

Nr sprawy 4A/PF/III/2020

Gniezno, dnia 31 marca 2020 r.

## WYJAŚNIENIA

### ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ NR V

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Numer sprawy: 4A/PF/III/2020.  
Nazwa zadania: DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

• 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 leku:

- Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie
- Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie
- Kapsułkę na kapsułkę twardą i odwrotnie
- Tabletkę na drażetkę i odwrotnie
- Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie
- Ampułkę na fiolkę i odwrotnie
- Ampułkę na ampułko-strzykawkę i odwrotnie
- Fiolkę na ampułko- strzykawkę i odwrotnie
- Fiolkę/Ampułkę na butelkę i odwrotnie

**Ad. Zamawiający dopuszcza zamianę tabl. na kaps lub odwrotnie. Pozostałe- proszę podać konkretne pozycje.**

• 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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

**Ad. Tak.**

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

**Ad. Podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 8 Ambrosol 120 ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 150 ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26 Carvetrend 3,125 tab. powl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 31 - Captopril 25 mg x 40 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30szt. ? Prosimy o informację czy należy przeliczyć wymaganą ilość do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę i należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25 Carbo medicinalis 0,3 g tabl- zakończona produkcja – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w dawce 200 mg w postaci tabletki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58 - Halidor 100 mg x 50 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 65 - Inhibace 2,5 mg x 28 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 80. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. W przypadku zgody prosimy o informacje jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę i należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 83 - Ditropan 5 mg x 30 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 1 poz. 85 - Acodin 15 mg x 20 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10szt. celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej , z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 14 Normalac 200 ml – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 300 ml ? W przypadku zgody prosimy o informację czy należy wycenić przeliczając do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę i należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 32 - Rectanal x 150 ml Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku równoważnego Enema x 50 butelek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 37,38 Sulpiryd kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 36 - Spironol 0,1 g x 20 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30szt. ? W przypadku zgody prosimy o informację czy należy wycenić przeliczając do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę i należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 41. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 54 Ursofalk kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 70 Polvertic x 20 tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ? ? W przypadku zgody prosimy o informację czy należy wycenić przeliczając do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 78 Theovent tabl. – czy Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu ?

**Ad. Tak.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 83 Escipram x30 tabletek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 tabletek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ? ? W przypadku zgody prosimy o informację czy należy wycenić przeliczając do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę i należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz.91 Coltowan x 30 tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 tabletek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ? ? W przypadku zgody prosimy o informację czy należy wycenić przeliczając do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

• Dotyczy pakietu nr 2 poz. 91,92 Rosulip kap- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 3 Poz. 9 Bioxetin tab. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

• Dotyczy pakietu nr 3 poz. 51 Vitacon tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki drażowanej ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

•Dotyczy pakietu nr 3 poz. 64 - Lecalpin 20 mg x 56 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

•Dotyczy pakietu nr 3 poz. 69 Novate maść 30 g – czy celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu x 25 g z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 3 poz. 70 Cezera x 30 tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 tabl. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w Zadaniu nr 4 poz. 82-83 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

**Ad. Zamawiający wymaga.**

• Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Zadaniu nr 4 poz. 82-83 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,

- ostre urazy rdzenia kręgowego.

**Ad. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

**Ad. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

**Ad. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 30 Epanutim amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiołki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 34 - Euthyrox N 100 100 mg x 100 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 43 Hyptomidate x 5 szt- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 46. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Ad. Zamawiający dopuszcza.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 47. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Ad. Zamawiający dopuszcza.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 66 Tevagrastin fiołka- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampułko – strzykawki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 67. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 73 - Protaminum sulfuricum 0,05 g / 5 ml Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10szt. ? Tylko w takim opakowaniu lek jest dostępny na rynku .

**AD. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 78 - Sectral 200 mg x 20 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 91 Ultravist x 10 fiołek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 butelek ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 4 poz. 94. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek

**Ad. Zamawiający dopuszcza.**

• Dotyczy pakietu 4 poz. 104 Somatostatyn fiołka– czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampułki

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2 Acurenal – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 7 - Calcium Pliva 10 % 10 ml x 50 (Calcio gluconato 100 mg/10 ml) Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 23 Hydroxyzinum syr 250 ml- czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 200 ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 25 Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 35 Paracetamol x 1000 szt. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 50 tabl. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 42 Tetig amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampułko strzykawki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 51 Witamina c tabl. draż – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 55, 56. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 55, 56. „Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 57 Monover Fiolka – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampułki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

- Dotyczy pakietu nr 5 poz. 60. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

**Ad. Zgodnie z SIWZ.**

• Dotyczy pakietu nr 7 poz. 3,4 Sevredol tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 7 poz. 19,20 – czy Zamawiający oczekuje wyceny leku w postaci tabletki o przedłużonym działaniu ?

**Ad. Zamawiający oczekuje.**

• Dotyczy pakietu nr 7 poz. 14 - MST Continus 10 mg x 60 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 7 poz. 15 - Oxy Norm 10 mg/ml / 2 ml x 10 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 5szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 7 poz. 17 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego pod nazwą Transtec ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 8 poz. 24 - Mleko 1 Bio Combiotik 90 ml x 24 szt Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3 Vetira tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 11 poz. 8. 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?

**Ad. Zamawiający wymaga.**

• Dotyczy pakietu nr 11 poz. 29, 30(1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki 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.

**Ad. Zamawiający dopuszcza.**

• Dotyczy pakietu nr 11 poz. 39 - Thiopental 0,5 g Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 25szt. w postaci fiołki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 11 poz. 40 - Thiopental 1,0 g Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 25szt.w postaci fiołki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 11 poz. 42 Tamiflu kapsułki – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 12 poz. 17 - Gensulin M 30 300 j.m. / ml 5 x 3 ml Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 12 poz. 18 - Gensulin M 50 300 j.m. / ml 5 x 3 ml Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 12 poz. 19 - Gensulin N 300 j.m. / ml 5 x 3 ml Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 12 poz. 20 - Gensulin R 300 j.m. / ml 5 x 3 ml Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 13 poz. 46 – Pylalginum x 6 tabl – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 tabletek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 13 poz. 70 Zotral x 30 tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu c 28 tabl z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1 - Mycomax 2 mg / ml x 100 ml Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10szt. ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 20 Pylalgin x 5 amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

• Dotyczy pakietu nr 21 Plofed x 5 amp – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu typu ampułka ?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i zaoferowanie produktu lidocaine z pakietu 3 pozycja 31, 32, 33,34 w ampułce z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego oraz zaoferowaniu w pozycji 31 i 33 pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

**Ad. 1 Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 27 bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi?

**Ad.2 Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 pozycja 1 diety kompletnej, normokalorycznej, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 345 mOsmol/?

**Ad. 3 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z zestawami i pompami do żywienia dojelitowego firmy Nutricia, z którą mamy podpisany umowa na kolejne 2 lata.**

4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 pozycja 2 drinki do podawania doustnego 4 x 200 ml różne smaki?

**Ad. 4 Zamawiający dopuszcza.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 9 pozycja 3 diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatobiałkowej, o osmolarności 285 mosmol/l?

**Ad. 5 Zamawiający dopuszcza.**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 9 pozycja 4,5 diety kompletnej, normobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l w opakowaniu 500 ml.

**Ad. 6 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z zestawami i pompami do żywienia dojelitowego firmy Nutricia, z którą mamy podpisany umowa na kolejne 2 lata.**

7. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 9 pozycja 6 diety kompletnej dla dzieci w wieku 1-12 lat, normokaloryczna, bogatobiałkowa, o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, zawierająca tłuszcze LCT, MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, wzbogacone w karnitynę, taurynę, cholinę i inozytol?

**Ad. 7 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z zestawami i pompami do żywienia dojelitowego firmy Nutricia, z którą mamy podpisany umowa na kolejne 2 lata.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 9 pozycja 7,8 diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l?

**Ad. 8 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z zestawami i pompami do żywienia dojelitowego firmy Nutricia, z którą mamy podpisany umowa na kolejne 2 lata.**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 9 pozycja 9,10 diety kompletnej, oligopeptydowej, zawierającej hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczu MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l?

**Ad. 9 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z zestawami i pompami do żywienia dojelitowego firmy Nutricia, z którą mamy podpisany umowa na kolejne 2 lata.**

10. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt w pakiecie 9 w pozycji 1,4,5,6,7,8,9,10 był w bezpiecznym opakowaniu, zabezpieczonym przed przypadkowym rozlaniem diety samozasklepiającą się membraną?

**Ad. 10 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z zestawami i pompami do żywienia dojelitowego firmy Nutricia, z którą mamy podpisany umowa na kolejne 2 lata.**

11. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycje 3,5,6,7,8,15 dopuści zaferowanie produktu w opakowaniu typu KabiClear? Produkt nie jest dostępny w opakowaniu typu KabiPac.

**Ad. 11 Zamawiający dopuszcza.**

12. Czy Zamawiający w pakiecie 16 pozycja 4 dopuści zaferowanie produktu leczniczego Nephroprotect?

**Ad. 12 Zamawiający dopuszcza.**

13. Czy Zamawiający w pakiecie 16 pozycja 5 dopuści produkt leczniczy o nazwie Vamin 18 - nie zawierający elektrolitów, a stężenie roztworu wynosi 11,4%, ponieważ Aminosteril KE nie jest już produkowany?

**Ad. 13 Zamawiający dopuszcza.**

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 16 w pozycjach 9,10,11 worków pakowanych po 4 sztuki?

**Ad. 14 Zamawiający wyraża zgodę.**

15. Czy Zamawiający w pakiecie 16 pozycja 12 miał na myśli Kabiven o objętości 2053 ml, ponieważ Kabiven Peripheral występuje w objętości 2400 ml ?

**Ad. 15 KABIVEN o obj. 2053ml.**



16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 16 pozycja 17 produktu leczniczego w opakowaniu KabiPac po 10 sztuk?

**Ad. 16 Zamawiający wyraża zgodę.**

17. Czy Zamawiający w pakiecie 18 pozycje 1,3 dopuści zaoferowanie produktu w opakowaniu typu KabiClear? Produkt nie jest dostępny w opakowaniu typu KabiPac.

**Ad. 17 Zamawiający dopuszcza.**

18. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20 pozycja 1 i 2 Metamizol oraz wymaga, aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Ad. 18 Zamawiający dopuszcza.**

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 20 pozycja 1 i 2 produktu leczniczego w opakowaniu ampułka po 10 sztuk?

**Ad. 19 Zamawiający wyraża zgodę.**

20. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 21 Propofol MCT/LCT w opakowaniu typu ampułka?

**Ad. 20 Zamawiający dopuszcza.**

21. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 21 prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Ad. 21 Zamawiający wymaga.**

22. Dotyczy umowy § 6 ust. 2 - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu 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.

**Ad. 22 Zamawiający nie wyraża zgody.**

22. Dotyczy umowy § 6 ust. 3 - Ze względu na fakt, iż nie mamy możliwości wymiany wadliwego towaru, wnosimy o dopuszczenie zwrotu i wystawienia faktury korygującej.

**Ad. 23 Zamawiający nie wyraża zgody.**

1) Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3, poz. 10 (Bupivacaine WZF Spinal 0,5% heavy/ 4 ml x 5.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? ? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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)

**Ad. 1 Zgodnie z SIWZ.**

2) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 2,5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Ad. 2 Zgodnie z SIWZ.**

3) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 2,5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Ad. 3 Zgodnie z SIWZ.**

4) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 2,5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

**Ad. 4 Zgodnie z SIWZ.**

5) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 2,5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Ad. 5 Zgodnie z SIWZ.**

6) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Ad. 6 Zgodnie z SIWZ.**

7) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Ad. 7 Zgodnie z SIWZ.**

8) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5 do 25 °C czy też

2-8°C oraz 25°C?

**Ad. 8 Zgodnie z SIWZ.**

9) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex 2 mg / 1 ml 5 ml x 5 w Zadaniu nr 19 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Ad. 9 Zgodnie z SIWZ.**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę.**

2. Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Wykonawca jest obowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w przypadku nie dotrzymania terminów określonych w § 2 i § 6 niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w następującej wysokości:

1) 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;

1) 0,3% wartości brutto reklamowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w załatwieniu reklamacji jakościowej lub ilościowej, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 5 poz. 36 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający określa system do pomiaru glikemii podając nazwę glukometrów będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową (wyłącznie do jedynych kompatybilnych pasków, tj. do pasków tego samego producenta), tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby 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%, umożliwiające 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.

**Ad. 1 Zgodnie z SIWZ.**

2. 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 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.

**Ad. 2 Zgodnie z SIWZ.**

3. 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 żylniej 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 5 poz. 25 i 26 w przedmiotowym postępowaniu:

**Ad. 3 Zgodnie z SIWZ.**

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

**Ad. 4 Zgodnie z SIWZ.**

5. 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).

**Ad. 5 Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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).

**Ad. 6 Zgodnie z SIWZ.**

7. Czy Zamawiający wymaga zaofierowania produktu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

**Ad. 7 Zgodnie z SIWZ.**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

Szpital Pomnik Chrztu Polski

Mgr inż. Zbigniew Beneda

Z-CA DYREKTORA

~~Eksploatacyjnych~~  
Kierownik Zamawiającego