

Wałbrzych, dnia 27.06.2024r.

DZPZ-530- Zp/41/PN/24

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka i innych na okres 24 miesięcy” - Zp/41/PN/24

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawców w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Części 91, poz 10 (Bupivacainum hydrochloridum) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odp. Zamawiający wymaga ampulek zapakowanych sterylnie.

Pytanie nr 1a

Czy Zamawiający w Części 91, poz 10 (Bupivacainum hydrochloridum) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odp. Zamawiający wymaga ampulek zapakowanych sterylnie.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)
- 0,02g hydroksybenzoat metylu
- 0,02g hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml, opakowanie zawiera 25szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z zagranicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne (import docelowy). Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 686) tj. bez konieczności wystawienia zapotrzebowania przez lekarza (import interwencyjny).

Pytanie nr 4

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.

Odp. Nie dotyczy w związku z odpowiedzią na pytanie poprzednie.

Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 144

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 144 (Calcii gluconas), leku w ampułkach, 1 op. x 20 amp., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości tzn. 30 op., sprowadzanego na teren kraju w ramach importu docelowego

Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowanie leku w ampułkach, 1 op. x 20 amp., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości tzn. 30 op. Zamawiający nie dopuszcza produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne (import docelowy). Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 686) tj. bez konieczności wystawienia zapotrzebowania przez lekarza (import interwencyjny).

Pytanie nr 6

Czy w pakiecie 100 poz 89 Błękit metylenowy Zamawiający dopuści lek Proveblue 5mg/ml 2ml,r.d/wst,5amp w ilości zgodnie z SWZ?

Odp. Nie, w pakiecie 100 poz. 89 Zamawiający nie dopuszcza. Opisany produkt leczniczy należy zaferować w pakiecie nr 165.

Pytanie nr 7 dotyczące zapisów umowy- Załącznik nr 3a do SWZ

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 1 i 2 projektu umowy zastrzegł, iż w przypadku dostaw „na ratunek” Wykonawca zobowiązany jest realizować zamówienia w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki dostarczenie Przedmiotu Zamówienia nastąpi w Izbie Przyjęć Zamawiającego.

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy „na ratunek” w dni robocze dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie nr 148?

Przez dni robocze Wykonawca ma na myśli dni od poniedziałku do piątku (włącznie), nie obejmujące weekendów i dni ustawowo wolnych od pracy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 8 dotyczy wzoru umowy- Załącznik nr 3a do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1 pkt 4) umowy w ten sposób, że:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:
4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy netto.

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w **pakiecie 9** dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, teksturowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,33\pm 0,03\text{mm}$, na dłoni $0,31\pm 0,03\text{mm}$, mankiecie: $0,25\pm 0,03\text{mm}$, typowa długość min.290mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min.29N, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - max.30 $\mu\text{g/g}$, pozbawione alergenów Hev b1,b3, b5, b6.02 - potwierdzone testem FITkit z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat.III, katalizatory chemiczne: Dietyloditiokarbaminian cynku (ZDEC), Dibutylo-ditiokarbaminian cynku (ZDBC), zgodne z EN 455, EN 420, EN 388, EN 16523, ASTM F1671, ASTM D6978, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0 ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w **pakiecie 10** dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową (poliuretan) ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturowanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepłą opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,20\pm 0,02\text{mm}$, na dłoni: $0,18\pm 0,02\text{mm}$, na mankiecie: $0,16\pm 0,02\text{mm}$, typowa długość min.290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min.16N, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - max.10 $\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat.III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM D6978, ASTM F1671, EN 556, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0 ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w **pakiecie 13** dopuści rękawice z AQL 0,65, zgodne z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, odporne przez min.240 min na min.15 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978 potwierdzone wynikami badań oraz dynamicznym testem ACPP, przebadane na min.30 substancji chemicznych w tym izopropanol, diglukonian chlorheksydy, 35% formaldehyd, 30% nadtlenuk wodoru, min.5% jodopowidon - min.4 poziom odporności potwierdzone wynikami badań; pakowane parami w kopertę foliową, odpowiednie do stosowania w środowiskach aseptycznych i jałowych, w rozmiarach 6.0-9.0, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 12 Pakiet 66, Pozycja 1, Hydrocortison proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji (Fiol.+Amp.rozp.) 100mg:

Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.

Odp. Zamawiający wymaga zaoferowania leku wraz z odpowiednią ilością sztuk rozpuszczalnika niezbędnego do przygotowania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji. Dołączony rozpuszczalnik nie musi być integralną częścią opakowania leku. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk stanowiących wyodrębnione jednostki dawkowania w opakowaniu (np. fiołek, ampulek) była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 13 Pakiet 70, Pozycja 1, Ceftazidime Fiolka x 1 1g oraz pozycja 2 Cefatzydime x1 2 g:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 14 Pakiet 84, Pozycja 37 , Fentanyl Amp. x 50 0,1mg/2ml oraz pozycja 38 Fentanyl amp x 50 0,5 mg/10ml :

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 15 Pakiet 128, Pozycja 1 Metamizole sodium amp. x 10 1g/2ml oraz Pozycja 2, Metamizole sodium Amp. x 10 2,5g/5ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 2 ust. 5 pkt 1 Załącznika nr 3 do SWZ („Umowa”) poprzez wydłużenie wskazanego tam terminu na przedstawienia dokumentacji z 3 dni na 7 dni. Wykonawca nadmienia, iż z uwagi na szeroki zakres asortymentu objętego postępowaniem, zasadnym jest wydłużenie przedmiotowego terminu w celu zapewnienia możliwości skatalogowania i dostarczenia wymaganej dokumentacji.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyraża się na doprecyzowanie § 3 ust. 4 Umowy poprzez wskazanie, iż wskazany w nim obowiązek nie dotyczy sytuacji, w których Wykonawca przekazuje faktury za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

Odp. Zamawiający precyzuje, że obowiązek wskazany w § 3 ust. 4 Umowy nie dotyczy sytuacji, w których Wykonawca przekazuje faktury za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 1 pkt 1 poprzez nadanie mu następującego lub zbliżonego brzmienia:

*„1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto **niedostarczonej w terminie** partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki”.*

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka

motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający doprecyzuje postanowienia § 2 ust. 6 Umowy poprzez wskazanie, iż to postanowienie znajduje zastosowanie o ile dotyczy to przedmiotu umowy. Wykonawca nadmienia, że część asortymenty objętego postępowaniem jest kwalifikowana np. jako wyroby medyczne. Dla obrotu wyrobami medycznymi nie jest wymagane posiadanie uprawnienia do obrotu produktami farmaceutycznymi.

Odp. Zamawiający wskazał w § 2 ust. 6 Umowy, że Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Przedmiot Zamówienia wraz z instrukcją magazynowania i przechowywania w języku polskim (nie dotyczy produktów leczniczych).

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w części nr 121 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane w nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu Sevoflurane w nieszklanej butelce spełniającej pozostałe wymagania określone w SWZ.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w części nr 112 wymaga dostarczenia preparatu Desflurane w nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu Desflurane w nieszklanej butelce spełniającej pozostałe wymagania określone w SWZ.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w pakiecie 86 poz 1 wyrazi zgodę na wycenę syropu o poj.150ml w ilości 8 opak?

Odp. Pytanie bezzasadne. W pakiecie 86 poz. 1 jest 8 opak. po 150ml.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w pakiecie 86 poz 2 wyrazi zgodę na wycenę syropu o poj.150ml w ilości 4 opak?

Odp. Pytanie bezzasadne. W pakiecie 86 poz. 2 są 4 opak. po 150ml.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w pakiecie 86 poz 19 wyrazi zgodę na wycenę leku w tabletkach?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 87 poz 11? Produkcja leku została zakończona.

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

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 148 i 149 wyrazi zgodę na wycenę leku w tabletkach?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 100:

poz 229 - zakończona produkcja

poz. 263,264, 276 - zakończona produkcja

poz. 357 – lek wycofany z oferty

poz. 561 – lek wycofany

poz. 617 – wstrzymany obrót

poz. 642 – koniec ważności pozwolenia na obrót lekiem

poz. 704,768 – zakończona produkcja

poz. 771 – brak produkcji

poz 706- Produkcja leku została wstrzymana do końca 2025 roku.

Poz. 737 - Obrót lekiem został wstrzymany

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

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 342 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci maści w ilości 8 opak? Krem jest niedostępny.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 350 wyrazi zgodę na wycenę syropu o pojemności 130 g w ilości 108 opak?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 352 wyrazi zgodę na wycenę leku w kapsułkach miękkich?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 100 poz 412,413 do osobnego zadania?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 426,427 miał na myśli tabletki dojelitowe?

Odp. Tak.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 539,540 wyrazi zgodę na wycenę tabl. dojelitowych ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 673 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek powlekanych?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielanie pakietu 109 na dwie osobne pozycje?

Odp. Zamawiający nie rozdziela pakietu na osobne pozycje.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 136 poz 2? Lek wycofany z oferty.

Odp. Zamawiający nie wykreśla. W Rejestrze Produktów Leczniczych są 2 produkty posiadające ważne dopuszczenie do obrotu. W przypadku faktycznego braku dostępności należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 37

Czy w związku z brakiem dawki 300mg na rynku, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę dawki 400mg w ilości 24 opak? Dawka 300mg nie jest dostępna na rynku.

Odp. W pytaniu nie sprecyzowano którego pakietu, pozycji, produktu dotyczy.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający w pak 165 poz 1 wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego posiadającego pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia– zgodnie z Ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022r. poz. 2301 ze zm.). tj. produktu leczniczego wpisanego do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub Unijnego Rejestru Produktów Leczniczych lub produktu leczniczego z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 686) tj. bez konieczności wystawienia zapotrzebowania przez lekarza (import interwencyjny). Synonimowa nazwa międzynarodowa/powszechnie stosowana produktu wymaganego w pakiecie 165 poz. to Methylothioninii chloridum.

Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 153 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 153 poz 1 wycenę 234 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Opisany produkt nie jest równoważnym odpowiednikiem.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 473 wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM 2% maść do nosa 5g w ilości 4 opak?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 41

Czy w związku z problemami z dostępnością Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z pakietu 100 poz 477 ?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietu i nie wykreśla. W Rejestrze Produktów Leczniczych jest 5 produktów posiadających ważne dopuszczenie do obrotu. W przypadku faktycznego braku dostępności należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu nr 100 poz. 311. (1.) Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 311 wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany produkt leczniczy lub równoważny odpowiednik.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający w pakiecie 100 poz 311 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany produkt leczniczy lub równoważny odpowiednik.

Pytanie nr 44 dot. Pakiet nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z gładką powierzchnią z wykończeniem z mikroteksturą, poziom protein 50 µg/g, AQL 0,65? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 45 dot. Pakiet nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z AQL 0,65? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46 dot. § 3 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 47 dot. § 5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z 500 zł na 50 zł?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 48 dot. § 5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 49 dot. § 3 ust. 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytania do wzoru umowy dla części nr 1-50, 52-173 (załącznik nr 3a):

Pytanie nr 50 do §2 ust. 3 wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 3, poprzez skonkretyzowanie, że podane graniczne wielkość zmniejszenia odnoszą się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 50%, 80% lub 90% mniejszej niż pierwotnie zakładano (w przeciwnym wypadku, jeśli wartości te będziemy odnosili jedynie do wartości całego pakietu mogłoby dojść do sytuacji, że niektóre z pozycji asortymentowych nie zostaną zamówione w ogóle).

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 51 do §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy do wysokości 250,00 zł za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 52 do §5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy:

Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 53 do §7 ust. 3 pkt 4) wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację §7 ust. 3 pkt 4) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §7 ust. 3 pkt 4) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na

dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 54 do §9 wzoru umowy:

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytania do wzoru umowy dla części nr 51 (załącznik nr 3b):

Pytanie nr 55 do §3 ust. 3 wzoru umowy:

Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ ani projektu umowy. Zamawiający informuje, że indywidualnie będzie rozpatrywał takie sytuacje, gdy wystąpią.

Pytanie nr 56 do §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy do wysokości 250,00 zł za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 57 do §5 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy:

Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 58 do §9 wzoru umowy:

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 59 dot. pakietu 76

Meropenem jest antybiotykiem z grupy karbapenemów, charakteryzującej się działaniem czasowozależnym $T > MIC$. Uzyskanie skuteczności meropenemu jest uzależnione od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi. W związku z powyższym, aby uzyskać pożądany efekt skuteczności meropenemu konieczne jest podawanie go we wlewie ciągłym, który musi zachować stabilność antybiotyku rozpuszczonego we wskazanym rozpuszczalniku przez cały okres podaży wlewu.

(W przypadku np. neuroinfekcji czas wlewu powinien wynosić przynajmniej 4h).

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby meropenem posiadał konieczną do wykonania wlewu przedłużonego stabilność po rozpuszczeniu w NaCl 0,9% 6h oraz stabilność w glukozie 5% co najmniej godzinę?

Wymagana stabilność leku po rozpuszczeniu w glukozie jest szczególnie istotna w przypadku pacjentów we wstrząsie septycznym, z hiperchloremią i/lub hipernatremią, u których należy ograniczać podaż NaCl 0,9%.

Odp. Zamawiający określił minimalne wymagania dotyczące trwałości (stabilności) w opisie pakietu. Zamawiający dopuszcza dodatkowe lub dłuższe stabilności.

Pytanie nr 60 dot. pakietu 84 poz. 59 i 60

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Noradrenalina oprócz wklucia centralnego miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwy (np. brak wklucia centralnego, pacjenci na oddziałach niezabiegowych) ?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 61 dot. pakietu 84 poz. 59 i 60

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 62 dot. pakietu 128

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

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 63 dot. pakietu 147 poz.1

Czy Zamawiający 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?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 52 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 64

Czy w Pakiecie 52 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do

postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Czy w Pakiecie 52 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 223 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 66

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 223 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu Lacto30Dr. o identycznej zawartości bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w kapsułce (3 mld CFU/kaps.) i statusie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 224 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 67

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 224 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu LactoDr. krople o

identycznej zawartości bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 (1 mld CFU/kroplę) i statusie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 258 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 68

Czy w Pakiecie 100 poz. 258 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny), maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry i błon śluzowych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa. Skład: woda, pantenol, hiarulonian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwi cofanie się maści z końcówki aplikatora.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 261 i 262 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 69

Czy w Pakiecie 100 poz. 261 i 262 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmiennie wskazania i klasyfikację oraz dla poz. 262 dodatkowo odmienną postać. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 100 poz. 676 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 70

Czy w Pakiecie 100 poz. 676 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Dicaprylate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 131 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 71

Czy w Pakiecie 131 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

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

Pytanie nr 72

Czy w Pakiecie 131 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

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

Pytanie nr 73

Czy w Pakiecie 131 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 10 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 10 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

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

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający dopuści op. a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości na op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75 Pakiet nr 15

Poz. nr 8 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego, hydroaktywnego opatrunku, utrzymującego optymalnie wilgotne środowisko w ranie, skonstruowanego z warstwy pianki poliuretanowej (wchłaniającej nadmiar wydzieliny, zatrzymując ją w swojej strukturze) oraz warstwy hydrożelu (aktywnie dostarczającego wilgoć do rany przesuszanej) w rozmiarze 10 cm x 10 cm x 10 szt.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76 Pakiet nr 15

Poz. nr 9 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego, hydroaktywnego opatrunku, utrzymującego optymalnie wilgotne środowisko w ranie, skonstruowanego z warstwy pianki poliuretanowej (wchłaniającej nadmiar wydzieliny, zatrzymując ją w swojej strukturze) oraz warstwy hydrożelu (aktywnie dostarczającego wilgoć do rany przesuszanej) w rozmiarze 15 cm x 15 cm x 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77 Pakiet nr 15

Poz. nr 10 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego, hydroaktywnego opatrunku, utrzymującego optymalnie wilgotne środowisko w ranie, skonstruowanego z warstwy pianki poliuretanowej (wchłaniającej nadmiar wydzieliny, zatrzymując ją w swojej strukturze) oraz warstwy hydrożelu (aktywnie dostarczającego wilgoć do rany przesuszanej) w rozmiarze 20 cm x 20 cm x 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 Pakiet nr 15

Poz. nr 11 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego, hydroaktywnego opatrunku, utrzymującego optymalnie wilgotne środowisko w ranie, skonstruowanego z warstwy pianki poliuretanowej (wchłaniającej nadmiar wydzieliny, zatrzymując ją w swojej strukturze) oraz warstwy hydrożelu (aktywnie dostarczającego wilgoć do rany przesuszonej) na zaokrąglone części ciała (pięta, łokieć) w rozmiarze 18 cm x 18,5 cm x 10 szt.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79 Pakiet nr 15

Poz. nr 12 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego, hydroaktywnego opatrunku, utrzymującego optymalnie wilgotne środowisko w ranie, skonstruowanego z warstwy pianki poliuretanowej (wchłaniającej nadmiar wydzieliny, zatrzymując ją w swojej strukturze) oraz warstwy hydrożelu (aktywnie dostarczającego wilgoć do rany przesuszonej) o kształcie dopasowanym do okolicy krzyżowej w rozmiarze 18 cm x 18 cm x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80 Pakiet nr 15

Poz. nr 29 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie poz. 29 z Pakietu nr 15 oraz utworzenie z niej odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie pozwoli na złożenie najbardziej konkurencyjnej oferty w zakresie materiałów opatrunkowych?

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietu.

Pytanie nr 81 Pakiet nr 15

Poz. nr 29 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie poz. 29 z Pakietu nr 15. Proponowane przez nas rozwiązanie pozwoli na złożenie najbardziej konkurencyjnej oferty w zakresie materiałów opatrunkowych?

Odp. Zamawiający nie wykreśla pozycji z pakietu.

Pytanie nr 82

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym Zp/41/PN/24, Pakiet 131, pozycja 1 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej

Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie zmienia wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 83

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym Zp/41/PN/24, Pakiet 100, pozycja 224 dotycząca „Dicoflor krople 5 ml” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie zmienia wymagań określonych w SWZ

Pytanie nr 84

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 67 w poz. 1 i 2 wymaga zapisu w CHPL-u, aby lek Ampicillin w dawce 500mg i 1g posiadał zapis potwierdzony w CHPL-u w którym to czas wstrzyknięcia dożylnego wynosi od 3 do 5 minut oraz czasu infuzji dożylny wynoszącego, (dla dawek od 500mg do 2000mg) „od 5 do 20 minut?”

Odp. Wykonawca pomylił nr postępowania przetargowego i zadał pytanie do postępowania nr Zp/36/PN/24. W postępowaniu Zp/36/PN/24 w pakiecie 67 w poz. 1 i 2 nie występuje Ampicillin. Jeśli pytanie miało dotyczyć postępowania Zp/41/PN/24 to wówczas Zamawiający odpowiada: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 85 Pakiet 15, poz. 1-5

Czy zamawiający wydzieli poz.1-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające 25 mb siatki opatrunkowej w stanie rozciągniętym; 10 mb w stanie spoczynku?

Odp. Podane w pakiecie 15 poz. 1-5 w opisie przedmiotu zamówienia długości dotyczą produktu w stanie spoczynku (bez naprężeń, bez rozciągania). Zamawiający dopuszcza opakowania o innej długości z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Przykładowo w poz. 1 zamiast 310 opak. x 15 m = 4650 m można zaoferować 465 opak. x 10 m w stanie spoczynku.

Pytanie nr 86 Pakiet 16, poz. 1-10

Czy zamawiający wydzieli poz.1-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 87 Pakiet 16, poz. 5-9

Czy zamawiający wydzieli poz.5-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 10 mb w stanie spoczynku?

Odp. W pakiecie 16 poz. 5-9 nie występują produkty z opisem „10 mb”.

Pytanie nr 88 Pakiet 22, poz. 1-8

Czy zamawiający wydzieli poz.1-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 89 Pakiet 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gazę 200 m?

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

Pytanie nr 90 Pakiet 16 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 nr 91 Pakiet 16 poz. 2-10, 34-35:

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.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 92 Pakiet 16 poz. 11,12:

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

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 93 Pakiet 16 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 nr 94 Pakiet 16 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 nr 95 Pakiet 16 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 nr 96 Pakiet 16 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 nr 97 Pakiet 16 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 nr 98 Pakiet 16 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 nr 99 Pakiet 16 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 nr 100 Pakiet 16 poz.28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'6 szt.?Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

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

Pytanie nr 101 Pakiet 16 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 nr 102 Pakiet 16 poz.30:

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

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

Pytanie nr 103 Pakiet 16 poz.33:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwet pakowanych a'10szt.? Cena zostanie zaferowana za 1szt.

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

Pytanie nr 104 Pakiet 16 poz.37:

Czy Zamawiający dopuści do oceny watę opatrunkową 100% bawełnianą?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105 Pakiet 16 poz.38:

Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową 500 g z przeliczeniem ilości?

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

Pytanie nr 106 Pakiet 16 poz.38:

Czy Zamawiający dopuści watę higieniczną?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 107 Pakiet 16, poz. 5-7,9

Czy Zamawiający wymaga, by opakowania kompresów zawierały wskaźnik procesu sterylizacji poza polem załadunku, który informuje o tym, czy produkt przeszedł proces sterylizacji?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 108 Pakiet 20, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści tupfer groszek w rozmiarze 12 x 12 cm, a5?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o zbliżonej wielkości/kształcie, z tolerancją wymiarów +/-20 %.

Pytanie nr 109 Pakiet 20, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści tupfer kula w rozmiarze 30 x 30 cm, a5?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o zbliżonej wielkości/kształcie, z tolerancją wymiarów +/-20 %.

Pytanie nr 110 Pakiet 33 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 8-14kg?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 111 Pakiet 33 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 9-15kg?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 112 Pakiet 33, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 11-18 kg?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 113 Pakiet 33, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 15+ kg

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 114 Pakiet 33 poz. 5-8:

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

Odp. Zamawiający wymaga barierek wewnętrznych skierowanych do wewnątrz ale dopuszcza pieluchomajtki dodatkowo wyposażone w osłonki boczne skierowane na zewnątrz.

Pytanie nr 115 Pakiet 33, poz. 5-8

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały cztery sprężyste przylepcorzepty – posiadające zdolność do rozciągania się min. o 1 cm wzdłuż. Przylepcorzepty pod wpływem

siły działającej w obrębie pasa posiadają zdolność powrotu do pierwotnej długości, gdy siła przestaje działać - pozwala to na płynną zmianę obwodu i idealne dopasowanie oraz możliwość wielokrotnego użytkowania

Odp. Zamawiający wymaga przynajmniej pojedynczego ściągacza taliowego (elementu elastycznego), ale dopuszcza wyżej opisane cztery sprężyste przylepcorzepty.

Pytanie nr 116 Pakiet 33 poz. 5-8:

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

Odp. Zamawiający wymaga przynajmniej pojedynczego ściągacza taliowego (elementu elastycznego) ale dopuszcza wyżej opisane podwójne elastyczne ściągacze taliowe.

Pytanie nr 117 Pakiet 33 poz. 5-8:

Czy Zamawiający oczekuje pieluchomajtek o następujących chłonnościach:

S	1600 g
M	2300 g
L	2600 g
XL	2600 g

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118 Pakiet 33 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 wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie o minimalnych zakresach odpowiednio dla rozmiarów:

S	56-80 cm
M	75-110 cm
L	100-144 cm
XL	130-160 cm.

Zamawiający dopuszcza obwody w pasie o szerszych zakresach niż wymagane powyżej jako minimalne zakresy.

Pytanie nr 119 Pakiet 33 poz. 5-8:

Czy Zamawiający dopuści: pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprzewadzą mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); wewnętrzne hydrofobowe falbanki boczne oraz osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz zapobiegają wyciekom – większe bezpieczeństwo, zapobiegają wypływowi moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy, brak elementów lateksowych.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120 Pakiet 33poz. 5-8:

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o następujących chłonnościach:

S	1500 g
M	2200 g
L	2500 g
XL	2500 g

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 121 Pakiet 33, poz. 7,8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie.

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 122 Pytanie dot. projektu umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 w następujący sposób:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia

- w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej, a niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki,
 - 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad
 - w wysokości 0,3% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki,
 - 3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1 i 5), w wysokości 50 zł (słownie: pięćset złotych) za każdy przypadek,
 - 4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości maksymalnego wynagrodzenia netto pozostałej do realizacji wartości umowy
- Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Pytanie nr 123

Czy Zamawiający w Pakiecie 120 dopuści Prothrombin complex concentrate PCC zawierającym czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C i ATIII., 500j.m. Zgodnie z dostępną literaturą zawartość ATIII w PCC zabezpiecza przed powikłaniami zakrzepowo-zatorowymi:

- a) C.M.Samama „Prothrombin complex concentrates: a brief review”; European Journal of Anaesthesiology 2008; 25: 784-789
 - b) P.Hellstern at all. „Prothrombin complex concentrates: Indications, Contraindications and Risks: A Task Force Summary” ; Thrombosis Research 95 (1999) S3-S6
- Ponadto informujemy, iż Białko S w kaskadzie krzepnięcia pełni funkcję kofaktora białka C i nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert wnosimy dopuszczenie możliwości zaoferowania preparatu zawierającego czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C oraz ATIII.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zatwierdził:
Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński