



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W PRZASNYSZU**



06-300 Przasnysz, ul. Sadowa 9, centrala tel. 29 753 43 00, sekretariat 29 753 43 18, fax 29 753 43 80

NIP 761-13-33-881 REGON 000302480
www.szpitalprzasnysz.pl sekretariat@szpitalprzasnysz.pl

BDO: 000110316

SPZZOZ.ZP/14/2020

Przasnysz 06.07.2020 r.

Do wszystkich,

Którzy pobrali SIWZ

Dotyczy: przetargu na dostawę leków dla SPZZOZ w Przasnyszu – SPZZOZ.ZP/9/2020.

W związku z pytaniami, które wpłynęły do Zamawiającego udzielamy odpowiedzi:

Pyt. 1

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 2

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampulki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 3

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 4

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 5

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 6

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampulki-pojemniki, - i odwrotnie?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt 7

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 8

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Każda zamiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym Pakiecie chce zamienić.

Pyt. 9

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

*Odp. Jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią **faktyczną** cenę sprzedaży.*

Pyt. 10

Dotyczy pakietu 8 pozycja 1. Czy zamawiający dopuści preparat w opakowaniu * 42 tabletki?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 11

Dotyczy pakietu 13 pozycja 23 i 25 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki dojelitowej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 12

Dotyczy pakietu 13 , pozycje 10 i 11. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 28 tabletek?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 13

Dotyczy pakietu 13 , pozycje 12 i 13. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 5 fiolek. Są to dostępne na chwilę obecną opakowania.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 14

Dotyczy pakietu 11 pozycja 73. Czy zamawiający dopuści wycenę : Cipronex 0.3%, 3 mg/ml, krople do oczu,5ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 15

Dotyczy pakietu 11 pozycja 83. Czy zamawiający dopuści wycenę: Vitacon,10 mg, tabl.draż., 30 szt,bl?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 16

Dotyczy pakietu 12 pozycja 36. Czy zamawiający dopuści wycenę: Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 17

Dotyczy pakietu 11 pozycja 89. Czy zamawiający dopuści wycenę Somatostatin-Eumedica,3mg,pr.roz.d/sp.r.d/wst,2amp?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 18

Dotyczy pakietu 19, pozycja 77. W związku z dostępnością preparatu Siarczan protaminy 1% - 5 ml pakowanego tylko po 10 amp, prosimy o dopuszczenie tego opakowania oraz określenie ilości jaką należy wycenić.

Odp. Jeżeli preparat dostępny jest tylko po 10 ampulek zamawiający zamawia 1 op.

Pyt. 19

Dotyczy pakietu 18, pozycja 8. Czy zamawiający dopuści: Aldactone, 20 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 20

Dotyczy pakietu 18, pozycja 35. Czy zamawiający dopuści Węgiel Leczniczy Microfarm,200mg,kaps.twarde,20szt?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 21

Dotyczy pakietu 19, pozycja 56. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu: Panthenol S.O.S., spray, 130 g?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Pod warunkiem, że preparat jest zarejestrowany jako lek.

Pyt. 22

Dotyczy pakietu 19, pozycja 111. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 23

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w -pakiet 19, pozycja 103.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 24

Dotyczy pakietu 18, pozycja 72 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 25

Dotyczy pakietu 11, pozycja 64. Czy zamawiający dopuści wycenę Oxycodone Kalceks, 10mg/ml; 1ml, rozt.d/wst, inf, 10amp

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 26

Dotyczy pakietu 11, pozycja 55. Czy zamawiający dopuści wycenę Midazolam Accord, 1mg/ml; 5ml, rozt.d/wstrz, inf, 10amp?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 27

Dotyczy pakietu 11, pozycja 56. Czy zamawiający dopuści wycenę Midazolam Accord, 5mg/ml; 3ml, rozt.d/wstrz, inf, 10amp ?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 28

Dotyczy pakietu 11, pozycja 57. Czy zamawiający dopuści wycenę Midazolam Accord, 5mg/ml; 10ml, rozt.d/wstrz, inf, 1amp ?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 29

Dotyczy pakietu 11, pozycja 15. Czy zamawiający dopuści wycenę Cisatracurium Kalceks, 2 mg/ml; 5ml, roztw.d/wst, infuz, 5amp?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 30

Dotyczy pakietu 39, pozycja 3. Czy zamawiający dopuści wycenę: Dexmedetomidine Kalceks, 100mcg/ml; 2ml, konc.d/s.r.d/inf, 25amp?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 31

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5

mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 32

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.2 i 3. pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odp. Zamawiający wymaga aby leki w poz.2 i 3. pochodziły od jednego producenta i dopuści wycenę preparat jak w zapytaniu

Pyt. 33

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 3. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 2i 3. pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odp. Zamawiający wymaga aby leki w poz.2 i 3. pochodziły od jednego producenta i dopuści wycenę preparat jak w zapytaniu

Pyt. 34

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 35

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp ?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ.

Pyt. 36

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 33. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt? ▽

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wymaga preparatu zarejestrowanego jako lek.

Pyt. 37

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 88. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę 20 op.

Pyt. 38

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Pyt. 39

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 18. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 40

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 19. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 41

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 42

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp. ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 43

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 51. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 44

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.. Wymaga preparatu zarejestrowanego jako lek.

Pyt. 45

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 101. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z Pakietu.

Pyt. 46

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 47

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ..

Pyt. 48

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ..

Pyt. 49

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 59. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ..

Pyt. 50

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 5. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 51

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 4. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 52

Dotyczy pakietu 21, poz 24. Produkt aktualnie pakowany jest tylko po 5 szt. Prosimy o dopuszczenie * 5 amp. Jaka ilość wycenić?

*Odp. Zamawiający dopuszcza 250 op. * 5 amp.*

Pyt. 53

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ..

Pyt. 54

Dotyczy pakietu 26 pozycja 36. Czy zamawiający dopuści wycenę: In-Duct 1000(Thiopentone)1000mg,pr.d/sp.rozt,25fiol?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ..

Pyt. 55

Dotyczy pakietu 29 pozycja 1,2,3, Prosimy o określenie wielkości opakowania.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę 60 op. x 1 but. Lub 10 op x 6 but.

Pyt. 56

Dotyczy pakietu 39 pozycja 11, Prosimy o określenie wielkości opakowania.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę 60 op. x 1 but. Lub 10 op x 6 but.

Pyt. 57

Dotyczy pakietu 39 pozycja 7. Prosimy o dopuszczenie preparatu na jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 57

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki powlekanej w :

-- pakiet 12, pozycja : 4, 22, 32, 49, 50

Odp. Zamawiający dopuszcza.

- -pakiet 13: pozycja : 18, 21, 22, 29, 30, 32, 33

Odp. Zamawiający dopuszcza.

- pakiet 18, pozycja : 105, 115, 116

Odp. Zamawiający dopuszcza.

- pakiet 19, pozycja: 2, 4, 5, 15, 93, 113

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 58

Czy Zamawiający w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt.

a):

Zamawiający ma prawo naliczyć Dostawcy kary umowne:

- a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia składanego przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy za każdy dzień zwłoki, jeżeli wina leżeć będzie po stronie Dostawcy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.

Zamawiający odstąpi od naliczania kar jeżeli Dostawca udokumentuje, że przyczyny zmiany terminu dostawy nie leżą po jego stronie.

Odp. Zamawiający pozostawia wielkość kar bez zmian. Kart dotyczą niezrealizowanego jednostkowego zamówienia., jednocześnie dodaje zapis jak w zapytaniu:

„ Zamawiający odstąpi od naliczania kar jeżeli Dostawca udokumentuje, że przyczyny zmiany terminu dostawy nie leżą po jego stronie.”

Pyt. 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 60

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 11 pozycji nr 36 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i

podpajęczynówkowo?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 61

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 64 i 65 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 62

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 74 i 75 zgodnie z Charakterystykami Produktów Lecznicznych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pyt. 63

Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku sewofluran, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju parowników będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

UZASADNIENIE

Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 3 PZP). Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 29 ust. 1 PZP nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia.

A contrario niepełny i nieprecyzyjny opis przedmiotu zamówienia, nieuwzględniający wszystkich okoliczności i wymagań mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty narusza art. 29 ust. 1 PZP, a zarazem narusza zasady uczciwej konkurencji, o których mowa w art. 29 ust. 2 PZP i stanowi podstawę do wniesienia przez wykonawcę odwołania do Krajowej Izby Odwoławczej. W jednym z wyroków KIO wskazała, że obowiązkiem zamawiającego jest podjęcie wszelkich możliwych środków w celu wyeliminowania elementu niepewności wykonawców co do przedmiotu zamówienia poprzez maksymalnie jednoznaczne i wyczerpujące określenie przedmiotu zamówienia. Nie może usprawiedliwiać braku wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia stwierdzenie, że wykonawca winien uwzględnić w wycenie zamówienia wszystkie ryzyka.

Podkreślić bowiem należy, że wycena ryzyk związanych z wykonaniem zamówienia może być niemożliwa właśnie ze względu na niewłaściwy opis przedmiotu zamówienia. Nie można bowiem wyliczyć ewentualnego kosztu ryzyka, którego wykonawca nie ma możliwości zidentyfikować z uwagi na brak odpowiedniej i wyczerpującej informacji w SIWZ (wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 18 maja 2015 r., KIO 897/15, Legalis). „Zamawiający winien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jaki produkt i na jakich warunkach mogą zaoferować, aby spełniał wymagania SIWZ. Niezbędne jest, aby opis przedmiotu zamówienia był sporządzony w sposób jasny, zrozumiały i zawierający wszystkie elementy niezbędne do prawidłowego sporządzenia oferty” (wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 20 marca 2017 r., KIO 641/17, Legalis). Należy podkreślić, że mimo zmiany przepisów wynikające z implementacji dyrektywy klasycznej, zasady dokonywania opisu przedmiotu zamówienia pozostały bez zmian, w konsekwencji czego powołane orzeczenia pozostają w mocy.

Odp. Zamawiający posiada parowniki firmy AbbVie w których używany jest preparat z poz. 2. Zamawiający dopuszcza środek kompatybilny z tymi parownikami, a jeżeli składający ofertę nie posiada takiego preparatu Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na inny środek wraz z udzieleniem parowników 4 szt. które mogą pracować z oferowanym środkiem. Parowniki muszą mieć aktualny przegląd przez cały okres obowiązywania umowy.

Pyt. 64

Czy Zamawiający w zadaniu nr 39.poz. 2. wymaga możliwości zamówienia u Oferenta pojedynczych opakowań/sztuk leku? Takie rozwiązanie daje możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi poprzez zmniejszenie zapasów w aptece szpitalnej.

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zamawiania po 1 szt.

Pyt. 65

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 14 i w pakiecie 11 poz. 45 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 w pakiecie 19 poz. 14? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako lek

Pyt. 66

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 14 i w pakiecie 11 poz. 45 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako lek

Pyt. 67

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 14 i w pakiecie 11 poz. 45 w przedmiotowym postępowaniu:

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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako lek

Pyt. 68

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 14 i w pakiecie 11 poz. 45 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zawierającego liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako lek

Pyt. 69

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 39 w przedmiotowym postępowaniu:

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Pyt. 70

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 39 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości

krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600mg/dl, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Pyt. 71

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 39 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odp. na pyt. 69, 70, 71 Zamawiający nie dopuszcza pasków jak w pytaniach. W opisie Zamawiający nie wskazuje dostawcy przedmiotu zamówienia tym samym nie narusza art. 7 i art. 29 ustawy Pzp.. Podstawowym warunkiem jest jednak aby dostarczone paski były kompatybilne z posiadanymi urządzeniami., Nie wskazuje przy tym producenta pasków ani ich nazwy handlowej. Wykonawca może przedmiot zamówienia zakupywać nie tylko od wytwórcy ale i u innych podmiotów które dystrybuują paski. Zamawiający posiada sprzęt, który spełnia wszystkie wymogi, jest sprawdzony i używany we wszystkich komórkach szpitala. Zamawiający przyjmuje zasadę stosowania sprzętu ujednoliconego dla całego szpitala gdyż to ułatwia obsługę przez personel. Zastosowanie nowego typu glukometrów wymagałoby wymiany obecnie posiadanych, ich utylizację co byłoby dodatkowym kosztem dla Zamawiającego

Pyt. 72

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 39 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z posiadanymi glukometrami.

Pyt. 73

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz. 33 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako lek.

Dodatkowo zamawiający zmienia odpowiedzi na pyt 44 i 45 w odpowiedziach z dnia 26.06.2020 r na następujące:

Pyt. 44

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany lek w Pakiecie 9 poz. 5-7 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pyt. 45

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaferowany lek w Pakiecie 9 poz. 5-7 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

KIEROWNIK APTEKI
SPZZOZ w Przasnyszu
WKI
mgr Wanda Kaluszkiewicz

Z poważaniem

DYREKTOR
SP

Grzegorz Magnuszewski
mgr Grzegorz Magnuszewski

SAMODZIĘLNIE WYKONANY ZBIÓR
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
08-300 Przasnysz, ul. Sądowa 9
tel.centr (0-29) 75 34 300, seki (0-29) 75 34 318
fax (0-29) 75 34 380
NIP 761.13.33.881 * REGON 000302480