

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

**sekretariat** 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

**NIP:** 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 21.10.2019r.

**Do wszystkich  
Wykonawców**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych, (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.), którego przedmiotem jest **dostawa leków** zgodnie z **Załącznikiem nr 1 do SIWZ** - opisem szczegółowym. Nr sprawy: 44/PN/19

**(1) Pytania Wykonawcy pierwszego:**

Część nr 12

Pozycja 66

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?  
sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g;  
disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml  
Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**(2) Pytania Wykonawcy drugiego:**

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampulko-strzykawkę.**

**Pytanie 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ( podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę)**

**Pytanie 3** - 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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ( podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę)**



**Pytanie 4** – 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:** *Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem/częścią*

**Pytanie 5** – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę .*

**Pytanie 6** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie dopuszcza.*

*Zamawiający dopuszcza możliwość dla części 16 poz.42 produkt z tymczasowym pozwoleniem do obrotu.*

### **(3) Pytania Wykonawcy trzeciego:**

1. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zapisów SIWZ dotyczących kryteriów oceny ofert w zakresie kryterium nr II oraz III poprzez dodanie najkrótszych oczekiwanych parametrów w zakresie terminu dostaw na cito oraz maksymalnego dla terminu przydatności. Należy zauważyć, że brak sformułowania minimalnego okresu może prowadzić do wskazania przez wykonawców dowolnych, często nierealnych parametrów. Tymczasem Zamawiający nie może odrzucić z tego powodu oferty, nawet, gdyby zaproponowano termin dostaw 15 minut i termin przydatności 10 lat. Takie oferty – całkowicie nierealne – muszą zdobyć najwyższą liczbę punktów, gdyż nie ma możliwości ich odrzucenia. Wykonawca wnosi o określenie najkrótszego oczekiwanego terminu dostaw na cito na np. 24 godziny, zaś maksymalnego terminu przydatności na 12 miesięcy.

**Odpowiedź:** *Zamawiający zmienia pkt. XIII SIWZ: OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT*

**Kryterium I: cena – waga kryterium 60%**

**Kryterium II: termin dostawy na cito – waga kryterium 20%**

**Kryterium II: termin przydatności – waga kryterium 20%**

#### **Kryterium I:**

Ocena oferty będzie dokonywana na podstawie „ceny” podanej w formularzu ofertowym, według wzoru:

$$P_c = \frac{C_n}{C_{ob}} \times 100 \times W_c$$

$P_c$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę badaną w kryterium „cena”

$C_n$  – najniższa zaoferowana cena spośród wszystkich cen z ofert podlegających ocenie

$C_{ob}$  – cena oferty badanej

$W_c$  – waga kryterium „cena” (tj. 60%) w postaci ułamka (0,60)

W kryterium można uzyskać maksymalnie **60 punktów**.

#### **Kryterium II:**



W kryterium „**termin dostawy cito**” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– dostawa do 48 godzin = 10 pkt

– dostawa do 24 godzin = 20 pkt

Dostawa „cito” nie może być dłuższa niż 48 godzin.

$P_T$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „**terminu dostawy cito**”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

### **Kryterium III:**

W kryterium „**termin przydatności**” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– termin przydatności 6 msc = 10 pkt

– termin przydatności 12 msc lub więcej = 20 pkt

Termin przydatności nie może być krótszy niż 6 msc od daty dostawy.

$P_P$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „**termin przydatności**”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

**Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów, obliczoną według wzoru:**

$$P = P_C + P_T + P_P$$

$P$  – łączna liczba punktów uzyskanych przez badaną ofertę

2. Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej w zakresie produktów leczniczych? 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, nawet potwierdzonych faksem.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis umowy w §2 ust 4, który otrzymuje brzmienie:**

*Dostawa będzie odbywać się w uwzględnionych na bieżąco wielkościach transz, w terminie 3 dni roboczych od złożenia zamówienia. Możliwość dostaw awaryjnych do ..... godzin od daty złożenia zamówienia faksem bądź e-mailem. Gdy termin dostawy awaryjnej wypadnie w dzień świąteczny, dostawa nastąpi w najbliższym dniu roboczym.*

3. Czy Zamawiający wykreśli zapisy par. 6.1 i 6.2 dotyczące gwarancji? Na dostarczane produkty udzielana jest rękojmia. Warunki gwarancyjne nie zostały sprecyzowane przez Zamawiającego, więc będą one identyczne, jak warunki rękojmi, zatem udzielanie nie ma żadnego sensu gospodarczego dla Zamawiającego i dubluje rękojmię.; Nadto umowa nie zawiera oczekiwanego okresu gwarancji, co jest sprzeczne z ustawą PZP, która nie zna trybu „uzupełniania” umowy o kluczowe parametry po wyborze Wykonawcy. Okres gwarancji powinien być wskazany przez Zamawiającego już w SIWZ albo stanowić kryterium wyboru ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis umowy w §6. Umowy w brzmieniu:**

*Wykonawca wystawi Zamawiającemu każdorazowo pisemną dokument potwierdzający termin przydatności na dostarczoną partię towaru obowiązujący przez okres ... miesięcy, liczony od daty podpisania protokołu odbioru tej partii.*

1. *Dokument potwierdzający termin przydatności zostanie doręczony odbiorcy nie później niż w dniu podpisania protokołu odbioru towaru.*



2. **Wykonawca udziela rękojmi za wady fizyczne i prawne dostarczanego towaru.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego w Części 14 poz. 17, w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostaw na CITO w Części 14 poz. 17, w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dostaw na CITO w części 14 poz. 17.**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 14 poz. 18-19 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)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

6. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 14 poz. 18-19 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

7. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Części 14 poz. 18-19 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **(4) Pytania Wykonawcy czwartego:**

1. Czy Zamawiający w pozycji 24 zadanie 4 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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: Zgodnie z SIWZ.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **(5) Pytanie Wykonawcy piątego**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 2 i 3 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga**

#### **(6) Pytanie Wykonawcy szóstego:**

Czy Zamawiający w Części 7, poz. 37 (Bupivacainum 5 mg / ml x 5 amp a 4 ml, fiolka sterylna) 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)

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**(7) Pytania wykonawcy siódmego.:**

1. Do treści §1 ust. 4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów §1 ust. 4 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

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

2. Do treści §2 ust. 5 ostatnie zdanie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §2 ust. 5 umowy w brzmieniu:**

*W przypadku nieterminowych realizacji dostaw lub dostaw niezgodnych pod względem towaru bądź ilości z zamówieniami – będzie naliczana przez Zamawiającego kara w wysokości 0,5% za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości zamówionych, a nie dostarczonych przez Wykonawcę. Naliczanie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany. W przypadku nie wywiązania się z zamówienia a zaistniała konieczność pilnego zakupu Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą w cenie między ofertową a ceną zakupu u innego Wykonawcy, z zastrzeżeniem art. 555 K.C*

3. Do treści §2 ust. 8. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy**

4. Do treści §4 ust. 3. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust. 3 jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu



zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

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

5. Do treści §5 ust. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania o zmianie przepisów powszechnie obowiązujących mających wpływ na cenę, z uwagi na fakt, że informacje te są ogólnie dostępne i wprowadzane odpowiednim aktem prawnym?

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

**(7.2) Drugie pytania Wykonawcy siódmego:**

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę)**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawki.**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiołek i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawki.**

Proszę o wyrażenie zgody w pozycjach gdzie występuje j.m. amp, fiol. tabl.. Szt., wycenę za zaoferowane opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w części 5 poz. 4 Dalteparinum w dawce 10 000/04ml. Tylko takie opakowanie występuje na rynku

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie w części 9 poz. 36 Gąbka żelatynowa 8cm\*5cm\*1mm \*20 szt. Tylko takie opakowanie występuje na rynku

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Proszę o doprecyzowanie czy w części 9 poz. 37 Zamawiający miał na myśli Garamycin 130g w wielkości 10\*10\*05 czy 5\*20\*05?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Garamycin 130g w wielkości 10\*10\*05.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 9 poz. 39 Glikopironium bromide 44mg \* 30 kaps 14 op. Tylko takie opakowanie występuje na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Część 9, poz. 48-hydroxyzyni hydrochloridum syrop (1,6 mg/g) – brak na rynku, termin wznowienia produkcji nieznan, prosimy o dopuszczenie hydroxyzyni 10mg/5ml 250 g 150 op

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



Proszę o doprecyzowanie czy w części 11 poz. 24 Zamawiający miał na myśli wycenę Digoxin w dawce 0,25/ml 2 ml \*5 amp . Jedyne produkty na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 11 poz. 44 lactobacillus \*12 sasz z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 11 poz. 46 lactobacillus \*10 sasz z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 12 poz. 1 Ibuprofen zawieszina w wielkości 130 g 60 op . Tylko takie opakowanie występuje na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 12 poz. 19 kropli Colinox 20 ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Proszę o doprecyzowanie czy w części 12 poz. 20 Zamawiający miał na myśli wycenę Lactulosum 7,5/15ml syrop 150 ml . Tylko takie opakowanie występuje na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuszcza w części 12 poz. 67 wycenę 17 opakowań 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.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Część 12, poz. 69- Nicergoline 4mg +rozp \*5 fl - zakończona produkcja , prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem/częścią**

Proszę o doprecyzowanie czy w części 16 poz. 15 Zamawiający miał na myśli wycenę Sulodexide 250j.LS . Tylko takie opakowanie występuje na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający w części 16 poz. 19 dopuści preparat o tej samej substancji czynnej jednak o mniejszej pojemności fiołki 5 ml Terlipressini ,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 100op?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający w części 16 poz. 31 dopuści preparat w wielkości \*90 szt bez inhalatora w ilości 10 op, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej. Inhalatory są wycenione w osobnej pozycji nr 32.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 16 poz. 42 produkt Tuberculin dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Część 16, poz. 48- Vecuronium 4mg/ml \*10 amp- zakończona produkcja , prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.



**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie/części 16 wykreśla pozycję 48 z pakietu/części.**  
Proszę o doprecyzowanie czy w części 18 poz. 6 Zamawiający miał na myśli wycenę

Formoteroli kaps \* 60 w ilości 24 op ?

**Odpowiedź: Zamawiający w cz.18 poz. 5 ma na myśli formoteroli fumarate 12mcg kaps x 60szt. w ilości 24 op.**

Czy Zamawiający wymaga aby w części 20 poz. 1,2 pochodziły od jednego producenta.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**(8) Pytania Wykonawcy ósmego:**

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji 2 ma na myśli dietę Nutrison Energy, bezresztkową hiperkaloryczną (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszanek białek (serwatka, kazeina, soja, grochu), białko 6g/100 ml, opakowanie 500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w dietę**

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji 1 ma na myśli dietę Nutrison Energy, bezresztkową hiperkaloryczną (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszanek białek (serwatka, kazeina, soja, grochu), białko 6g/100 ml, opakowanie 1000ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

3. Czy Zamawiający w pakiecie 22 pozycji 7ma na myśli dietę normalizująca glikemię o smaku waniliowym, hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatoresztkową (zawierająca 6 rodzajów błonnika rozpuszczalnego i nierozpuszczalnego) typu Nutrison Dison Energy HP w opakowaniu 1000 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji 8 ma na myśli dietę peptydową opartą na mieszaninie peptydów i wolnych aminokwasów, co sprzyja lepszemu ich wchłanianiu, kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy (0,1 g/ 100ml), niskotłuszczowa - 1,7 g/100ml w opakowaniu 500 ml typu Nutrison Advanced Peptisorb?.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji 9 ma na myśli dietę peptydową opartą na mieszaninie peptydów i wolnych aminokwasów, co sprzyja lepszemu ich wchłanianiu, kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy (0,1 g/ 100ml), niskotłuszczowa - 1,7 g/100ml w opakowaniu 1000 ml typu Nutrison Advanced Peptisorb?.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**(9) Pytania wykonawcy dziewiątego:**

1. **Pakiet 3 poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Imipenem w opakowaniu typu fiolka x 10 szt. z przeliczeniem ilości ?

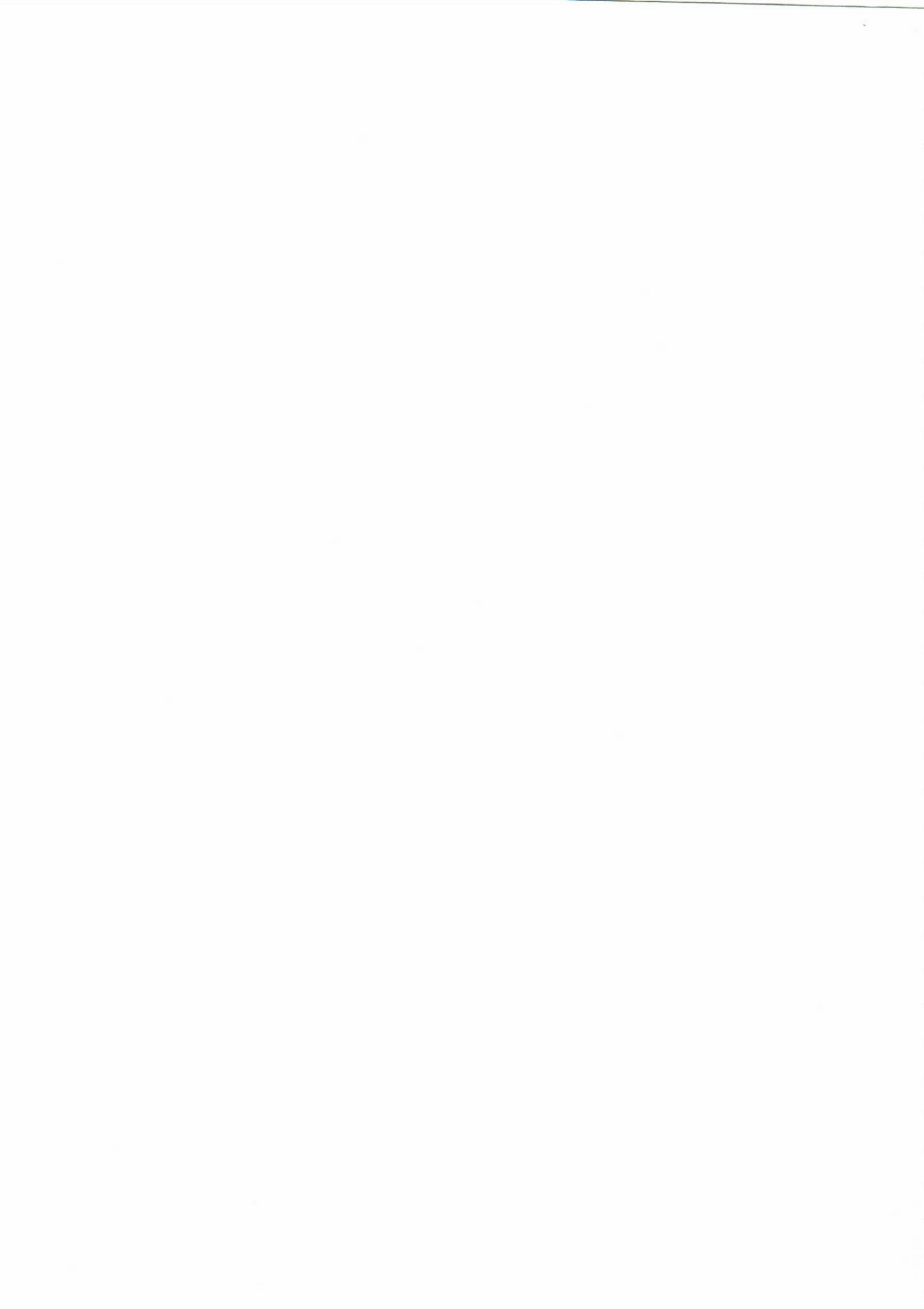
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Kalium Chloratum w opakowaniu typu ampulka x 20 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

3. **Pakiet 21 poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Addiphos w opakowaniu x 10 fiolek z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**





4. **Pakiet 21 poz. 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**(10) Pytania wykonawcy dziesiątego:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 44 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Lacto30Dr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* o stężeniu takim jak podano w SIWZ, występującego w postaci kapsułek (z możliwością otwierania kapsułek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr., zawierającego żywe, mikroenkapsulowane kultury bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1,2 mld CFU/ kapsułkę, które odpowiada skuteczności 6 mld CFU/kaps w preparacie w postaci liofilizatu (z możliwością otwierania kapsułek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 45 i 46 w przedmiotowym postępowaniu:

3. 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

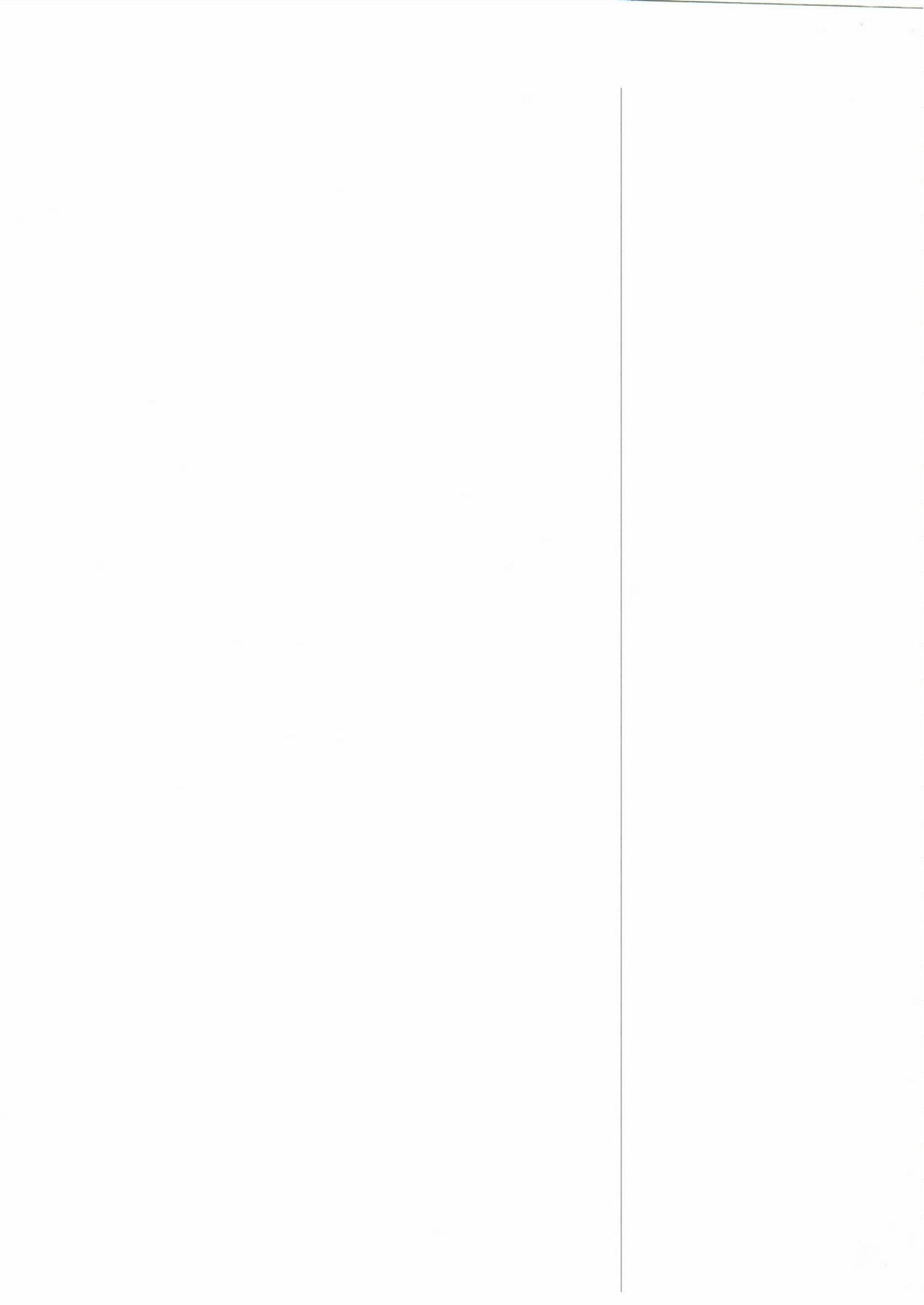
5. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych, nie wymagającego podawania minimum 3 razy na dobę?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**(10.2) Drugie pytania firmy Diatcher:**



Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 12 poz. 7, pakiet 15 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 w pozycji 7 równoważne igły kompatybilne ze wszystkimi penami na rynku (op. 100 szt.)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 15 pozycji 11 ZinoDr. zasypka w opakowaniach 100 g?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

*Zamawiający w pakiecie/części 16 wykreśla pozycję 48 z pakietu/części.*

*Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SIWZ, podczas sporządzania ofert.*

*Treść pozostałych zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.*

Nowy termin składania

Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego (dziennik podawczy – sekretariat dyrekcji), nie później niż do dnia 07.11.2019 r. do godziny 12.30.

Otwarcie ofert nastąpi w biurze Zamawiającego (budynek administracyjny – Dział Zamówień Publicznych i Umów), dnia 07.11.2019 r. o godzinie 13.10.

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Mysienicach  
Adam Stępczak

Podpis.....

Zamieszczono na stronie internetowej

.....

