



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
ul. A. Sokołowskiego 4  
58-309 Wałbrzych*

*tel. 74/64 89 700 fax 74/ 64 89 700*

*www.zdrowie.walbrzych.pl*

*szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl*

Wałbrzych, 20.11.2017 r.

**DZPZ-530- Zp/72/PN-67/17**

**Wykonawcy – wszyscy**

**Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Dostawy produktów farmaceutycznych, płynów infuzyjnych, rękawic, materiałów opatrunkowych, leków, mleka i diet” - Zp/72/PN-67/17**

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**

Pakiet nr 5 poz. 4-6

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w powyższych pozycjach rękawic pakowanych po 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.**

#### **Pytanie 2**

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?

**Odpowiedź: 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.

### Pytanie 3

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)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.**

### Pytanie 4

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. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

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

### Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”  
W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

W projektowanej ustawie o zmianie ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych oraz niektórych innych ustaw (projekt z dnia 3.02.2017 r.) zmianie ulegnie m.in. art. 11 ustawy o refundacji leków, zgodnie z którym Minister Zdrowia będzie miał możliwość **zmiany każdej decyzji refundacyjnej z urzędu** w niesprecyzowanym i nieograniczonym zakresie - art. 11 ust. 12:

*„12. Minister właściwy do spraw zdrowia może wszcząć z urzędu postępowanie w sprawie zmiany decyzji administracyjnej o objęciu refundacją oraz ustaleniu urzędowej ceny zbytu dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobu medycznego w przypadku:*

- 1) zagrożenia wystąpienia istotnego ograniczenia dostępności świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych lub*
- 2) znacznego wzrostu odpłatności lub dopłat świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, lub*

3) *wystąpienia nowych okoliczności faktycznych lub pojawienia się nowych dowodów wpływających na ocenę kryteriów, o których mowa w art. 12 pkt 3–12.*”

Powyższe oznacza, że Minister Zdrowia będzie mógł w każdym czasie zmienić każdą decyzję refundacyjną skracając jej okres obowiązywania uniemożliwiając zobowiązanie się przez wykonawcę do zapewnienia utrzymywania statusu refundacyjnego produktu. Utrzymanie zaś statusu refundacyjnego leku nie zależy jedynie od działania bądź zaniechania wykonawcy, lecz jest od niego niezależne. Nie można więc obarczać jedynie Wykonawcę ryzykiem istotnej zmiany okoliczności powodującej, że dalsza realizacja umowy, staje się dla Wykonawcy nie tylko nieopłacalna, co wręcz niemożliwa.

Ponadto z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów spełniających wymogi równoważności.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.**

#### **Pytanie 6**

##### § 6 ust. 2 wzoru umowy - termin ważności dostarczonych produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie okresu przydatności produktów w Pakiecie nr 10 oraz 14 z 1 roku do **6 miesięcy** od daty realizacji dostawy lub ewentualnie dopuści możliwość skrócenia wymaganego we wzorze umowy terminu za każdorazową zgodą uprawnionego przedstawiciela Zamawiającego.

Uzasadnienie: Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, oprócz tego, zgodnie z Prawem farmaceutycznym, produkty lecznicze są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu do ostatniego dnia swojego terminu ważności.

**Odpowiedź: Zamawiający**

#### **Pytanie 7**

Czy w pakiecie nr 175 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml - 9 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym, wymaga Sevofluranum do parowników będących aktualnie na bloku operacyjnym tj. z zamkniętym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów (nakręcanych) łączących butelkę z parownikiem?

**Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga zamkniętego, fabrycznie zamontowanego systemu napełniania kompatybilnego z posiadanymi parownikami.**

#### **Pytanie 8**

##### Pakiet nr 145.

W związku z tym, że nie wszyscy Wykonawcy posiadają w swojej ofercie pełny asortyment produktów wymaganych w Pakiecie nr 145, prosimy, by Zamawiający zechciał wydzielić Pozycję nr 6 „Sol-Cart B 650 g” i utworzył oddzielny Pakiet zawierającą tylko Poz. 6, przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela poz. 6 z Pakietu nr 145.**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź: 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.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odpowiedź: Nie. Zmianę fiolki na ampułkę wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.**

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź: Nie. Zmianę fiolki na ampułkę lub ampułkostrzykawkę wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.**

**Pytanie 12**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź: 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.**

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

**Odpowiedź: 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.**

**Pytanie 14**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

### **Pytanie 15**

Pakiet nr 104 poz. 90 i 91:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienne wskazania i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**

### **Pytanie 16**

Pakiet nr 195:

- Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

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

### **Pytanie 17**

Pakiet nr 195:

- Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

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

### **Pytanie 18**

Pakiet nr 82 poz. 28:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia opisu suplementu diety, Zamawiający dopuści zamiennik zawierający w swoim składzie asparaginian ornityny (100mg) i cholinę (35mg), konfekcjonowanego w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 82 poz. 28 dopuszcza wyżej opisany produkt.**

### **Pytanie 19**

Pakiet nr 176 poz. 345:

- Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (bez identycznych składników kompozycji zapachowej, klasyfikowanych jako alergeny) takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania

(pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), o masie 250g – po przeliczeniu podanej masy na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 176 poz. 345 dopuszcza zamiennik posiadający wyżej opisane cechy jeżeli jest to hipoalergiczny krem barierowo-ochronny.**

**Pytanie 20**

Pakiet nr 176 poz. 345:

- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kremu barierowo- ochronnego?

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 176 poz. 345 wymaga zaoferowania kremu barierowo-ochronnego.**

**Pytanie 20**

Pakiet nr 176 poz. 126 i 127:

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kroplę, występującego w takiej samej postaci jak preparat w poz. 126, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach o pojemności 5 ml (po odpowiednim przeliczeniu dawek w przypadku poz. 127).

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 176 poz. 126 dopuszcza wyżej opisany zamiennik LactoDr. krople 5 ml.**

**Zamawiający w pakiecie nr 176 poz. 127 nie dopuszcza wyżej opisanego zamiennika Lacto Dr. krople 5 ml ze względu na odmienną postać.**

**Pytanie 21**

Pakiet 5, poz. 4-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 100 lub 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 100 lub 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 21**

Czy w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide ze wskazaniem u pacjentów z zespołem krupy-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii 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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 22**

**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide ze wskazaniem u pacjentów z zespołem krupy-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii 0,125, 0,25 i 0,5 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?**

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 23**

**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide ze wskazaniem u pacjentów z zespołem krupy-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii 0,125, 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 24**

Czy w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide ze wskazaniem u pacjentów z zespołem krupy-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii 0,125, 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml) Zamawiający wymaga leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie 25**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide ze wskazaniem u pacjentów z zespołem krupy-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii 0,125, 0,25 i 0,5 mg/ml 2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie 26**

Pakiet 80 pozycja 44:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

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

#### **Pytanie 27**

Pakiet 80 pozycja 44:

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości.**

#### **Pytanie 28**

Pakiet Nr 80 Leki, ilość pozycji 78

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 75 blistrów w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

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

**Pytanie 29**Pakiet Nr 80 Leki, pozycja 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 44 z Pakietu nr 80- Leki i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji 44 z pakietu nr 80.**

**Pytanie 30**Pakiet Nr 10 Materiały opatrunkowe, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 1 dopuszcza wyżej opisany produkt pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ tj. jest przezroczysty, o wymiarach 6 cm x 8-8,5 cm.**

**Pytanie 31**Pakiet Nr 10 Materiały opatrunkowe, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 2 dopuszcza wyżej opisany produkt pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ tj. jest przezroczysty, o wymiarach 10 cm x 12 cm.**

**Pytanie 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela poz. 1 z pakietu nr 10.**

**Pytanie 33**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela poz. 2 z pakietu nr 10.**

#### **Pytanie 34**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 90 Leki, poz.10 (Marcaine Spinal Heavy 0,5% Amp. x 5, 4ml) wymaga zaofiarowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie 35**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 1 z pakietu 19 (Fraxiparine 0,3 ml)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela poz. nr 1 z pakietu 19.**

#### **Pytanie 36**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr 19 poz. 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 200 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 13 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 13 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt. (w ilości 130 szt.)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w pakiecie nr 19 poz. 1 na zamianę 200 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml. Postać wielodawkową należy zaofiarować w poz. nr 5 pakietu 19.**

#### **Pytanie 37**

Ticagrelor na rynku polskim jest dostępny tylko w dawce 90 mg x 56 tabletek (4 blistry po 14 tabletek). W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem, czy w pakiecie nr 104 poz. 284 należy wycenić dawkę 90 mg czy pozostawić pozycję bez wyceny?

**Odpowiedź: W pakiecie nr 104 poz. 284 zamawiający dopuszcza wycenę dawki 60 mg lub 90 mg.**

#### **Pytanie 38**

Czy Zamawiający w umowie § 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.

**Odpowiedź: 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.**

#### **Pytanie 39**

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?

**Odpowiedź: 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.**

#### **Pytanie 40**

Czy Zamawiający w par. 6.2 wpisze, że termin ważności wynosić ma 12 miesięcy (a nie ‘dłuższy, niż 1 rok’)? Zapis taki będzie wówczas zbędny z zapisem par. 6.3.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.**

**Pytanie 41**

Czy Zamawiający w par. 8.1.1. zamiast od godziny zwłoki naliczać będzie kary umowne od dnia zwłoki? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.**

**Pytanie 42**

Ze względu na zakończenie produkcji produktów, prosimy o wykreślenie z Pakietu 1, pozycji 4;5;8.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla z pakietu 1, pozycji 4;5;8.**

**Pytanie 43**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 1-13 produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worków z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worków w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

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

**Pytanie 44**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 12 i 13 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l; pH 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności odpowiednio 500ml i 1000ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

**Pytanie 45**

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 2, pozycji 11 do oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela z pakietu 2, pozycji 11.**

**Pytanie 46**

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 4, pozycji 9-11 do oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela z pakietu 4, pozycji 9-11.**

**Pytanie 47**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 90 pozycja 10 aby Bupivacainum spinal była roztworem hiperbarycznym?

**Odp. Zamawiający wymaga w pakiecie 90 pozycja 10 aby zaoferowany produkt leczniczy był roztworem hiperbarycznym.**

**Pytanie 48**

Czy Zamawiający w pakiecie 192 pozycja 1 i 2 wymaga, aby Metamizol miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

**Odp. Zamawiający w pakiecie 192 pozycja 1 i 2 wymaga aby zaoferowane produkty lecznicze miały możliwość podania osobie dorosłej maksymalnej dawki dobowej 5g.**

**Pytanie 49**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Pylargin w pakiecie 192 pozycja 1 i 2 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań?

**Odp. Zamawiający w pakiecie 192 pozycja 1 i 2 (Metamizole sodium) wymaga aby zaoferowane produkty lecznicze zgodnie z ChPL nie wykazywały niezgodności przy mieszaniu z roztworem tramadolu.**

**Pytanie 50**

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 83 pozycja 45 i 46 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Pyralginą zgodnie z Chlp produktu?

**Odp. Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 45 i 46 (Tramadol hydrochloride) wymaga aby zaofertowane produkty lecznicze zgodnie z ChPL nie wykazywały niezgodności przy mieszaniu z roztworem metamizolu.**

**Pytanie 51**

dot. Pakiet nr 164.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje na dostarczenie w pakiecie nr 164, w pozycji nr 4, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E z elektrolitami, 1500ml?

**Odp. Nie zamawiający oczekuje w pakiecie nr 164, w pozycji nr 4 produktu Olimel N9 1500ml bez elektrolitów lub równoważnego odpowiednika.**