



Misja zakładu:

„Otwarci na zmiany, szanując tradycję, zapewniamy wysoką jakość opieki medycznej i wrażliwość na problemy naszych pacjentów.”

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/1/29/18

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

Zapytania do Formularz cenowego:

1 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 51-52 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25°C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga stabilności fizykochemicznej przez 24 godz. w temp. 25° C po rozcieńczeniu potwierdzonej w obowiązującej ChPL.

2 Pytanie:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 22 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC 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.

3 Pytanie:

Pakiet nr 13 poz.19

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe 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: Dopuszczamy produkt pakowany a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem; 5 ml.

4 Pytanie:

Pakiet nr 19 poz.1

Czy Zamawiający dopuści celulozę pakowaną a'12 sztuk? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o doprecyzowanie, czy mamy zaokrąglić ilość opakowań zgodnie z zasadami matematyki, czy np. wycenić produkt za 1 sztukę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza celulozę pakowaną a'12 sztuk, wycenić produkt za 1 sztukę.

5 Pytanie:

Pakiet nr 18 poz.1.2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6 Pytanie:**Pakiet nr 19 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7 Pytanie:

Czy w pakiecie Nr 11 poz. 32 i 33 (PULMICORT zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ ml 2ml a 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

8 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 32 i 33 (PULMICORT zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ ml 2ml a 20) 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.

9 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 32 i 33 (PULMICORT zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ ml 2ml a 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

10 Pytanie:

Czy w pakiecie Nr 11 poz. 32 i 33 (PULMICORT zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ ml 2ml a 20) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 32 i 33 (PULMICORT zawiesina 0,25 i 0,5 mg/ ml 2ml a 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

12 Pytanie:**Pakiet 13, poz.19**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13 Pytanie:**Pakiet 13, poz. 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 19 z Pakietu nr 13 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14 Pytanie:

Pakiet 7, poz. 22

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 identycznym stosunku ilościowym jak opisano w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego 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.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15 Pytanie:

Pakiet 7, poz. 23

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego 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, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu i podawana doustnie w formie zawiesiny

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16 Pytanie:

Pakiet 11, poz. 154

Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach o kubaturze 250g – po przeliczeniu podanej masy na odpowiednią liczbę opakowań, zgodnie z zasadą przeliczania do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza produkt konfekcjonowany a' 250g, po odpowiednim przeliczeniu.

17 Pytanie:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 3 poz. 8 (Theophyllum inj. iv. 300 mg a 250 ml)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18 Pytanie:

Czy w pakiecie nr 10 pozycja 12 (Sevofluranum 250 ml – 60 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia bezpieczeństwa i ciągłości pracy na bloku operacyjnym, wymaga Sevofluranum do parowników będących aktualnie na bloku operacyjnym tj. z zamkniętym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów (nakręcanych) łączących butelkę z parownikiem oraz dodatkem wody min. 0,03%? Użyczenie parowników, serwis i kalibracja w ramach obowiązującej umowy.

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga produktu o powyższych parametrach.

19 Pytanie:

Pakiet 20, poz.12

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofenum 100mg a 30, w postaci tabletek?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek.

20 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19. 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.

21 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 7.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

22 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

23 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 23. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

24 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 33. Czy Zamawiający dopuści wycenę 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. Zamawiający nie dopuszcza.

25 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26 Pytanie:

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

27 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 12. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

28 Pytanie:

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

29 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. Zamawiający nie wydziela.

30 Pytanie:

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

31 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 10. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – 10 op a 4,5 kg.

32 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 79. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

33 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 154. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

34 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 17. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

35 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 92. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

36 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 77. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

37 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 81. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

38 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

39 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 3. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw, 200ml, but. 240ml

Odpowiedź: : Tak, Zamawiający dopuszcza.

40 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W opisie przedmiotu zamówienia mamy przedział od 5ml - 6ml.

41 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W opisie przedmiotu zamówienia mamy przedział od 10ml - 12ml.

42 Pytanie:

Czy Zamawiający w części 19 pozycji 1 dopuści zaoferowanie równoważnego pod względem hemostatycznym opatrunku hemostatycznego zbudowanego z oksydowanej nieregenerowanej celulozy w postaci włókniny o pH 2,7-3,5. Czas wchłaniania do 8 dni. Udokumentowane działanie bakteriobójcze także na szczepy: *Bacteroides fragilis*, oraz grzybobójcze na rodzaj *Candida albicans*. Rozmiar: 7,5x5cm w opakowaniu po 10 sztuk ?

Uzasadnienie:

Dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania w/w materiału podniesie konkurencyjność składanych ofert, co pozwoli na możliwość wyboru wyrobu najlepszej jakości w aspekcie merytorycznym i terapeutycznym, a także na zyskanie realnych oszczędności z zachowaniem najwyższej skuteczności hemostatycznej.

Wskazać należy, iż jedyną i faktyczną przyczyną działania bakteriobójczego także na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP – jest udokumentowane pH 2,7-3,5. Wskazany powyżej produkt hemostatyczny (*Traumastem*) posiada wszystkie te cechy i jako taki jest równoważny z produktami posiadającymi dodatkowo potwierdzone owe działanie badaniami klinicznymi in vivo i in vitro. Dodatkowym potwierdzeniem działania biobójczego dla zaproponowanego wyrobu hemostatycznego jest badanie in vitro będące faktycznym potwierdzeniem powyższej cechy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43 Pytanie:

Pakiet 17 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5 g.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

44 Pytanie:

Pakiet 17 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5 g.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

45 Pytanie:

Pakiet 17 poz. 1, 2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza.

46 Pytanie:

Pakiet nr 12 poz. 10

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje przedstawienia ceny na butle z podtlenkiem azotu wraz z kosztami dzierżawy tychże butli?

W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy Zamawiającego o dołączenie dodatkowej pozycji w formularzu cenowym, zawierającej dzierżawę butli z podtlenkiem azotu wraz z wyspecyfikowaną ilością dzierżawionych butli oraz oczekiwanych butlodni. Tego typu rozwiązania pozwoli złożyć potencjalnym wykonawcom najbardziej porównywalną, a jednocześnie ważną ofertę, poprzez dokonanie rzetelnej i wiarygodnej wyceny opisanego przedmiotu zamówienia.

Jest to zgodne z art. 25 ust. 2 ustawy Pzp, które odsyła wprost do ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ROZWOJU z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

§ 13. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności:

1) próbek, opisów, fotografii, planów, projektów, rysunków, modeli, wzorów, programów komputerowych oraz innych podobnych materiałów, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;

Odpowiedź: Tak, Zamawiający, oczekuje przedstawienia ceny na butle z podtlenkiem azotu wraz z kosztami dzierżawy tychże butli.

UWAGA!

Zmieniony formularz cenowy – pakiet 12 poz. 10 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

47 Pytanie:

Zwracamy się z zapytaniem czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 7 pozycji nr 17 do oddzielnego pakietu oraz rozdzielenie produktów mleko/ smoczki na dwie oddzielne pozycje :

- 1) Enfamil Premium 1, 59ml
- 2) Smoczek Enfamil Standard Flow

Będzie to skutkowało zwiększeniem ilości oferentów oraz możliwością uzyskania korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 poz. 17 do oddzielnego pakietu i wydzielenie produktu mleko/smoczki na dwie oddzielne pozycje.

UWAGA!

Poprawiony formularz cenowy w pakiecie nr 7 i nowy formularz cenowy - pakiet nr 21 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

48 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 7 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

49 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 14 wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

50 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 22 wymaga aby Wykonawcy zaoferowali ampułki Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

51 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 30 wymaga aby Wykonawcy zaoferowali ampułki Natrium Chloratum 0,9% w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

52 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 36 wymaga aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

53 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 20 pozycja 13 wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

54 Pytanie:

Część nr 7

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z Części nr 7 pozycję 30,56,60 i stworzyć dla nich nowy pakiet, z ustaleniem nowych wartości wadium?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

55 Pytanie:

Część nr 11

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z części 11 pozycję 40 i stworzyć dla nich nowy pakiet, z ustaleniem nowych wartości wadium?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytania do SIWZ i projektu umowy:

56 Pytanie:

Czy Zamawiający zmienia określony w par. 2.2. termin dostaw „na cito” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróznicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na zmianę terminu dostaw „na cito” z 6 godz. na 12 godz.

57 Pytanie:

Czy Zamawiający w par. 3.1 i 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. Zamówienie jest złożone dopiero od chwili potwierdzenia go faksem.**

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian

58 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: Zamawiający wykreśli par. 7.5 z projektu umowy.

59 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 zmienia zapis par 8.2 projektu umowy na następujący:

W razie stwierdzenia wad dostarczonego towaru Zamawiający ma prawo złożyć Wykonawcy stosowną reklamację (także e-mailem). Wykonawca winien udzielić odpowiedzi na złożoną reklamację w terminie 5 dni od dnia jej otrzymania. W przypadku nie otrzymania przez Zamawiającego odpowiedzi w tym terminie reklamacja uważana będzie za uznaną w całości zgodnie z żądaniem Zamawiającego.

Towar wolny od wad Wykonawca dostarczy Zamawiającemu w terminie do 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną lub od dnia upływu terminu udzielenia odpowiedzi na reklamację (w przypadku braku odpowiedzi Wykonawcy na złożoną reklamację.)

60 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 24 godzin, a dostaw na „cito” do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia dla produktów leczniczych znajdujących się w pakiecie nr 14?

Odpowiedź: Termin dostaw - zgodnie z siwz : codziennie tj. dnia następnego po uprzednim zgłoszeniu przez Zamawiającego żądanej ilości, uzależnionej od bieżącego zapotrzebowania, natomiast zamówienia na cito - wyrażamy zgodę na zmianę terminu dostaw z 6 godz. na 12 godz.

Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Rozdział XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT pkt 1:

1. Ofertę należy złożyć w sekretariacie Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie ul. Młyńska 2 w terminie **do dnia 22.11.2018 r. do godz. 09:00.**

Rozdział . XI MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT pkt 1 otrzymuje brzmienie:

1. Ofertę należy złożyć w sekretariacie Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie ul. Młyńska 2 w terminie **do dnia 29.11.2018 r. do godz. 09:00.**

OTWARCIE OFERT pkt 1:

1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej **w dniu 22.11.2018 r. o godz. 09:30** w sali konferencyjnej SPZOZ w Krotoszynie ul. Młyńska 2.

OTWARCIE OFERT pkt 1 otrzymuje brzmienie:

1. Otwarcie złożonych ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej **w dniu 29.11.2018 r. o godz. 09:30** w sali konferencyjnej SPZOZ w Krotoszynie ul. Młyńska 2.

Z poważaniem

**Z-CA DYREKTORA SPZOZ
W KROTOSZYNIE
ds. techniczno-inwestycyjnych
mgr inż. Dariusz Markowski**



Załączniki:

1. Poprawiony formularz cenowy – pakiet nr 7
2. Formularz cenowy - pakiet nr 21
3. Poprawiony formularz cenowy – pakiet nr 12 (nowy formularz pakiet nr 12 poz. 10).

Krotoszyn, dnia 06.11.2018 r