



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 22.06.2020r.

DZPZ-530-Zp/30/PN-29/20

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka” - Zp/30/PN-29/20

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

Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 2,3, 5-7,9, 34,35:

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane produkty były sterylizowane w parze wodnej w nadciśnieniu, jako najlepszej zalecanej metodzie sterylizacji zarówno dla pacjenta jak i personelu? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga. Zamawiający określił produkt zamówienia jako sterylny, metoda sterylizacji nie jest istotna.

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 1-10, 33-35:

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim. .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 11,12:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek dzianych wykonanych w całości z wiskozy? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 17-21:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych pokrytych obustronnie masą gipsową o zawartości gipsu naturalnego min. 95%. Czy na potwierdzenie tych parametrów należy dołączyć do oferty kartę danych technicznych? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 17-21:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych nawiniętych na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 17-21:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań a'2 szt.? Cena zostanie zaoferowana za jedną sztukę? .



Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'12 szt.? Cena zostanie zaoferowana za jedną sztukę? .

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 8. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'8 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt. .

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 9. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'16 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 10. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'12 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt. .

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 11. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'22 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt. .

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 12. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'11 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt. .

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 13. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 36:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty celulozowej w opakowaniu a'5 kg, z przeliczeniem oferowanych ilości? .

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.



Pytanie 14. Dotyczy pakietu nr 198 poz. 37:

Czy Zamawiający dopuści do oceny watę opatrunkową 100% bawełnianą? .

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15. Dotyczy pakietu nr 234 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 8-18kg? .

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Dotyczy pakietu nr 234 poz. 1-4:

1. Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odp.: Zamawiający nie wymaga

2. Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 17. Dotyczy pakietu nr 234 poz. 5-8:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18. Dotyczy pakietu nr 234 poz. 5-8:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 19. Dotyczy pakietu nr 234 poz. 5-8:

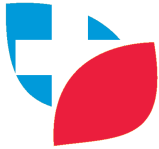
Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne opasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 20. Dotyczy pakietu nr 234 poz. 5-8:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek, których zewnętrzna warstwa na całej powierzchni (100% powierzchni produktu) jest zbudowana z paroprzepuszczalnego laminatu, tworząc tzw. "oddychającą" warstwę zewnętrzną? specjalna struktura warstwy zewnętrznej sprawia, że przepuszcza ona powietrze, ale nie przepuszcza cieczy, właściwość ta minimalizuje możliwość powstawania odparzeń i podrażnień, zmniejsza również ryzyko powstania odleżyn; dodatkowo tekstylnie podobne włókninowe pokrycie daje przyjemne odczucie w trakcie noszenia produktu? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga.



Pytanie 21. Dotyczy pakietu nr 234 poz. 5-8:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

S 55-80 cm

M 75-110 cm

L 100-150 cm

XL 130-170 cm? .

Odp.: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w/w obwody.

Pytanie 22. Dotyczy projektu umowy:

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

Odp: TAK

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

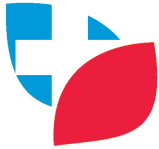
Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Odp: Zamawiający w związku z ogólnoswiatową pandemią COVID-19 nie może określić minimalnej ilości towarów, które na pewno zamówi.

3. 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”)?

Aktualna treść § 5 ust. 3 wzoru umowy nie precyzuje wystarczająco przesłanek rozwiązania umowy i dlatego wymaga doprecyzowania. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym np. w wyroku z dnia 25 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1123/10 oraz w wyroku z dnia 31 sierpnia 2011 r. KIO 1758/11 „...możliwość odstąpienia od umowy musi być bardzo precyzyjnie określona i nie można grozić zastosowaniem tej sankcji bez względu na okoliczność zawinienia czy przyczynienia się do powstania strat przez wykonawcę.”

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



4. 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.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 23 Dotyczy wzoru umowy: § 3 ust. 1:

Zgodnie z zapisem 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 doręczonego środkami komunikacji elektronicznej.

W związku z powyższym prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy telefonicznej możliwości składania zamówień i wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy w §3 ust.1 wyrażenia:

„faxem lub e-mailem” i nadanie §3 ust. 1 nowego brzmienia:

„1.Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 sukcesywnie na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego faksem lub e-mailem. Odbiór towaru jest potwierdzeniem złożenia zamówienia”.

Odp.: Zamawiający nie zmienia projektu umowy. Zamawiający nie wykreśli możliwości składania zamówień droga 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 doręczonego środkami komunikacji elektronicznej.

Pytanie 24. Dotyczy wzoru umowy: § 3 ust. 1:

Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień częściowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w pakiecie 275?

Wzór formularza zamówienia świadczeniodawcy w załączeniu.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 25. Dotyczy wzoru umowy: § 3 ust. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnianie Oświadczenia o wydaniu leku dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 275?

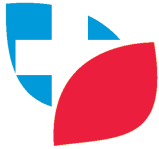
Wzór formularza oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

UZASADNIENIE:

Wypełnianie formularza konieczne w celu realizacji Instrumentów Dzielenie Ryzyka.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 26. Dotyczy wzoru umowy: § 3 ust. 2:



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych - „na ratunek” maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla pakietu nr 275?

UZASADNIENIE:

Produkty stanowiące przedmiot ww. części nie są aplikowane w trybie natychmiastowym. Są używane w leczeniu zaplanowanym, w zasadniczo z góry ustalonym cyklu. Zamówienia są składane po wcześniejszej kwalifikacji pacjentów i realizowane w określonej rytmice.

Wzór umowy ma charakter uniwersalny i zrozumiałym jest, że dla niektórych części Zamówienia pilne - „na cito”, mają istotne znaczenie. W omawianych częściach taka zależność jednak nie występuje, a tym samym nie ma potrzeby wprowadzania takich rygorystycznych zastrzeżeń.

Odp.: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 27. Dotyczy wzoru umowy: § 4 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy zapisów §4 ust.8 nakładającego na Wykonawcę obowiązek umieszczania na fakturach numeru umowy przetargowej?

UZASADNIENIE:

Wymóg umieszczania na fakturach dodatkowych informacji takich jak: numer umowy przetargowej nie jest dostępny w ramach standardowych programów fakturujących. System księgowy Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie na fakturach dowolnych treści.

Odp.: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 28 Dotyczy wzoru umowy: § 8 ust. 1-2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 6 ust.1 nowego brzmienia:

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

1) 0,5 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na ratunek”,

2) 5 % wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości niewykonanej umowy w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 pkt.1.

Odp.: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 29. Dotyczy wzoru umowy: § 5 ust. 2:

Czy w sytuacji, gdy osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej i niemożliwe jest osobiste stawienie się na podpisanie umowy, Zamawiający wyrazi zgodę, na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy podany w ofercie ?

Odp.: Tak, na wniosek Wykonawcy.

Pytanie 30. Dotyczy pakietu nr 12

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:



Rękawice ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe, wewnętrzna warstwa ułatwiająca nakładanie wykonana z uwodnionego polimeru hydrożelowego, dodatkowo nawilżane CPC, AQL= 0,65, grubość na palcu min. 0,34 mm, grubość na dłoni min. 0,24 mm, grubość na mankiecie min. 0,21mm, mocne – wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 35 N, podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się mankieta z fartucha chirurgicznego i dodatkowo mankiety rolowane, opakowanie foliowe, podciśnieniowe, rozmiary od 6.0 do 9.0, kolor brązowy. Długość min. 282mm. Poziom protein < 50ug/g.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice mikrochirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz mikroteksturowane, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 289 mm, grubość minimalna na palcu 0,18 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,13 mm mankiety rolowane z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Średni poziom protein < 50 ug/g rękawicy oraz badania na zawartość głównych alergenów lateksowych metodą FITkit (potwierdzone certyfikatem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic, których one dotyczą), Przebadane na przenikalnie min. 25 substancji chemicznych (bez cytotatyków) zgodnie z EN 16523-1 oraz badanie na przenikanie min. 25 leków cytotatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice mikrochirurgiczne o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrznej powłoce polimerowej o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie na suche i wilgotne dłonie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Mankiety anatomicznie proste wzmocnione rolowanym brzegiem. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy IIa, spełniające wymagania dla środka ochrony indywidualnej kategorii III (zgodne z EN 420, EN 388, EN 374-2,3 potwierdzone przez producenta). Długość min. 280mm (dla rozmiaru 5,5 min. 260mm), grubość pojedynczej ściany palca maksimum 0,18mm, dłoni 0,16 mm i mankieta 0,12 mm, o obniżonym poziomie protein wynoszącym < 10 µg/g potwierdzonym badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne parametry i nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 31 Dotyczy pakietu nr 215

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 46,7% sterylnego roztworu cytrynianu trójsodowego do zabezpieczania cewników naczyniowych w opakowaniu Duopack zawierającym dwie ampułko-strzykawki z cytrynianem o stężeniu 46,7% i pojemności 3 ml w strzykawce 5ml, pakowane aseptycznie, gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, możliwość użycia w jałowym polu, z odpowiednim przeliczeniem na opakowania jednostkowe względem formularza SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza opakowania Duopack x 2 amp.-strzyk. a 3ml (tj. łącznie 6 ml roztworu w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. W związku z tym, że jest to produkt



sterylny do jednorazowego wykorzystania, zamiast zamawianych łącznie 360 fiolek a 5ml należy wycenić zamiennie 360 opakowań Duopack x 2 amp.-strzyk. a 3ml.

Pytanie 32. Dotyczy pakietu nr 249

Pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu do cewnikowania z lidokainą w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać, tj. aplikator harmonijkowy zamiast wymaganej ampulkostrzykawki.

Pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby żel do cewnikowania był pozbawiony substancji konserwujących szkodliwych dla organizmu, tj. parabenów?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 33. Dotyczy pakietu nr 104 poz. 205 i 206

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazw własnych suplementów diety, Zamawiający dopuści zaferowanie w poz. 205 i 206 produktów Lacto30Dr i LactoDr. krople będących odpowiednikami produktów wymienionych w SIWZ pod względem składu bakterii probiotycznych i postaci, zarejestrowanych jako środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego? Środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego podlegają większym restrykcjom dotyczącym kontroli składu i bezpieczeństwa stosowania produktu niż suplementy diety.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie nr 104 w poz. 205 produktu Lacto30Dr. kaps. oraz w pakiecie nr 104 w poz. 206 produktu LactoDr. krople.

Pytanie 34 Dotyczy pakietu nr 104 poz. 207

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać. Kapsułki należy zaferować w pakiecie nr 104 pozycja 205.

Pytanie 35 Dotyczy pakietu nr 195

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?



Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, dawkę (stężenie) i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

3. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, dawkę (stężenie) i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

4. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza produkt leczniczy zawierający żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus*, *Lactobacillus helveticus* (tj. kapsułki zawierające liofilizat) w dawce 2 x 10⁹ CFU w 1 kapsułce.

5. Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu przeznaczonego do stosowania zarówno w trakcie jak i po antybiotykoterapii.

Pytanie 36 Dotyczy pakietu nr 104 poz. 237, 238

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne wskazania i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 37.

Część IV Rękawice chirurgiczne

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic

- a) przebadane na przenikanie 3 substancji chemicznych:
 - wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6
 - formaldehyd 37% na poziomie 6
 - nadtlenuk wodoru 30% na poziomie 2;
- b) temperatura przechowywania od 10 do 30 stopni Celsjusza;
- c) w rozmiarach S, M, L, XL;
- d) dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu, zgodne z rozporządzeniem (WE) 1935/2004, (WE) 10/2011;



zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitrylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda pozwoli na zwiększenie ilości złożonych ofert w tych trudnych czasach. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona

Odp.: W pytaniu nie określono, którego pakietu i pozycji dotyczy.

Pytanie 38. Dotyczy wzoru umowy:

WZÓR UMOWY

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 39. Dotyczy pakietu nr 99 poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu 99 pozycji 2 postępowanie nr Zp/30/PN-29/20

Odp.: Zamawiający nie wydziela.