpowiedź:** Tak.

**13 Pytanie:****Pakiet nr 16**

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje [m.in.](#) sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **14 Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 Leki poz. 33, 34 Nebbud 0,5mg/ml 2ml, 0,250 mg/ml 2ml w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 9 poz. 33 i 34 wskazane produkty

#### **15 Pytanie:**

Pakiet 2 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie tabletki niepodzielnej? Nie ma na rynku tabletki podzielnej w dawce 30mg. Tabletki podzielne występują w dawce 60 mg.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tabletki niepodzielnej.

#### **16 Pytanie:**

Pakiet 2 poz. 16,17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na „butelka”?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę „butelka”.

#### **17 Pytanie:**

Pakiet 7 poz. 17 Czy Zamawiający miał na myśli smoczek do karmienia niemowląt?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli smoczek dostosowany do produktu w pozycji 16.

#### **18 Pytanie:**

Pakiet 7 poz. 56 Czy Zamawiający dopuści jedyny obecnie na rynku produkt dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **19 Pytanie:**

Pakiet 7 Pomiędzy pozycją 32 a 33 znajduje się preparat Oxycodoni hydrochloridum 10mg/ml rozt.d/wstrzyk amp (nie została podana też ilość). Czy Zamawiający wymaga wyceny tego preparatu? Jaką ilość należy zaoferować?

**Odpowiedź:** W pakiecie nr 7 pomiędzy poz. 32 a 33 nie znajduje się preparat Oxycodoni hydrochloridum.

#### **20 Pytanie:**

Pakiet 9 poz.42 Czy Zamawiający dopuści jedyny obecnie dostępny na rynku Calciosel 10% rozt.d/wst.\*5amp.po10ml MZ dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza preparat Calciosel 10% roztw.

#### **21 Pytanie:**

Pakiet 9 poz. 144 ,145 Czy Zamawiający miał na myśli tabletkę powlekaną o zwykłym uwalnianiu? Brak takiej dawki o przedłużonym uwalnianiu.

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli tabletkę powlekaną o zwykłym uwalnianiu.

#### **22 Pytanie:**

Pakiet 9 poz.159 Czy Zamawiający dopuści Tormentile forte maść 20g FARMINA?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza Tormentile forte maść 20g.

#### **23 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie w miejscu , gdzie jednostką miary jest sztuka? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie w miejscu , gdzie jednostką miary jest sztuka- dotyczy form doustnych(tabletka, kapsułka, drażetka)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie w miejscu gdzie jednostką miary jest sztuka. Zgodnie z zapisami SIWZ – rozdział III pkt 6 dot. dodatkowej kolumny w formularzu cenowym.

**24 Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 1 pozycji 10 (Cefepime), 13 (Clindamycin), 25 (Piperacillinum) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**25 Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 2 pozycji 5 i 6 (Ciprofloxacin), 12 (Imipenem), 16 i 17 (Paracetamol) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź:** W pakiecie nr 2 – oferty należy złożyć na poszczególne pozycje w pakiecie – zgodnie z zapisami SIWZ - formularz cenowy – załącznik nr 2 – pakiet nr 2 pod tabelą.

**26 Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 3 pozycji 9 (Metranidazol) 10 (KCl + NaCl) 11 (KCl+Glukoza) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**27 Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 7 pozycji 37 (Ondasetron) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**28 Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 8 pozycji 14 (Propofol 1%), 16 i 17 (Rocuronium) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**29 Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 9 pozycji 73 (Flumazenil) co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**30 Pytanie:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 10 pozycji 36 i 37 (Lidocaine) co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**31 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 21 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**32 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 21 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**33 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 22 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem

farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**34 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 7 pozycji 22 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**35 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 38. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**36 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę 31 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**37 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 7 i 8. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**38 Pytanie:**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 1-5, czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu co pozwoli na przystąpienie większej liczby oferentów?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**39 Pytanie:**

Dotyczy pakiet 7 pozycja 38, czy Zamawiający miał na myśli opakowanie x 30 saszetek w ilości 60 opakowań, czy może opakowanie 10 saszetek w ilości 60 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli opakowanie x 30 saszetek w ilości 60 op.

**40 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**41 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 40 i 41. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**42 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 56. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**43 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**44 Pytanie:**

Dotyczy pakiet 8 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści wycenę Dexmedetomidine Ever Ph, 100mcg/ml; 10ml, konc. d/s.r.d/inf, 4fDEXMEDETOMIDINUM P 1-D 0,001 G?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę podanego leku.

**45 Pytanie:**

Dotyczy pakiet 8 pozycja pomiędzy pozycją 32 i 33 proszę podać ilości lub usunąć z pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podał wyjaśnienie w dniu 29.11.2019 r.

**46 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 92 i 93 Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**47 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pak. 9 poz. 106-107 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:** Tak, Zamawiający wymaga.

**48 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 101 Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime, wapno sodowane granulowane, 4,5-5 kg. w ilości 10 opakowań?

**Odpowiedź:** Brak pozycji 101. Zamawiający w poz. 11 dopuszcza.

**49 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 19. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**50 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 76. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

**Odpowiedź:** Zamawiający w przedmiocie zamówienia opisał Glicerol 85%.

**51 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 91. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**52 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 95. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**53 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 16 ZinoDr., zasyp., przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr, 100g

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**54 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 74. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal. 120 dawek.

**55 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**56 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## **Zapytania do SIWZ i projektu umowy:**

### **57 Pytanie:**

Czy Zamawiający wykreśli par 7.5? Systemy magazynowo-księgowe Wykonawcy nie dopuszczają do zamieszczania dowolnych wzmianek na fakturach, zaś ich ręczne uzupełnianie jest w praktyce niewykonalne.

**Odpowiedź:** Paragraf 7 ust. 5 projektu umowy odnosi się do sposobu przekazywania faktur za dostarczony towar. Zamawiający pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

### **58 Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 8.2 wskaże minimalny termin załatwienia reklamacji, nie krótszy, niż 3 dni robocze? Jest to termin, w którym można rozpatrzyć reklamację uzyskując wyjaśnienia firmy spedycyjnej i badając dokumenty magazynowo-księgowe. Obecny zapis nie gwarantuje, że termin reklamacji będzie możliwy do dotrzymania w czasie wykonywania umowy, zatem wprowadzenie minimalnego czasu, poniżej którego Zamawiający nie będzie mógł wyznaczać terminu na załatwienie reklamacji jest zasadne.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że nie jest dobrym rozwiązaniem wskazanie terminu, bowiem zakres zgłoszonych wad może być różny, a więc i termin dostawy rzeczy wolnych od wad może być w każdym przypadku inny. Stąd pozostawić należy zapis elastyczny, w którym zamawiający wyznaczy termin odpowiedni, do dostarczenia rzeczy wolnych od wad. Zgodnie z przyjętym orzecznictwem, termin ten będzie musiał uwzględniać zarówno interes zamawiającego, jak i realne możliwości niezwłocznego wykonania zobowiązania ze strony wykonawcy działającego w dobrej wierze i profesjonalnie na rynku dostawców medycznych.

### **59 Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 13.2 zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące jako możliwy termin przedłużenia umowy? Wykonawca nie może zagwarantować, że w okresie o 100% dłuższym, niż pierwotnie zakładany dostarczać będzie produkt i to w cenie ofertowej oraz na niezmiennych zasadach handlowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

### **60 Pytanie:**

#### **Dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie. Fiolki na ampułki lub ampułkostrzykawki. Natomiast nie wyraża zgody na zamianę ampułkostrzykawk na ampułki.

### **61 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### **62 Pytanie:**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### **63 Pytanie:**

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:** Zgodnie z SIWZ.

### **64 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**65 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**66 Pytanie:**

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 §1 ust.3 i 4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Zgodnie z wyrokiem KIO z 10 listopada 2010 r. Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego oczekiwania i zaspakajał jego potrzeby. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 9 kwietnia 2010 r KIO/UZP 352/10 "nie można oczekiwać iż zlecający usługę świadczoną w dłuższym okresie czasu, a nie na przykład jednorazowo będzie w stanie określić minimalną ilość towarów, których transportu podejmuje się wykonawca.

**67 Pytanie:**

Do treści §4 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian

**68 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.2 myślnik pierwszy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian

**69 Pytanie:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że nie jest dobrym rozwiązaniem wskazanie terminu, bowiem zakres zgłoszonych wad może być różny, a więc i termin dostawy rzeczy wolnych od wad może być w każdym przypadku inny. Stąd pozostawić należy zapis elastyczny, w którym zamawiający wyznaczy termin odpowiedni, do dostarczenia rzeczy wolnych od wad. Zgodnie z przyjętym orzecznictwem, termin ten będzie musiał uwzględniać zarówno interes zamawiającego, jak i realne możliwości niezwłocznego wykonania zobowiązania ze strony wykonawcy działającego w dobrej wierze i profesjonalnie na rynku dostawców medycznych.

**70 Pytanie:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 12 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną

- za odstąpienie od umowy wskutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 10% wartości umownej **brutto niezrealizowanej części** przedmiotu umowy;
- w wysokości **0,5%** wartości umownej **brutto** towaru nie dostarczonego w terminie z winy Wykonawcy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie.**

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

Z poważaniem

  
**DIREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie  
**mgr inż. Krzysztof Kulowski**

Krotoszyn, dnia 02.12..2019 r