



*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
tel. 74/64 89 600 fax 74/ 64 89 746
www.zdrowie.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl*

DZPZ-530-Zp/81/ PN-80/16

Wałbrzych, 25.10.2016r.

Wykonawcy-wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „ Dostawy produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych i mleka. ”- Zp/81/PN-80/16

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. odpowiada na pytanie Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt. 1 dot. Pakiet nr 5 poz. 4-6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższych pozycjach rękawic pakowanych po 100sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 2 dot. Projekt umowy- §3 ust. 5

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem wyładunek? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.)

Prosimy także o podanie usytuowania magazynu(piwnica, parter, piętro).

Czy Zamawiający wymaga dostarczania towaru paczkami czy też dopuszcza dostawę paletami?

Odp. Zamawiający nie akceptuje doręczania przesyłek tzw. systemem „burta-burta”. Zamawiający wymaga rozładunku towaru tj. umieszczenia małogabarytowych przesyłek na wózku transportowym Zamawiającego, a w przypadku wielkogabarytowych przesyłek umieszczenia przesyłki we wskazanym miejscu w komorze przyjęć lub w magazynie usytuowanym na parterze. Zamawiający dopuszcza dostawę paletami tylko w przypadku asortymentu (np. płyny infuzyjne), który jest zamawiany w ilościach równych ilości pakowanej na palecie pod warunkiem posiadania w momencie dostawy powierzchni w magazynie umożliwiającej ustawienie całej palety. W pozostałych przypadkach, w tym dostawy różnego asortymentu na wspólnej palecie Zamawiający wymaga rozładunku paczek.

Pyt. 3 dot. Projekt umowy- §4 ust. 3, §4 ust. 9

Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

Odp. W przypadku wzrostu stawki podatku VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto).

Pyt. 4 dot. Projekt umowy- §4 ust. 4

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia.

Odp. Zamawiający nie jest w stanie dokładnie określić ilości zamówienia. Ilość towaru podana w SIWZ została określona na podstawie retrospektywnej analizy potrzeb.

Pyt. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do połykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej. Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie. Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanych uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

Pyt. 6 - 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)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pyt. 7 - 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)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pyt. 8 – 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?

Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pyt. 9- Czy zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24. Ust. 11, jeśli wykonawca przedstawi informacje o przynależności do grupy kapitałowej wraz z ofertą.

Odp. Nie, Wykonawca informację o przynależności do grupy kapitałowej winien złożyć zgodnie z rozdz. XIB SIWZ.

Pyt. 10 dot. Pakiet nr 38

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta zamawiający rozważy aby **dołączyć do oferty** w ww. pakiecie dokumenty dopuszczające do obrotu?

Odp. Nie, Wykonawca winien złożyć dokumenty zgodnie z rozdz. X i XIA SIWZ.

Pyt. 11 dot. Pakiet nr 80 Leki, ilość pozycji 77, pozycja 42

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej nie powodujący refluksu krwi stosowany również do przepłukiwania cewnika o działaniu przeciwzakrzepowym i przeciwbakteryjnym potwierdzonym klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk. Produkt wypełni aseptyczny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, wskazania i klasyfikację.

Pyt. 12- Czy zamawiający wydzieli pozycję 42 z Pakietu 80 i stworzy odrębny pakiet.**Odp.**

Zamawiający nie wydziela poz. 42 z Pakietu nr 80.

Pyt. 13 - Jaka jest odległość od miejsca rozładunku do magazynu, do którego wykonawca ma dostarczyć towar?

Odp. Maksymalna odległość wynosi 25 metrów.

Pyt. 14- Czy istnieją bariery architektoniczne utrudniające dostarczenie towaru od miejsca rozładunku do magazynu?

Odp. Nie, nie istnieją bariery architektoniczne utrudniające dostarczenie towaru od miejsca rozładunku do magazynu.

Pyt. 15- Czy istnieją ograniczania dla samochodów ciężarowych uniemożliwiające podjazd do miejsca rozładunku?

Odp. Nie, nie istnieją ograniczania dla samochodów ciężarowych uniemożliwiające podjazd do miejsca rozładunku.

Pyt. 16 dot. Pakiet 6, poz. 3-4

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wydziela poz. 3-4 z Pakietu nr 6.

Pyt. 17 dot. Pakiet 9, poz. 16-17

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wydziela poz. 16-17 z Pakietu nr 9.

Pyt. 18 dot. Pakiet 9, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza opatrunek pakowany a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 19 dot. Pakiet 9, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10 cm x 25 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję $\pm 15\%$.

Pyt. 20 dot. Pakiet 9, poz. 18-22

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp. Zamawiający nie wydziela poz. 18-22 z Pakietu nr 9.

Pyt. 21 dot. Pakiet 9, poz. 18-22

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli przezroczysty opatrunek m.in. na rany.

Odp. Zamawiający miał na myśli opatrunek jałowy, samoprzylepny, włókninowy z wkładem chłonnym.

Pyt. 22 dot. Pakiet 9, poz. 18-22

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli opatrunek włókninowy czy poliuretanowy.

Odp. Zamawiający miał na myśli opatrunek jałowy, samoprzylepny, włókninowy z wkładem chłonnym.

Pyt. 23 dot. Pakiet 9, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10 x 10 cm x op. 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$. Zamawiający dopuszcza odpowiednie przeliczenie ilości opakowań, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

Pyt. 24 dot. Pakiet 9, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 15 x 10 cm x op. 25 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$. Zamawiający dopuszcza odpowiednie przeliczenie ilości opakowań, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

Pyt. 25 dot. Pakiet 9, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 30 x 10 cm x op. 25 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$. Zamawiający dopuszcza odpowiednie przeliczenie ilości opakowań, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

Pyt. 26 dot. Pakiet 9, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 7,5 x 5 cm x op. 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$. Zamawiający dopuszcza odpowiednie przeliczenie ilości opakowań, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ.

Pyt. 27 dot. Pakiet 9, poz. 23

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu i utworzy osobny pakiet z opatrunkiem do kaniul? **Odp. Zamawiający nie wydziela poz. 23 z Pakietu nr 9.**

Pyt. 28 dot. Pakiet 9, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 29 dot. Pakiet 10, poz. 1-2

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu i utworzy osobny pakiet z opatrunkiem do kaniul?

Odp. Zamawiający nie wydziela poz. 1-2 z pakietu nr 10.

Pyt. 30 dot. Pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6 cm x 8 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pyt. 31 dot. Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 9 cm x 11 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pyt. 32 dot. Pakiet 10, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10 cm x 15 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pyt. 33 pakiet 80 pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, wskazania i klasyfikację.**

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

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt pakowany po 20szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości.

Pyt. 34 dot. pakietu nr 50 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 50 poz. 1 i 2 (Meropenem 500g i 1g) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 35 dot. pakietu nr 50 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 50 poz. 1 i 2 (Meropenem 500g i 1g) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 36 dot. pakietu nr 90 poz. 1,2 i 3

Czy w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 37 dot. pakietu nr 90 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1 (Budesonide 0,125 mg/ml 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 38 dot. pakietu nr 90 poz. 1,2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 39 dot. pakietu nr 90 poz. 10

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 10 (Marcaine Spinal Heavy 0,5%) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 40 dot. pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku przezroczystego jałowego w rozmiarze 7cmx8,5cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pyt. 41 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja: 1-9; 11 produktów w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worków z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcji infuzji; dodatkowo opakowania typu worków w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych, a wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odp. Zamawiający ze względu na sposób użytkowania wymaga opakowania stojącego typu flakon i nie wyraża zgody za zaoferowanie produktów w worku.

Pyt. 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 10 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5 mmol/l; chlorki/98 mmol/l; pH 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), w opakowaniu typu worków o pojemności 500ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.

Pyt. 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4, pozycja: 1-8 produktów w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worków z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcji infuzji; dodatkowo opakowania typu worków w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych, a wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanych produktów z uwagi na niespełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.

Pyt. 44 dot. Pakiet nr 33 – Żywienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprośanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N4-550E, 1000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 45 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N4-550E, 1500ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 46 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N4-550E, 2000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 47 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 4 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N7-1000E, 1000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 48 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 5 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N6-900E, 2000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 49 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 6 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimed N7-1000E, 2000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 50 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 8 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 1000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 51 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 9 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 1500ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 52 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 10 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 2000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 53 dot. Pakiet nr 33 – Żywnienie pozajelitowe.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 33, w pozycji nr 7 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu leczniczego z uwagi na niespełnianie przez niego wymagań określonych w SIWZ, tj. różniącego się składem i objętością.

Pyt. 54 Pakiet nr 5, poz. 4-6:

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych pakowanych po 100szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice nitrylowe pakowane po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pyt. 55 Pakiet nr 5, poz. 7-9:

W związku z faktem, że na rynku istnieją dwa rodzaje rękawic winylowych, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic winylowych standardowych o rozciągliwości ok. 300%, czy winylowych rozciągliwych typu stretch o rozciągliwości przed starzeniem min. 500% oraz po starzeniu min. 400%, z warstwą polimerową, sklasyfikowanych jako wyrób medyczny kl. I, oraz jako środek ochrony indywidualnej kat III?

Odp. Zamawiający dopuszcza oba rodzaje w/w rękawic winylowych.

Pyt. 56 Pakiet nr 6, poz. 1-6:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice chirurgiczne spełniały normy EN 455-1,2,3,4; ASTM F1671, AQL 1; oraz poziom białka $\leq 35\mu\text{g/g}$, w celu zminimalizowania ryzyka wystąpienia alergii?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 57 Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Zp/81/PN-80/16, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 104 Leki, w pozycjach 86 oraz 87 dotyczących „Enterol” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek lub Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną klasyfikację produktu.

Pyt. 58 Do §3 ust.3 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."

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy dot. §3 ust. 3.

Pyt. 59 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 zapisu z §4 ust.4 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy §4 ust. 4.

Pyt. 60 Do treści §6 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 wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §6 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."

Odp. Zamawiający dopisuje do §6 ust.2 projektu umowy następującą treść: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego." Patrz: zmiana SIWZ.

Pyt. 61 Do §10 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zakazu sprzedaży i cesji wierzytelności przez dodanie słów "... bez zgody Zamawiającego, wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić." ?

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy dot. §10.

Pyt. 62 dot. pakietu nr 35

Wskazane w **pozycji 13**. PRENAN 90ml dostępne jest w opakowaniach 70mlx32szt. W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 55 pełnych opakowań PRENAN 70mlx32szt – 1760szt?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 1770szt. po 70ml. Oferowana ilość należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pyt. 63 Czy Zamawiający w par. 3.1. 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.

Odp. Zamawiający nie wykreśla możliwości składania zamówień drogą telefoniczną. Zgodnie z umową możliwość składania zamówień telefonicznie nie dotyczy przypadków, w których Ustawa „Prawo Farmaceutyczne” wymaga składania zamówień pisemnie, albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.

Pyt. 64 Wykonawca prosi o wyjaśnienie zapisu zawartego w par. 3.1 umowy – „Odbiór towaru jest potwierdzeniem złożenia zamówienia.”. Czy oznacza to, że pomimo złożenia zamówienia Zamawiający może go nie odebrać i uważa zamówienie za niezłożone? Jakie skutki prawne rodzi w/w zdanie dla Wykonawcy, w szczególności w przypadku odmowy odbioru towaru?

Odp. Zamawiający zobowiązuje się do odebrania dostawy towaru zrealizowanej zgodnie ze złożonym zamówieniem. Zamawiający może nie odebrać dostawy towaru, która jest realizowana na koszt i ryzyko Wykonawcy jeżeli dostarczony towar jest uszkodzony lub niezgodny z zamówieniem.

Pyt. 65 Jaki jest termin dostawy ‘na ratunek’, o której mowa w par. 3.7? wcześniejsze zapisy tego paragrafu mówią tylko o 2 dniach roboczych dla standardowych dostaw, nie określając terminu dostawy na ratunek.

Odp. W przypadku dostaw „na ratunek” Wykonawca zobowiązany jest realizować zamówienia niezwłocznie, nie później jednak niż w ciągu 1 doby. Patrz: Zmiana SIWZ

Pyt. 66 Czy Zamawiający w par. 6.2 wpisze, że termin ważności wynosić ma 12 miesięcy (a nie ‘dłużej, niż rok’)? Zapis taki będzie wówczas zbieżny z zapisem par. 6.3.

Odp. Zamawiający zmienia treść § 6 ust. 2. Patrz zmiana SIWZ.

Pyt. 67 Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 8.1.2 10 % wartości niewykonanej umowy do wartości max 5% wartości niewykonanej części umowy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp. Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy dot. §8 ust. 1 pkt. 2.

Pyt. 68 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 165 Koncentrat zespołu protrombiny (PCC) 500 j.m. o nazwie Octaplex w ilości 35 opakowań?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 69 Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzieleni z pakietu nr 80 pozycji nr 67 ((propofol 1% 200mg/20ml fiol) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.

Odp. Zamawiający nie wydziela poz. 67 z pakietu nr 80.

Pyt. 70 Zamawiający w Rozdziale I SIWZ napisał, że nie dopuszcza do składania ofert częściowych. W Rozdziale XII SIWZ napisał, że wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w odniesieniu do wszystkich części. Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie czy wykonawca ma obowiązek złożyć ofertę na wszystkie 174 pakiety ?

Odp. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Jeden Wykonawca może złożyć ofertę na jeden lub więcej pakietów. Patrz zmiana z 19.10.2016r.

Pyt. 71 Czy Zamawiający udostępni na swojej stronie internetowej dokument JEDZ z wypełnioną Częścią nr I dotyczącą Zamawiającego ?

Odp. Zamawiający nie udostępni na swojej stronie internetowej dokumentu JEDZ.

Pyt. 72 W jakim celu do SIWZ dołączone zostały załączniki nr 4 i 5 ?

Odp. Zamawiający omyłkowo załączył zał. nr 4 i 5 do SIWZA. Patrz zmiana SIWZ z dnia 19.10.2016r.

Pyt. 73 Pakiet 167 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany preparat Tenofovir Dysoproxile posiadał trwałość wynoszącą 60 dni po otwarciu butelki?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 74 Pakiet Nr 9

1. **Poz. nr 14-15** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku jałowego do aktywnego oczyszczania ran aktywowanego roztworem Ringera, który może pozostać na ranie przez 72h pakowanego w opakowania a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. **Poz. nr 28** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tupferów zgodnych z wymaganiami SIWZ pakowanych w opakowania 2 x 500 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. **Poz. nr 29** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tupferów zgodnych z wymaganiami SIWZ pakowanych w opakowania 4 x 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pyt. 75 Pakiet Nr 10

4. **Poz. nr 1** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 6 cm x 10 cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
5. **Poz. nr 2** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przezroczystego zgodnego z wymaganiami SIWZ w rozmiarze 10 cm x 14 cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pyt. 76 Prosimy o potwierdzenie czy zgodnie z opisem umieszczonym w pakiecie 137 Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 77 dot. pakietu nr 158

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga wyłącznie zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci roztworu do infuzji 4mg/100 mg?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 78 Pakiet 5 poz. 4, 5, 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79 dot. projektu umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp. Za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do soboty, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pyt. 80 Zważywszy na treść § 4 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odp. Zamawiający nie jest w stanie dokładniej określić ilości zamówienia. Ilość towaru podana w SIWZ została określona na podstawie retrospektywnej analizy potrzeb.

Pyt. 81 Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 9 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą uzgodnić zmianę cen netto i brutto także w

przypadku nadzwyczajnej zmiany stosunków, wskutek której utrzymywanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażąco stratą”?

Odp. Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy dot. §4 ust. 9.

Pyt. 82 Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy wykreślić słowo „, szczególnie”?

W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie – o jakie konkretnie przypadki nienależytego wykonania postanowień umowy chodzi w § 5 ust. 3 wzoru umowy (poza przypadkami wymienionymi w tym przepisie po wyrażeniu „szczególnie w zakresie”)?

Odp. Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy dot. §5 ust. 3.

Pyt. 83 Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Odp. Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy dot. §5 ust. 3.

Pyt. 84 Pakiet nr 5

Poz 1-9

-Czy rękawice diagnostyczne mają zabezpieczać zarówno pacjenta podczas wykonywania przez użytkownika procedur medycznych, jak i użytkownika podczas wykonywania procedur niemedyceńskich w kontakcie z substancjami chemicznymi niebezpiecznymi dla zdrowia i życia oraz w związku z tym mają posiadać oznakowanie podwójne, jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III, zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC z adekwatnymi fabrycznymi informacjami na opakowaniu, określonymi w normie EN 420?

Odp. Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych rękawic.

- Czy rękawice diagnostyczne powinny posiadać wyraźne oznaczenie rozmiaru na 5. ściankach opakowania na barwnym tle zróżnicowanym kolorystycznie w zależności od typu rękawicy.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 85 Pakiet nr 5 Poz. 4-6

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. **Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Pyt. 86 Pakiet nr 5 Poz 7-9

- Czy Zamawiający oczekują zgodności z normą EN 455-1,2,3, potwierdzoną certyfikatem jednostki niezależnej? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pyt. 87 Pakiet nr 6

Poz. 1-6

- W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej. **Odp. Zamawiający nie wymaga rękawic sterylizowanych radiacyjnie.**

- Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do oceny jakości potwierdzonego dokumentem jednostki niezależnej poziomu protein i tym samym najkorzystniejszej oceny najniższego poziomu protein.

Odp. Zamawiający nie zmienia kryteriów oceny.

Pyt. 88 Pakiet nr 7

Poz. 1-6

1. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawiczki mają posiadać również rejestrację jako środek ochrony osobistej kategorii III? **Odp. Zamawiający nie wymaga, aby rękawiczki miały posiadać również rejestrację jako środek ochrony osobistej kategorii III.**

2. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawiczki mają być wykonane w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego lateksu nie zawierającego białek o właściwościach najbardziej zbliżonych do lateksu? **Odp. Zamawiający nie wymaga, aby rękawiczki miały być wykonane w 100% z poliizoprenu.**

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zewnętrzne opakowanie rękawic ma mieć dodatkowy system ułatwiający otwieranie w postaci wycięcia w listku? **Odp. Zamawiający nie wymaga, aby zewnętrzne opakowanie rękawic miało mieć dodatkowy system ułatwiający otwieranie w postaci wycięcia w listku.**

Pyt. 89 Pakiet 9, poz. 18-23

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji od 18 do 23 do osobnego pakietu? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odp. Zamawiający nie wydziela poz. od 18 do 23 z pakietu nr 9 do osobnego pakietu.

Pakiet 9, poz. 18-19

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniu a'30szt z przeliczeniem podanych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 9, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniu a'100szt z przeliczeniem podanych ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pyt. 90 Pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o wymiarze 6cm x 8cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o wymiarze 6cm x 7cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów $\pm 15\%$.

Pyt. 91 Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,0, o długości min 293 mm, rozciągliwość przed starzeniem 750% po starzeniu 600% ? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Pyt. 92 Pakiet Nr 38 Opatrunki hemostatyczne, ilość pozycji 4, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny Argon V+ Pad o właściwościach hydrofilowych do tamowania lokalnych, krwawiących ran w miejscach wkluc naczyńiowych, cewników i przetok tętniczo żylnych.

Zmniejsza czas tamponady oraz powstrzymuje obfite krwawienia powodując szybką hemostazę dzięki budowie trójwarstwowej o kompozycji siatki wzbogaconej D-glukozaminą. Może być przycinany dowolnie do łatwego umieszczenia wokół miejsc dostępu naczyniowego. Produkt w opakowaniu sterylnym o wymiarze 4 cm x 4cm. Opakowanie zawiera 10 sztuk. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną budowę i wymiary.**

Pyt. 93 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu NR 38 i stworzy osobny pakiet?

Odp. Zamawiający nie wydziela poz. 1 z pakietu nr 38 do osobnego pakietu.

*Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
mgr inż. Andrzej Stążka*

