

OGŁOSZENIE**Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 07/PN/2022****(art. 135 pzp)**

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, MATERIAŁÓW SZEWNYCH, OPATRUNKÓW, ORAZ INNYCH ARTYKUŁÓW NA POTRZEBY MEDYCZNE ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **30-06-2022r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689

Uwaga.

Jeśli Zamawiający dopuścił asortyment wskazany w zapytaniach poniżej, w przypadku złożenia oferty na ten asortyment, Wykonawca we własnym interesie powinien czytelnie zaznaczyć pod tabelami (Formularze asortymentowo – cenowe) dla danego pakietu, znajdującymi się w załączniku nr 3 do SWZ, w sposób nie budzący wątpliwości, fakt, że składa swoją ofertę z uwzględnieniem odpowiedzi na zapytania (Zamawiający sugeruje aby wskazać numer pytania w niniejszym dokumencie i pozycje w formularzach asortymentowo - cenowych, których pytanie / pytania dotyczą). W przypadku nie dokonania zaznaczenia j.w., wszelkie skutki wypływające z niejasności co do przedmiotu zamówienia działają na niekorzyść Wykonawcy i oferta taka może podlegać odrzuceniu bez wcześniejszego wezwania do udzielenia wyjaśnień.

Wszelkie ewentualne przeliczane ilości przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z tymi wskazanymi w SWZ przez Zamawiającego.

Pytanie 1.**Dotyczy pakietu nr 48 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany jednorazowy stapler zamykająco tnący z zakrzywioną główką (kształt półksiężyca), posiadał długość linii cięcia 40mm. Stapler umożliwia 5-krotne przeładowanie ładunku i 6 wystrzeżeń podczas jednego zabiegu; zawiera ładunek w kolorze zielonym do tkanki grubej o wysokości zszywki otwartej 4,7 mm, po zamknięciu 2 mm. Zszywki zamykają się w wielopłaszczyznowej technologii 3D. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. Ładunek posiada chwytną powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, nadające dodatkową kompresję na tkanekę i przytrzymujące

ją przed i podczas wystrzelenia zszywek.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga takiego staplera

Pytania 2.

- 2.1. 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?
- 2.2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?
- 2.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
- 2.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkki i odwrotnie?
- 2.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)
- 2.6. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający wyraża zgodę

Ad. 2.2. Sposób przeliczania określony jest w SWZ

Ad. 2.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 2.4. Zamawiający nie wyraża zgody - inny sposób podania

Ad. 2.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 2.6. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3.

Pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści w pak. 16 w poz.1- 3 siatki chirurgiczne :

gramatura siatki 50g/m²

grubość siatki 0,41 mm

wielkość porów 1x1,25 mm

grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm?

Rozmiary zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza - wszystkie parametry w pytaniu są inne niż w SWZ

Pytanie 4.

Pakiet 44, poz. 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu odporności rękawic na min. 3 środki dezynfekcyjne na min. 2 poziomie i dopuści rękawice przebadane i odporne na min.15 różnych substancji chemicznych wchodzących w skład środków dezynfekcyjnych, również alkoholi jak etanol i isopropanol w stężeniach od 45% do 100%, przy zachowanych pozostałych wymaganiach?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi – w obszarze medycznym mamy do czynienia ze Środkami dezynfekcyjnymi, a nie z chemią przemysłową.

Pytanie 5.

Pakiet 46, Pozycja 382.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, dawce 40mg/g, opakowaniu 40g (1600mg w opakowaniu) jakim jest Permetryna Scabinol ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 6.

6.1. Pakiet 22 – czy zamawiający dopuści nici o czasie podtrzymywania tkankowego 80% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach?

- czy zamawiający dopuści zamiast opakowania a'36 trzy opakowania a'12?

6.2. Pakiet 25 – czy zamawiający dopuści w całym pakiecie igłę odwrótnie tnącą?

6.3. Pakiet 27 - czy zamawiający dopuści nici o czasie podtrzymywania tkankowego 80% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach?

- czy zamawiający dopuści zamiast opakowania a'36 trzy opakowania a'12?

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Zamawiający wymaga nici o czasie podtrzymywania określonym w SWZ- przeliczenie ilości w opakowaniu jest dopuszczalne

Ad. 6.2. Zamawiający nie dopuszcza-określił wyraźnie opis igły

Ad. 6.3. Patrz odpowiedź do pytania 6.1

Pytania 7.

7.1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 46 poz. 157 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku?

7.2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 4 dopisać na końcu ustęp 8 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 4 ustęp 8 o treści:

Naliczenie 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 otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 4 ustęp 8 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% kwoty netto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności, z zastrzeżeniem, iż zwłoka ta nie może przekroczyć 14 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki przekraczającej 14 dni kalendarzowych, najwcześniej w 15-tym dniu zwłoki, Wykonawca może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Zamawiającego i na tej podstawie Wykonawcy przysługuje prawo odstąpienia od umowy w całości lub części oraz prawo do zastosowania kary:

- w wysokości 10 % łącznego wynagrodzenia umownego netto dla Wykonawcy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości z winy Zamawiającego;

- w wysokości 10 % wynagrodzenia netto dla Wykonawcy przysługującego mu za część od której odstępuje z winy Zamawiającego, w przypadku częściowego odstąpienia od umowy.

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów, ale dopuszcza wymienione wyżej gaziki

Ad. 7.2. Zamawiający nie wyraża zgody. W umowie są stosowne zabezpieczenia i odpowiednie zapisy, przewidziane przepisami prawa dla obu stron. Zamawiający przypomina, że to Wykonawca jest odpowiedzialny za rzetelną realizację zamówienia (za terminowe i zgodne z umową dostawy). Wykonawca będzie realizował dostawy dla Zamawiającego, a nie na odwrót, za co otrzyma wynagrodzenie, na warunkach opisanych w projekcie umowy. Zamawiający podkreśla, że prowadzi Szpital, w którym zdrowie i życie pacjentów stanowi najwyższą wartość. Wobec powyższego jest zobligowany w najwyższym stopniu zabezpieczyć interesy Pacjentów. Warto nadmienić w tym miejscu, że sytuacje, które skutkują nałożeniem kar umownych nie powinny mieć miejsca, w przypadku dostawy towarów do placówki medycznej. Za hipotetyczne opóźnienia w zapłacie faktury są przewidziane sankcje w postaci naliczenia odsetek ustawowych.

Pytania 8.

8.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. nr 1 miał na myśli produkt Enoksyparyna sodowa 0,3g/3ml ,3000jm sprzedawany x 1 fiolka + zestaw w ilości 4 tysięcy opakowań. ?

8.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. nr 5 zgodzi się na wydłużenie czasu dostawy do 6 tygodni? Lek jest sprowadzany w ramach importu docelowego.

8.3. Czy zamawiający miał na myśli w pakiecie 9 poz. nr 5 lek Gardenal fiolka 40mg/2ml ?

8.4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. nr 18 i 19 miał na myśli lek Klorazepan dipotasu 5 mg i 10 mg w kapsułkach?

Odpowiedź:

Ad. 8.1 Tak, Zamawiający miał na myśli 4000 op. a 1 fiol

Ad. 8.2. Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone do umowy na etapie jej tworzenia.

Ad. 8.3. Tak.

Ad. 8.4. Tak, Zamawiającemu chodzi o kapsułki

Pytania 9.

- 9.1. PROJEKT UMOWY. Czy Zamawiający wykreśli par 1.16 względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.
- 9.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. nr 1 miał na myśli produkt Enoksyparyna sodowa 0,3g/3ml ,3000jm sprzedawany x 1 fiolka + zestaw w ilość 4.000 sztuk (nie opakowań) ?
- 9.3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. nr 5 miał na myśl lek Gardenal 40mg/2ml - fiolka?
- 9.4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. nr 5 wydłuży czas dostawy leku do 6 tygodni ? Produkt jest sprowadzany w ramach importu docelowego.
- 9.5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. Nr 18-19 miał na myśli lek Klorazepan dipotasu 5 mg i 10mg w kapsułkach?

Odpowiedź:

Ad. 9.1. Zamawiający w par. 1.16 zawarł zapis co do dostarczenia produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Wykonawca natomiast „dopowiedział”, że chodzi o zastrzeżenia jakościowe i ilościowe. O ile braki ilościowe mogą być niezgodne z zamówieniem, o tyle kwestie jakości nie muszą być powiązane w żaden sposób z dostarczeniem zamówienia niezgodnym z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Jeśli Zamawiający zamówi cewnik, a otrzyma siatki ginekologiczne, to oznacza, że Wykonawca nie zrealizował wymaganego zamówienia, a zatem nie zaspokoił zapotrzebowania Zamawiającego. W chwili wysyłania towaru Wykonawca akceptował ryzyko, że Zamawiający nie przyjmie produktów, których nie zamawiał. Zamawiający nie widzi tutaj powodu, aby takie zachowanie, tym bardziej w przypadku przedmiotu zamówienia, który ściśle wiąże się ze zdrowiem i życiem pacjentów traktować w trybie reklamacyjnym. Wykonawca musi dołożyć wszelkiej staranności, aby w wymaganym terminie dostarczyć zamawiane produkty – produkty niezbędne w procesie leczenia i ratowania życia ludzkiego – o czym należy bezwzględnie pamiętać. Dostawy muszą odbywać się płynnie, co jest zrozumiałe, biorąc pod uwagę rodzaj działalności Zamawiającego. Braki jakościowe i ilościowe należą do zgłoszeń reklamacyjnych, dlatego też Zamawiający, na etapie sporządzania umów, w par. 1, ust. 16 projektu umowy – dopisze zdanie: „Braki jakościowe i ilościowe będą rozpatrywane w trybie reklamacji”.

Ad. 9.2. Tak, chodzi o sztuki.

Ad. 9.3. Tak, chodzi o fiolki.

Ad. 9.4. Zamawiający wyraża zgodę. Stosowny zapis zostanie wprowadzony do umowy na etapie jej tworzenia.

Ad. 9.5. Tak, chodzi o kapsułki.

Pytanie 10.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 – siatki i systemy ginekologiczne:

Taśmę urologiczną jednorazową, jednorodną, sterylną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego, do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, przeznaczoną do implantacji metodą zarówno TOT jak i TVT przy użyciu prowadnic wielorazowych, z plastikową osłonką na ramionach zapobiegającą zakażeniom (brak osłonki w środku na odcinku min 1,5 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości maksymalnej 2314 μm , grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach o długości 1,5 cm, zapobiegająca deformacji i zwijaniu się technologia quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), z niemi na końcach taśm, *bez kaniul (SIWZ)*

oraz

Iglę wielorazowego użytku do implantacji ww. taśm przez otwory zasłonowe metoda inside-out, *bez dodatkowej prowadnicy skrzydełkowej (SIWZ)?*

Uzasadnienie

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraźnie określił że produkty muszą być jednorazowego użytku, w związku z tym nie dopuszcza ww. produktów.

Pytanie 11.

Pakiet nr 2. W związku z możliwością przeliczenia ilości opakowań proponowanych przez Wykonawcę w formularzu cenowym, prosimy o określenie jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli otrzymujemy liczby ułamkowe. Zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Sposób przeliczania określony został dokładnie w SWZ

Pytanie 12.

12.1. Czy w pakiecie 51 pozycja 1 i 2 (Metamizole) Zamawiający zgodnie z opisem, wymaga możliwości mieszania w jednej strzykawce tylko z preparatem Poltram, czy również ze wszystkimi innymi lekami zawierającymi tramadol, które mogą być wybrane w tym postępowaniu.

12.2. Czy w pakiecie 51 pozycja 3 i 4 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odpowiedź:

Ad. 12.1. Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Ad. 12.2. Zamawiający nie określił takich wymogów.

Pytanie 13.

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane doustnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka**

1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg **(wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).**

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający biorąc pod uwagę powyższe, w pakiecie lekowym nr 46 poz. 420 dopuści złożenie oferty na methyloprednisolon - MEPRELON 1000mg/10ml x 1 fiolka?

Wyrażenie zgody przez Zamawiającego doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej i pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego.

Methyloprednisolon został wprowadzony w 1957 r. i najlepsza wiedza medyczna pozwalają na skuteczne stosowanie produktu generycznego o nazwie Meprelon m.in. przez takie podmioty jak:

- *Wojskowy Instytut Medyczny ul. Szaserów w Warszawie*
- *Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie*
- *Instytut Psychiatrii i Neurologii w Warszawie*
- *Szpital Kliniczny w Łodzi*
- *Szpital Wojewódzki Zakaźny w Warszawie*
- *Szpital Wojewódzki w Elblągu*
- *Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 14.

14.1. Czy w pakiecie nr 51 Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dawki 4 ml (poz. 3) do osobnego pakietu? Pozwoli to na zachowanie zasady uczciwej konkurencji i racjonalnego gospodarowania środkami publicznymi dopuszczając do udziału większą liczbę oferentów.

14.2. Dotyczy pakietu nr 51: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – ampułki na fiolki?

14.3. Czy zamawiający dopuści roztwór do infuzji, gotowy do użycia w dawce 4 mg/50 ml, niezawierający pirosiarczynu sodowego oraz innych substancji konserwujących, przechowywany w temperaturze pokojowej?

Uzasadnienie: Noradrenaline Aguetant jako jedyny posiada udokumentowaną jednorodność stężenia (standaryzowana ilość substancji czynnej, co gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje błędy ludzkie). Jest to istotne, ponieważ według badań¹ produkty przygotowywane na oddziale charakteryzują się dużą zmiennością zawartości substancji czynnej (+/- 15%), co w konsekwencji wpływa na podaną pacjentowi dawkę, a zatem na skuteczność kliniczną. Przygotowywanie produktu przed podaniem, zwłaszcza w sytuacjach stresowych, może także powodować błędy medyczne, co zostało pokazane w badaniu przedstawionym przez Adapa². Również wersja robocza europejskiej wytycznej „Good practice guide on risk minimisation and prevention of medication errors” wskazuje na etap rozcieńczania produktu jako jedną z przyczyn popełnianych błędów medycznych oraz błędne przechowywanie (w za wysokiej temperaturze)³. Dlatego, z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjentów, istotne jest stosowanie produktów i procedur charakteryzujących się mniejszym ryzykiem dla pacjentów. Są to powody, dla których Towarzystwa Anestezjologiczne oraz inne instytucje europejskie wskazują na wyższość gotowych roztworów nad produktami przygotowywanymi przy łóżku pacjenta. Królewskie Towarzystwo Farmaceutyczne zaleca używanie gotowych form leków (jak ampułkostrzykawki, gotowe worki do infuzji – punkt 3.25)⁴, podobnie jak National Patient Safety Agency⁵. Natomiast Amerykańskie Towarzystwo Anestezjologiczne wskazuje w komentarzach do zaleceń dla produktów parenteralnych, że istnieje większe prawdopodobieństwo zanieczyszczenia leków do wstrzykiwań przygotowywanych w miejscach bezpośredniej opieki nad pacjentami niż leków przygotowywanych w zakładach produkcyjnych⁶.

Produkt nie zawiera konserwantów siarczynów oraz lateksu. Niektóre substancje konserwujące, jak pirosiarczyn sodu oraz inne siarczyny mogą powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli⁷. Parabeny mogą powodować reakcje anafilaktyczne⁸.

Lateks może powodować reakcje anafilaktyczne⁹.

Zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących¹⁰. Dlatego włączenie tych substancji wymaga specjalnego uzasadnienia.

Produkt Noredrenaline Aguetant nie zawiera siarczynów, parabenów oraz w procesie produkcji nie jest używany lateks. Dlatego jest bezpieczniejszy od produktów zawierających te substancje.

Przechowywanie produktu w temperaturze do 25°C w porównaniu z koniecznością przechowywania w lodówce jest wygodniejsze, tańsze oraz produkt jest od razu gotowy do użytku (nie jest niezbędne ogrzanie przed podaniem). Nie ma także ryzyka błędu związanego z przechowywaniem, na co wskazuje wersja robocza europejskiej wytycznej „Good practice guide on risk minimisation and prevention of medication errors”³.

Źródła: 1 Dehmel C, Braune SA, Kreymann G et al. Do centrally pre-prepared solutions achieve more reliable drug concentrations than solutions prepared on the ward?. Intensive Care Med 37, 1311–1316 (2011). <https://doi.org/10.1007/s00134-011-2230-4> 2 Adapa RM, V. Mani V et al. Errors during the preparation of drug infusions: a randomized controlled trial. British Journal of Anaesthesia 109 (5): 729–34 (2012) Advance Access publication 31 July 2012. Doi:10.1093/bja/aes257 3 https://www.ema.europa.eu/en/documents/regulatory-procedural-guideline/draft-good-practice-guide-risk-minimisation-preventionmedication-errors_en.pdf 4 Royal Pharmaceutical Society, 2018, Professional guidance on the safe and secure handling of medicines, <http://www.rpharms.com/recognition/setting-professional-standards/safeandsecure> handling-of-medicines/professional-guidance-on-the-safe-and-secure-handling-of-medicines. 5 NPSA, 2007, Promoting safer use of injectable medicines, <http://www.nrls.npsa.nhs.uk>. 6 <https://www.asahq.org/standards-and-guidelines/recommendations-for-safe-injection-practices> 7 Vally H, Misso NL. Adverse reactions to the sulphite additives. Gastroenterol Hepatol Bed Bench. 2012 Winter;5(1):16-23. PMID: 24834193; PMCID: PMC4017440. 8 Kajimoto Y, Rosenberg ME, Kytta J, Randell T, Tuominen M, Reunala T, Rosenberg PH. Anaphylactoid skin reactions after intravenous regional anaesthesia using 0.5% prilocaine with or without preservative--a double-blind study. Acta Anaesthesiol Scand. 1995 Aug;39(6):782-4. doi: 10.1111/j.1399-6576.1995.tb04170.x. PMID: 7484034. 9 Heitz JW, Bader SO. Risk of Latex Allergy from Pharmaceutical Vial Closures. Anesthesiology November 2011, Vol. 115, 1138–1139. <https://doi.org/10.1097/ALN.0b013e318234287e> 10 Guideline on excipients in the dossier for application for marketing authorisation of a medicinal product Doc. Ref. EMEA/CHMP/QWP/396951/2006

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Ad. 14.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 14.3. Zamawiający wyraźnie określił pojemność ampułki 4mg/4ml - nie dopuszcza innych pojemności

Pytanie 15.

Czy Zamawiający w pakiecie 33 poz.2 dopuści zestaw do podawania diet dojelitowych uniwersalny do opakowań typu worek lub butelka metodą grawitacyjną o długości 190 cm z komorą kroplową, zaciskiem rolkowym, zamykanym kranikiem do podawania leków oraz łącznikiem do zgłębników typu ENFit. Wolne od lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 16.

16.1. Pakiet 18 poz. 23 W związku z brakiem na rynku mleka Bebilon Pepti 2 DHA w opakowaniu 100g, prosimy Zamawiającego o wybranie do wyceny któregoś z wariantów mlek: Bebilon Pepti DHA w opakowaniu 24x90ml lub Bebilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g?. W przypadku wyboru któregoś z wariantów prosimy o podanie ilości opakowań do wyceny.

16.2. Pakiet 15 poz. 35 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do żywienia dojelitowego Flocare ze złączem ENFit bez przejściówki do zwykłych zgłębników zakończonych łącznikiem typu lejek lub konektor. W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Ponadto w związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptery przejściowe (stożkowate łączniki). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z adapterami przejściowymi nie są już produkowane.

16.3. Pakiet 18 poz. 1, 3, 5, 6, 7 Czy Zamawiający dopuści inny niż pack rodzaj opakowania (butelka OpTri kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami)? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

16.4. Pakiet 18 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Protein Advanced - dieta do postępowania w niedożywieniu związanym z chorobą u pacjentów w stresie metabolicznym.

Kompletna, wysokoenergetyczna (1,28 kcal/ml), wysokobiałkowa (7,5g/100 ml - 24% En; źródło - białka serwatkowe, kazeiny, grochu i soi), zawartość tłuszczu 3,7g/100ml (zawiera m.in. MCT z oleju kokosowego i ziaren palmowych, EPA i DHA z oleju rybiego), bogatoresztkowa (1,5 g błonnika/100ml; 6 rodzajów błonnika 80% rozpuszczalnego, 20% nierozpuszczalnego), bezglutenowa, nie zawiera laktozy, zawartość glutaminy 1,56g/100ml. Osmolalność 270 mOsmol/l.

16.5. Pakiet 18 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Advanced Cubison - dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn, kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna (1,04 kcal/ml), zawartość: białka 5,5 g/100ml (22% En; źródło: kazeina i soja), węglowodanów 12,5g/100ml (47% En), tłuszczów 3,3g/100ml (28% En), bogatoresztkowa 1,5g/100ml (3% En), klinicznie wolna do laktozy, z zawartością argininy 0,85 g/100 ml, glutaminy 1,1g/100 ml, karotenoidów, witaminy C, E, cynku 2 mg/100 ml, o osmolarności 315 mosmol/l.?

Odpowiedź:

Ad. 16.1. Bebilon pepti 2 syneo 400g - 2 op

Ad. 16.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.5. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17.

Do opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 3 (pakiet nr 43, poz. 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie testów w pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań z zaokrągleniem wartości w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 18.

18.1. Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, pleciony, wchłaniany, z poliglaktyny, powlekany 50% kopolimerem glikolidu i l-laktydu (30/70) 50% oraz stearynianem wapnia, bez powłoki antybakteryjnej, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 25% i czasie wchłaniania 60-70 dni?

18.2. Pakiet nr 22, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści materiały szewne pakowane po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem kolumny „ilość”?

18.3. Pakiet nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą bez określenia „odczepialna”?

18.4. Pakiet nr 25, poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą, pozostałe parametry bez zmian?

18.5. Pakiet nr 25, poz. 6

Czy w w/w pozycji Zamawiający oczekuje zaofiarowania igły podwójnej z jednym szwem,

czy pojedynczej z dwoma szwami w jednej saszetce?

18.6. Pakiet nr 26, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny o podtrzymywaniu węzła 40% po 2 tygodniach i 15% po 3 tygodniach, pozostałe parametry bez zmian?

18.7. Pakiet nr 26, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści plecionkę wchłaniającą w 42 dni, o czasie podtrzymywania tkankowego po 8-11 dniach 50%, po 7 dniach 65%?

W przypadku odmownej odpowiedzi zwracamy się prośbą o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

18.8. Pakiet nr 26, poz. 6-12

Czy Zamawiający dopuści polipropylen bez dodatku glikolu polietylenowego?

18.9. Pakiet nr 26, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści syntetyczny monofilament wchłaniający, kopolimer kwasu glikolowego i kaprolaktanu, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15%, po 28 dniach 5% i czasie wchłaniania 90-120 dni?

18.10. Pakiet nr 26, poz. 1-13

Czy Zamawiający dopuści materiały szewne pakowane po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem kolumny „ilość”?

18.11. Pakiet nr 27

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, pleciony, wchłaniający, z poliglaktyny, powlekany 50% kopolimerem glikolidu i l-laktydu (30/70) 50% oraz stearynianem wapnia, bez powłoki antybakteryjnej, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 25% i czasie wchłaniania 60-70 dni?

18.12. Pakiet nr 27, poz. 1-24

Czy Zamawiający dopuści materiały szewne pakowane po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem kolumny „ilość”?

Odpowiedź:

Ad. 18.1. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 18.2. Tak

Ad. 18.3. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 18.4. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 18.5. Igła podwójna z jednym szwem

Ad. 18.6. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 18.7. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu.

Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów

Ad. 18.8. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 18.9. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 18.10. Tak Zamawiający dopuszcza

Ad. 18.11. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 18.12. Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytania 19.

19.1. Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłanialne, syntetyczne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego, pokrytego polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego 70% po 2 tyg, 50% po 3 tyg, 20% po 4 tyg., okres wchłaniania 60-90 dni?

19.2. Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłanialne, syntetyczne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego 90% i kwasu mlekowego 10%, powlekane poliglikolidem laktydu i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego ok.75% po 2 tyg., ok.40-50% po 3 tyg., ok. 23% po 4 tyg., czas wchłaniania 56-70 dni?

19.3. Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane po 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

19.4. Pakiet nr 25, poz. 1-5, 7-8

Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

19.5. Pakiet nr 25, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nici o długości 75cm?

19.6. Pakiet nr 25, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści nici o grubości „0” lub „2”?

19.7. Pakiet nr 25, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści nici pakowane 1x75cm, zbiorczo 12 sztuk w kartoniku z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości na 24 opakowania?

19.8. Pakiet nr 25, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści nici o długości 75cm?

19.9. Pakiet nr 29, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści folie operacyjną bakteriobójczą, antystyczną, matową, wykonaną z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodynę, co zapewnia szerokie spectrum działania antybakteryjnego podczas procedury operacyjnej. Folia wyposażona w przylepne niebieskie znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas

aplikacji - znaczniki wyposażone w osobny papier ochronny co pozwala na pozostawienie znaczników w formie nieprzylepnej po aplikacji folii, szerokość min. 2,5cm. Niepalna, elastyczna folia, paroprzepuszczalność na poziomie 1800 g/m²/24h?

19.10. Pakiet nr 29, poz. 1-3

Czy Zamawiający oczekuje folii bakteriobójczej?

19.11. Pakiet nr 44, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

19.12. Pakiet nr 44, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

19.13. Pakiet nr 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90 µg/g i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455).

Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

19.14. Pakiet nr 45, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

19.15. Pakiet nr 45, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:

0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.2. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.3. Tak

Ad. 19.4. Tak

Ad. 19.5. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.6. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.7. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.8. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.9. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.10. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.11. Tak

Ad. 19.12. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.13. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.14. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 19.15. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Pytanie 20.

20.1. Zamawiający określa w Pakiecie nr 46 poz. 24 i w Pakiecie nr 52 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN

ISO 15197:2015?

- 20.2.** Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 46 poz. 24 i w Pakiecie nr 52 zaoferowanie wysokiej jakości pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
- 20.3.** Czy w Pakiecie nr 46 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- 20.4.** Czy w Pakiecie nr 46 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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:

Ad. 20.1. Zamawiający posiada sprawne glukometry na oddziałach i po konsultacji z personelem nie widzi potrzeby ich zamiany. Zamawiający ma prawo do zakupu produktów, które są mu potrzebne. Przedmiot zamówienia dotyczy pasków, a nie glukometrów, zatem pojęcie równoważności dla przedmiotu zamówienia innego niż wskazany w opisie nie ma zastosowania. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, zgodnie z opisem w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 20.2. Zamawiający posiada sprawne glukometry na oddziałach i po konsultacji z personelem nie widzi potrzeby ich zamiany. Zamawiający ma prawo do zakupu produktów, które są mu potrzebne. Przedmiot zamówienia dotyczy pasków, a nie glukometrów, zatem pojęcie równoważności dla przedmiotu zamówienia innego niż wskazany w opisie nie ma zastosowania. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, zgodnie z opisem w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 20.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.4. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21.

21.1. Pakiet 30, poz. 4-6

Czy zamawiający dopuści kompresy o wykroju dla rozmiaru 5 cm x 5 cm – wykroj 9,5 cm x 18,5 cm; dla rozmiaru 7,5 cm x 7,5 cm – wykroj 14,5 cm x 28,5 cm; dla rozmiaru 10 cm x 10 cm – wykroj 19 cm x 38 cm?

21.2. Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej –dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych :
dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?

21.3. pakiet 30, poz. 3-6

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

21.4. Pakiet 30, poz. 26

Czy zamawiający dopuści kompresy o wykroju dla rozmiaru 10 cm x 10 cm – wykrój 19 cm x 38 cm?

21.5. Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej –dla wyrobów z gazy 13 nitkowych, 8 warstwowych :

Dla rozmiaru 10 cm x 10 cm - 1,3 g?

21.6. Pakiet 30, poz.3-6, 26

Czy zamawiający wydzieli poz.3-6,26 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Ad. 21.1. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 21.2. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 21.3. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 21.4. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 21.5. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 21.6. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów

Pytanie 22.

22.1. Pakiet 7, Pozycja 7, Fentanyl 0,05 mg / ml - 2 ml # 50 amp.: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

22.2. Pakiet 7, Pozycja 27, Fentanyl 0,05 mg / ml - 10ml # 50 amp.: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

22.3. Pakiet 33, Pozycja 82, Chlorowodorek bupiwakainy 0,5% 4ml # 5 amp spinal heavy z

bezb.szklą,amp.zapakowane sterylnie: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

22.4. Pakiet 46, Pozycja 144, Lorazepam 2,5 mg # 25 draż.: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

22.5. Pakiet 46, Pozycja 145, Lorazepam 1 mg # 25 draż.: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

22.6. Pakiet 46, Pozycja 274, Kwas askorbinowy 500 mg/5ml x 5amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Ad. 22.1. Zamawiający nie określił sposobów podawania - zgodnie z SWZ

Ad. 22.2. Zamawiający nie określił sposobów podawania - zgodnie z SWZ

Ad. 22.3. Zamawiający określił wymagania w SWZ

Ad. 22.4. Zamawiający określił wymagania w SWZ

Ad. 22.5. Zamawiający określił wymagania w SWZ

Ad. 22.6. Tak

Pytanie 23

23.1. W związku z brakiem produkcji worka opisanego w pakiecie nr 15 pozycja 31 Clinimix n17 o pojemności 1000 ml czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka dwukomorowego do żywienia pozajelitowego, możliwość podaży do żyły głównej, całkowita zawartość energetyczna 1350 kcal, glukoza 263, azot 12,4 , aminokwasy 75 g , osmolarność 1625 mOsm/l - pojemność 1500ml ?

23.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 w pozycji 32 dopuści worek OLIMEL N12E 650 ml (liczna rzeczywista azotu to 7,8 grama) pakowany po 10 worków w opakowaniu handlowym emulsja do infuzji ?

Odpowiedź:

Ad. 23.1. Tak, dopuszcza

Ad. 23.2. Tak, dopuszcza

Pytanie 24.

24.1. Dotyczy: Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 3 do SWZ - Pakiet nr 1

Czy Zamawiający ma na myśli gąbkę hemostatyczną zarejestrowaną jako produkt leczniczy?

24.2. Dotyczy: Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 3 do SWZ - Pakiet nr 1

Czy Zamawiający ma na myśli gąbkę hemostatyczną posiadającą w swoim składzie czynniki krzepnięcia takie jak Fibrynogen ludzki i Trombinę ludzką wspomagające proces krzepnięcia pacjenta nie zależnie od możliwości do wytwarzania przez niego egzogenicznych czynników krzepnięcia (zaburzenia układu krzepnięcia)?

24.3. Dotyczy: Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 3 do SWZ - Pakiet nr 1

Czy Zmawiający ma na myśli gąbkę hamostatyczną nie wymagającą przechowywania w warunkach chłodniczych (temp. pokojowa)?

Odpowiedź:

Ad. 24.1. Tak

Ad. 24.2. Tak

Ad. 24.3. Tak

Pytanie 25.

25.1. Pakiet 16, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści siatki, które przy uwzględnieniu tolerancji producenta spełniają parametry Zamawiającego tj. siatki o dużych porach 3,3 mm²; grubości 0,65mm (+/-0,15), masie powierzchniowej min.60 g/m², grubości nici 0,16 mm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

25.2. Pakiet 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści siatki w rozmiarze 10x16 cm, pakowane a 1 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości opakowań?

25.3. Pakiet 16, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści siatki pakowane a 1 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości opakowań?

25.4. Pakiet 44, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice nitrylowe diagnostyczne / zabiegowe, w przeznaczone do prowadzenia badań medycznych, diagnostycznych i terapeutycznych, obchodzenia się z materiałem skażonym lub zanieczyszczonym, kolor fioletowy, kształt uniwersalny, mankiet rolowany. Długość min. 240 mm, grubość ścianki na palcu min. 0,05 mm, na dłoni min. 0,05 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wydłużenie 400-500%, siła zrywająca przed i po starzeniu 6,0-7,0 N, AQL 1,5, poziom chwytności 5 zgodnie z PN EN 420 +A1. Rękawice są środkiem ochrony indywidualnej kat III, typ. B. Rękawice zgodne z normami PN - EN 455, PN – EN 420, PN-EN ISO 374-1,-2,-4 i -5, PN-EN 16523-1, ASTM F 1671, ASTM D6978, ASTM D 5151, ASTM D 6319, ASTM D 6124, ASTM D7160, ASTM D 7162, dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rozmiary od XS do XL, pakowanie w kartonik po 100 szt., opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Okres ważności 4 lata.

25.5. Pakiet 44, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice nitrylowe diagnostyczne / zabiegowe, w kontrastowym do poz nr 1 kolorze - białym, przeznaczone do prowadzenia badań medycznych, diagnostycznych i terapeutycznych, obchodzenia się z materiałem skażonym lub zanieczyszczonym, kolor biały, kształt uniwersalny, mankiet rolowany. Długość min. 240 mm, grubość podwójnej ścianki na palcu min. 0,14 mm, na dłoni min. 0,12 mm, na mankiecie min. 0,10 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wydłużenie 400 – 500%, siła zrywająca przed i po starzeniu 7 – 7,5 N, AQL 1,5, poziom chwytności 5 zgodnie z

PN EN 420 +A1. Rękawice są środkiem ochrony indywidualnej kat III, typ. B. Rękawice zgodne z normami PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F1671, ASTM D5151, ASTM D6124, ASTM D6319, ASTM D7160, ASTM D7161 , przebadane zgodnie z normą PN EN 16523-1, dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rękawice muszą wykazywać odporność na przenikanie na co najmniej 8 substancji chemicznych, z czego min. 5 substancji na 6 poziomie odporności, (na potwierdzenie wyniki badań wytwórcy zgodnie z normą PN EN 16523-1) posiadać certyfikat jednostki niezależnej potwierdzający odporność na przenikanie wodorotlenku sodu 40% na 6 poziomie odporności. Rękawice muszą posiadać odporność na leki cytostatyczne, min. 14 cytostatyków (na potwierdzenie wyniki badań wytwórcy wg normy ASTM D6978). Rozmiary od XS do XL, pakowanie w kartonik po 100 szt., opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Okres ważności 5 lat.

Pyt. 25.6 do 25.7 Dot. umowy:

25.6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. a) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie?

Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Skuteczność ostatniego zdania w § 4 ust. 1 lit. a) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

25.7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. b) wzoru umowy wyrażenie „10 % łącznego wynagrodzenia umownego netto dla Wykonawcy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w ustawie Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź:

Ad. 25.1. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 25.2. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 25.3. Tak

Ad. 25.4. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 25.5. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 25.6. Zamawiający nie wyraża zgody. W projekcie umowy jest mowa o zwłoce nie zaś o opóźnieniu.

Ad. 25.7. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamówienia realizowane są do placówki medycznej, gdzie wykorzystuje się je w procesie leczenia i decydują niejednokrotnie o życiu oraz zdrowiu Pacjenta. Wykonawca musi zdawać sobie sprawę z odpowiedzialności jaka wchodzi w grę, w związku z realizacją zamówienia, którego się podejmuje.

Pytania 26.

26.1. Zwracamy się do Zamawiającego o informację do klipsownicy, którego producenta mają być przeznaczone klipsy z zad 23 poz1? Prosimy o podanie nr referencyjnego obecnie używanych klipsów by złożyć ofertę na odpowiedni rodzaj.

26.2. Czy Zamawiający w zad 23 poz 2,3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta Hem-o-lok pakowany po 6 sztuk w magazynku? Zamawiający w formularzu cenowym oczekuje ceny za magazynek więc wyrażając zgodę nic nie traci a może zyskać dodatkowe klipsy za które nie płaci.

26.3. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 23 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramienno-głowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

26.4. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 23 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź:

Ad. 26.1. 1-0301-06ML,2-0301-10XL04,3-0301XL02

Ad. 26.2. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 26.3. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 26.4. Zamawiający dopuszcza

Pytania 27.

27.1. Do §1 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 5, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości

produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 5 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

27.2. Do §1 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

27.3. Do §2 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z określonego w §2 ust. 4 wzoru umowy wymogu informowania Zamawiającego z 7-dniowym uprzedzeniem o zmianach

w przepisach mających wpływ na ceny, z tego względu, że zmiany takie stanowią źródło prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie ogłaszane są w ogólnodostępnych publikatorach, do których Zamawiający posiada swobodny dostęp.

- 27.4.** Do §3 ust. 1 lit a i b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie oraz obniżenie kary umownej zastrzeżonej w §3 ust. 1 lit. a oraz b wzoru umowy w taki sposób, aby w każdym przypadku wynosiła ona 0,75% wartości towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki? Jednocześnie prosimy, aby ewentualny czas opóźnienia w dostawie, który Zamawiający traktować może jako nieuzasadnione rozwiązanie umowy przez Wykonawcę z jego winy wynosił 14 dni, zamiast 7.
- 27.5.** Do §3 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §3 ust. 1 lit. c wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?
- 27.6.** Do treści §3 ust. 3 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”.
- 27.7.** Do §8 ust. 2 lit. f wzoru umowy: Prosimy o doprecyzowanie definicji siły wyższej zawartej w treści §8 ust. 2 lit f nadając jej brzmienie: „Przez siłę wyższą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.”.
- 27.8.** Do §8 ust. 2 lit. i) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie w §8 ust. 2 lit. i), która wskazuje na przypadki, w których strony mogą dokonać zmiany niniejszej umowy w wyniku zmiany warunków realizacji umów zawartych z NFZ bowiem okoliczności te po pierwsze (z wyłączeniem zmian obowiązujących przepisów) nie stanowią przepisów bezwzględnie obowiązujących i nie mogą stanowić źródła zobowiązania czy jego zmiany, po drugie wg powyższego brzmienia zmiana może wynikać z umów zawartych z NFZ, która to umowa wiąże wyłącznie Zamawiającego i NFZ - Wykonawca nie jest jej stroną więc nie może ona w jakichkolwiek sposób wpływać na zmianę umowy przetargowej łączącej Zamawiającego i Wykonawcę. Tak skonstruowana klauzula ma zatem charakter abuzywny w rozumieniu art. 433 pkt 3 PZP,

bowiem przewiduje odpowiedzialność wykonawcy za okoliczność, za którą wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający – bowiem to on jest stroną umowy z NFZ.

27.9. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

27.10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Ad. 27.1. Postępować zgodnie ze SWZ. W postępowaniu oceniany jest przedmiot zamówienia w ramach jednego konkretnego pakietu nie zaś poszczególne pozycje, analogicznie zatem wytyczne Zamawiającego odnoszą się do całego pakietu, który jako całość jest przedmiotem zamówienia. Zamawiający zwraca uwagę, iż jest placówką ochrony zdrowia, gdzie świadczy usługi z zakresu leczenia pacjentów. Nie jest w stanie z aptekarską dokładnością przewidzieć, ani ilości przedmiotu zamówienia ogółem, ani ilości konkretnych pozycji asortymentu. Zamawiający dysponuje środkami publicznymi i w maksymalnym stopniu jest zobligowany je wykorzystać tak, aby uzyskać najlepsze efekty, z uwzględnieniem swojej specyfiki oraz tak, aby ich wydatkowanie było racjonalne. Wykonawca także powinien uwzględnić specyfikę działalności Zamawiającego, który działa inaczej niż przedsiębiorstwo komercyjne. Wykonawca musi oszacować własne ryzyko współpracy i wkalkulować je w cenę pakietu.

Ad. 27.2. Zamawiający nie wyraża zgody bowiem nie może być takiej sytuacji, w której środki służące ratowaniu życia i zdrowia pacjentów nie docierają do Szpitala. W przypadku nie zrealizowania dostawy Zamawiający musi podjąć natychmiastowe kroki w celu dokonania stosowanego zakupu. Dokonanie zakupu w sposób oddzielny niż ten wskazany w umowie skutkowałby koniecznością przeprowadzenia odrębnej procedury zakupowej, co w przypadku niniejszego przedmiotu zamówienia byłoby skrajnie

nieodpowiedzialnym działaniem. Zamawiający może uwzględnić szczególne okoliczności, na które Wykonawca nie miał wpływu przy ustalaniu wymiaru kary umownej lub zastosowaniu jej w ogóle, jednakże Wykonawca będzie musiał pokryć różnicę w cenie produktów kupowanych w zw. z tzw. „zakupem interwencyjnym”, zgodnie z zapisem umowy

Ad. 27.3. Zamawiający nie wyraża zgody. Cena stanowi jedyne kryterium wyboru oferty, jej zmiana dozwolona w treści umowy musi znaleźć odzwierciedlenie w stosownej procedurze.

Ad. 27.4. Par. 3 nie dotyczy wskazanych w pytaniu kwestii kar umownych. Wykonawca kopiuje te same pytania od lat, bez zastanowienia czego dotyczą. Postępować zgodnie ze SWZ

Ad. 27.5. Par. 3 nie dotyczy wskazanych w pytaniu kwestii kar umownych. Wykonawca kopiuje te same pytania od lat, bez zastanowienia czego dotyczą. Postępować zgodnie ze SWZ

Ad. 27.6. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy w tym zakresie.

Ad. 27.7. Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis, który został zawarty w projekcie umowy w wystarczający sposób określa czym jest siła wyższa. Nikt nie jest w stanie dokładnie określić wszystkich okoliczności, które mogą zostać uznane za działające siły wyższej. Wskazanie przez Zamawiającego iż przez siłę wyższą rozumie się zdarzenie bądź połączenie zdarzeń niezależnych od Stron, które zasadniczo utrudniają lub uniemożliwiają wykonywanie zobowiązań wynikających z Umowy, których Strony nie mogły przewidzieć oraz którym nie mogły zapobiec, a także ich przewyciężyć poprzez działalność z należytą starannością – np. klęski żywiołowe, wojny, pożary, strajki generalne, zamieszki, epidemie, w sposób odpowiedni określa czym taka siła wyższa może być. Zamawiający podaje przykłady stosując wyrażenie „np.”, co oznacza, że nie jest to katalog zamknięty.

Zamawiający też wskazuje inne okoliczności wykluczające winę wykonawcy.

Ad. 27.8. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jest instytucją dysponującą środkami publicznymi pochodzącymi z NFZ, z czego Wykonawcy składający ofertę w niniejszym postępowaniu muszą w szczególności zdawać sobie sprawę. Jeśli Zamawiający nie otrzyma środków finansowych od NFZ nie będzie w stanie regulować swoich zobowiązań, dlatego powyższe zapytanie jest dla Zamawiającego niezrozumiałe. Zamawiający musi w szczególności odpowiednio zabezpieczyć właściwą gospodarkę środkami publicznymi, w tym przewidzieć, iż może nastąpić zmiana także w zakresie realizacji umów z NFZ, co wykonawca składający ofertę musi także uwzględnić w kalkulacji własnego ryzyka gospodarczego. Ponadto w projekcie umowy określono minimalny poziom zamówienia, które zostanie zrealizowane, czym wypełniono przesłankę wynikającą z przepisów ustawy prawo zamówień publicznych w tym zakresie i na tym wykonawca powinien się skupić.

Ad. 27.9. Zapytanie nie dotyczy SWZ tylko właściwości Zamawiającego. Na tą chwilę Zamawiający jest wypłacalny i nie jest w stanie określić, co stanie się w przyszłości, podobnie jak każde inne przedsiębiorstwo i firma. Wykonawca może sprawdzić sytuację finansową Zamawiającego, bowiem ten jako spółka akcyjna publikuje sprawozdania finansowe.

Ad. 27.10. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przypomina, że zamówienie realizowane będzie w częściach, zgodnie z zapotrzebowaniem. To na Zamawiającym spoczywa duże ryzyko wyłonienia Wykonawcy nierzetelnego, który może poprzez swoje produkty czy zachowanie narazić na zagrożenie życia i zdrowia pacjentów. Zamawiający nie będzie korzystał z narzędzi wskazanych w zapytaniu. Na chwilę obecną nie planuje ani restrukturyzacji, ani upadłości.

Pytania 28.

28.1. Pakiet nr 23. Do jakiej klipsownicy mają pasować klipsy opisane w pozycji 1 Pakiet 23.

28.2. Pakiet nr 23. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 6 sztuk w magazynku.

Odpowiedź:

Ad. 28.1. Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniach 26

Ad. 28.2. Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniach 26

Pytania 29.

29.1. dot. Pakiet 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 16 w miejsce opisanych siatek również siatki o parametrach:

Siatka z polipropylenu monofilamentowego, makroporowa, o gramaturze 46 g/m². Wielkość porów 2,0 x 2,4 mm. Grubość siatki 0,7 cm. Możliwość docinania siatki bez ryzyka strzępienia.

W opakowaniu po 1 sztuce z odpowiednim przeliczeniem ilości do

poz. 1 150 op.

poz.2 50 op.

29.2. dot. Pakiet 16 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 16 poz.2 siatki w rozmiarze 30cmx30cm z możliwością docięcia siatki be ryzyka strzępienia do rozmiaru 20cmx30cm.

29.3. dot. Pakiet 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 22 w miejsce opisanych szwów szwy o parametrach: szwy wchłaniające wykonane z syntetycznego poliesteru złożonego z glikolidu i laktydu- pochodnej kwasu glikolowego i mlekowego, powlekane mieszanką kopolimeru kaprolaktonu-glikolidu i stearyoilomleczanu wapnia, o początkowej wytrzymałości na rozciąganie 140% dla USP i EP i średniej minimalnej wytrzymałości węzła ok. 80% w okresie po 2 tygodniach i 30% po trzech tygodniach od wszczepienia, całkowitym wchłonięciu 56-70 dniem, barwione na fioletowo, sterylizowane tlenkiem etylenu.

29.4. dot. Pakiet 24 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 24 poz.2 szwu o dł. 5x45 cm pakowanego po 24 sztuki. Pozostałe parametry bez zmian.

29.5. dot. Pakiet 25 poz.1-5 oraz 7-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz.1-5 oraz 7-8 szwów pakowanych po 36 sztuk z przeliczeniem ilości według poniższej tabeli.

POZ.1	67 OP.
POZ.2	84 OP.
POZ.3	67 OP.
POZ.4	5 OP.
POZ.5	2 OP.
POZ.7	84 OP.
POZ.8	7 OP.

29.6. dot. Pakiet 25 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz.5 szwu o długości 90 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

29.7. dot. Pakiet 25 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz.6 szwu z igłą podwójną 2x77 mm z nitką 2 o dł. 75 cm pakowanych po 24 sztuki z przeliczeniem ilości do 6 opakowań.

29.8. dot. Pakiet 26 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 26 poz. 4 szwu z nitką 90 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

29.9. dot. Pakiet 27 poz.10,12,14,21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 27 poz.10,12,14,21 szwu w opakowaniu 24 sztuki. Pozostałe parametry bez zmian.

29.10. dot. Pakiet 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 27 w miejsce opisanych szwów szwy o parametrach: szwy wchłaniające wykonane z syntetycznego poliestru złożonego z glikolidu i laktydu- pochodnej kwasu glikolowego i mlekowego, powlekane mieszanką kopolimeru kaprolaktanu-glikolidu i stearyoilomleczanu wapnia, o początkowej wytrzymałości na rozciąganie 140% dla USP i EP i średniej minimalnej wytrzymałości węzła ok. 80% w okresie po 2 tygodniach i 30% po trzech tygodniach od wszczepienia, całkowitym wchłonięciu 56-70 dniem, barwione na fioletowo, sterylizowane tlenkiem etylenu

29.11. dot. Pakiet 39 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 39 poz.1,2 szwów pakowanych po 36 sztuk z przeliczeniem ilości do 4 opakowań.

Odpowiedź:

Ad. 29.1. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.2. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.3. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.4. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 29.6. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.7. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.8. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.9. Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości

Ad. 29.10. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 29.11. Zamawiający dopuszcza

Pytania 30.

WSZYSTKIE PYTANIA DOTYCZĄ PAKIET NR 31

30.1. Poz. nr 7 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podgipsowej opaski, pakowanej a' 5 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w pakiecie cenowym , tj. 420 opakowań? Pozostałe parametry opaski bez zmian.

30.2. Poz. nr 12 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca na tkaninie o długości 9,2 m z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym, pakowanego w kartonik a' 12 sztuk? Pozostałe parametry przylepca bez zmian.

30.3. Poz. nr 20 – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 100 szt. jałowych przylepców z opatrunkiem, czy 100 opakowań a' 25 szt.

30.4. Poz. nr 29 – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 50 szt. jałowych kompresów wysokochłonnych, czy 50 opakowań a' 25 szt.

Odpowiedź:

Ad. 30.1. Tak, dopuszcza

Ad. 30.2. Tak, dopuszcza

Ad. 30.3. 100 op. x 25 szt.

Ad. 30.4. 50 op. x 25 szt.

Pytania 31.

31.1. Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

31.2. Proszę o doprecyzowanie: czy jeśli przeliczenie ilości opakowań będzie skutkowało liczbą mniejszą od jedności, czy w takim przypadku należy pozostawić wyliczoną ilość z dokładnością do 2 miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodnie z regułą matematyczną) czy wycenić minimalną ilość – 1 pełne opakowanie?

- 31.3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu o innej pojemności i gramaturze (dotyczy np.: maści, kremów, płynów, syropów, kropli) niż podana przez Zamawiającego, a liczbę opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby sumaryczna pojemność/gramatura była zgodna z SIWZ lub ewentualnie z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku?
- 31.4. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?
- 31.5. Dotyczy Pak. 7 poz. 15-17. Czy Zamawiający dopuszcza preparatu w plastrach uwalniające wskazane dawki buprenorfiny w czasie 96h?
- 31.6. Dotyczy Pak. 7 poz. 28. Czy Zamawiający dopuszcza preparat doustny w postaci tabletek powł. o zmodyfikowanym uwalnianiu? Aktualnie nie ma dostępnego na rynku preparatu w postaci zwykłych tabletek.
- 31.7. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 31.8. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?
- 31.9. Dot. Pak. 18. Poz. 1, 3, 6, 7 – Producent zmienił sposób konfekcjonowania produktów i wycofał opakowania typu pack.. Czy Zamawiający dopuści wycenę diet w nowowprowadzonych plastikowych butelkach?
- 31.10. Dot. Pak. 18 poz. 23. Preparat Bebilon Pepti w opak. x 400g został wycofany z oferty producenta, zakończono produkcję. Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji oferowany zamiennie przez Producenta Bebilon Pepti Syneo 2 400 g – 6 op?
- 31.11. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 15 opakowań?
- 31.12. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 31.13. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?
- 31.14. Dotyczy pakietu nr 46 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

31.15. Pytanie do pakietu 46 poz 67 (ranisilver):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Argotiab? Preparat do stosowania na rany w postaci proszku o działaniu przeciwbakteryjnym, p.grzybiczym, p.wirusowym, z zawartością kompleksu na bazie dwutlenku tytanu z jonami srebra oraz z kwasem hialuronowym i kaolinem medycznym. Wyrób medyczny kl. II A. w aerozolu po 125 ml x 1 poj.

Odpowiedź:

Ad. 31.1. Zamawiający nie dopuszcza - inny sposób przygotowania podania leku

Ad. 31.2. Sposób przeliczania określony w SWZ

Ad. 31.3. Zezwala z przeliczeniem do opak. określonym w SWZ

Ad. 31.4. Tak

Ad. 31.5. Tak, dopuszcza

Ad. 31.6. Tak, dopuszcza

Ad. 31.7. Zamawiający określił sposób postępowania w razie niedostępności preparatu w SWZ

Ad. 31.8. Nie

Ad. 31.9. Tak, dopuszcza

Ad. 31.10. Zamawiający opisał preparat w pojemności 100g-dopuszcza preparat zawarty w pytaniu w ilości po przeliczeniu - 2op

Ad. 31.11. Zamawiający nie dopuszcza - ze względu na ilości pacjentów i na czas ich przebywania w szpitalu potrzebuje preparatu opisanego w SWZ

Ad. 31.12. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów

Ad. 31.13. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 31.14. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów

Ad. 31.15. Tak, wyraża zgodę

Pytania 32.

32.1. Pakiet 14, poz. 2 . Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

32.2. Pakiet 14, poz. 2 . Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

32.3. Pakiet 14, poz. 2 . Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 75g/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

32.4. Pakiet 46, poz. 37 . Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy Easy lance

21Gx1,8mm 200 szt/op.?

32.5. Pakiet 46, poz. 296 . Czy Zamawiający wymaga produktu o składzie 100mg ornityny i 35mg choliny?

32.6. Pakiet 46, poz. 296 . Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie 150 mg ornityny?

Odpowiedź:

Ad. 32.1. Tak, dopuszcza

Ad. 32.2. Tak, dopuszcza

Ad. 32.3. Tak

Ad. 32.4. Tak, dopuszcza

Ad. 32.5. Tak, wymaga

Ad. 32.6. Zamawiający nie dopuszcza-pytany produkt zmienia opis SWZ

Pytanie 33.

Dotyczy zadania nr 5.

Czy Zamawiający w poz. 4 i 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie formy leku o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 34.

34.1. dot. Pakiet 44, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w kolorze niebieskim. Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

34.2. dot. Pakiet 44, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej – zapewniającej doskonałą chwytność i wrażliwość dotykową przebadane na min. 2 alkohole stosowane w dezynfekcji w tym:35% Ethanol oraz 40% Isopropanol na najwyższym 6 poziomie odporności, spełniające pozostałe wymagania SWZ

34.3. dot. Pakiet 44, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu odporności na gotowe środki dezynfekcyjne. Jednocześnie zapewniamy, że oferowane przez nas rękawice są odporne na następujące substancje będące składnikami preparatów dezynfekcyjnych :

1. Alkohole i ich mieszaniny - podstawowy składnik preparatów do dezynfekcji rąk, skóry oraz do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni odpornych na ich działanie
35% Ethanol >480 minut – 6 poziom

40% Isopropanol **>480 minut – 6 poziom**

2. Aldehydy - podstawowe składniki klasycznych preparatów do dezynfekcji narzędzi i endoskopów

tj. 50% glutaraldehyd >480 minut – 6 poziom

3. Aminy - typowe składniki mieszanin preparatów do dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych i instrumentów medycznych

tj. 5% bromek etydyny >480 min – 6 poziom

4. Związki chloru - substancją czynną uwalnianą z tych związków jest bardzo skuteczny aktywny chlor wykorzystywany w preparatach do dezynfekcji powierzchni, także zanieczyszczonych substancjami organicznymi (wydzieliny ustrojowe, krew)

tj. 12% Podchloryn sodu >480 min – 6 poziom

5. Związki tlenowe-bardzo bezpieczne pod względem toksykologicznym składniki środków do dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezjologicznego i inkubatorów. Czynnikiem bójącym w tych produktach jest aktywny tlen

tj. 3% nadtlenek wodoru >480 min 6 poziom.

6. Chlorheksydyna - Syntetyczny antyseptyk, pochodna biguanidu. Stosowana w postaci glukonianu lub octanu. Jest używana głównie jako środek odkażający skórę, błony śluzowe, jamę ustną oraz narzędzia chirurgiczne.

tj. 4% chlorheksydyna >480 min – 6 poziom

34.4. dot. Pakiet 45, poz. 1,

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24mm oraz grubości na dłoni 0,20-0,21mm (ścianka pojedyncza). Rękawice w kopercie wewnętrznej papierowej, zewnętrznej papierowo – foliowej. Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

34.5. dot. Pakiet 45, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24mm oraz grubości na dłoni 0,20-0,21 mm (ścianka pojedyncza). Rękawice w kopercie wewnętrznej papierowej, zewnętrznej foliowej. Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego

34.6. dot. Pakiet 45, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o grubości na palcu 0,20-0,21mm oraz grubości na dłoni 0,18-0,19 mm (ścianka pojedyncza). Rękawice w kopercie wewnętrznej papierowej, zewnętrznej foliowej. Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

34.7. dot. Pakiet 44-45

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374- 5 i EN 16523-1, które po wejściu w życie rozporządzenia zastąpiły normy 374 1 (z wył. pkt 5.3.2.), 2, 3 .

34.8. dot. Pakiet 45, poz. 1-3

Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Odpowiedź:

Ad. 34.1. Tak, dopuszcza

Ad. 34.2. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 34.3. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 34.4. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 34.5. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 34.6. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 34.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34.8. Zamawiający potwierdza

Pytania 35.

35.1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów §4 ust. 1 pkt. a):

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5%** netto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia;** (...)

35.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

35.3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na

wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Ad. 35.1. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 35.2. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 35.3. Zamawiający wyraża zgodę jednakże tylko po wcześniejszym wystąpieniu Wykonawcy do działu księgowości z odpowiednim wnioskiem – w celch ewidencyjnych u Zamawiającego. Na etapie sporządzania umów Zamawiający wprowadzi do umowy stosowne zapisy.

Pytanie 36.

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 pozycja 56: Chlorek sodu 0,9% jałowy do irygacji 1500 ml 400 sztuk, może doprecyzować jakiej pojemności oczekuje: 500 ml czy 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pojemności 1000ml-błąd drukarski

Pytania 37.

37.1. Pakiet 12 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków jako osłona chroniąca dostęp bezigłowy z 70% alkoholem izopropylowym w opakowaniu 200szt.

37.2. Pakiet 12 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cytrynianu sodu 46,7% 2x3ml Dwupak w aseptycznym opakowaniu folia- folia.

37.3. Pakiet 12 Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cytrynianu sodu 46,7% w postaci strzykawk fabrycznie wypełnionych, aseptycznie pakowane 2x3ml (dwupak) z końcówką luer lock.

37.4. Pakiet 12 Poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cytrynianu sodu 4% w postaci strzykawk fabrycznie wypełnionych, aseptycznie pakowane 2x3ml (dwupak) z końcówką luer lock.

37.5. Pakiet 12 Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości przeliczenia i wyceny strzykawk wypełnionych cytrynianem tak aby ilość odpowiadała ilości fiolek podanej w SWZ. Są 3 opakowania po 20 fiolek, czyli 60 szt. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyeny 30 zestawów x 2 szt. czyli 60szt.

37.6. Pakiet 12 Poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości przeliczenia i wyceny strzykawk wypełnionych cytrynianem tak aby ilość odpowiadała ilości fiolek podanej w SWZ. Są 2 opakowania po 20 fiolek, czyli 40 szt. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyeny 20 zestawów x 2 szt. czyli 40szt.

37.7. Pakiet 29 Z uwagi na fakt, że folia operacyjna posiada powierzchnię użytkową (lepłą) i całkowitą (użytkowa powiększona o paski ułatwiające aplikację) prosimy o potwierdzenie, że podane w SWZ rozmiary odnoszą się do powierzchni użytkowej (lepnej) folii?

37.8. Pakiet 29 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania folii klasyfikowanych jako klasa III.

37.9. Pakiet 29 Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje folii wykonanej z poliuretanu.

37.10. Pakiet 29 Czy zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt. co ułatwia transport i magazynowanie tego produktu.

37.11. Pakiet 44, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych gwarantujących łatwe i pojedyncze wyciągnięcie z opakowania dzięki automatycznemu, warstwowemu układaniu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu), o grubości na palcu min. 0,08 mm, niezrywające się podczas zakładania (wytrzymałość $\geq 6N$ zg. z EN 455-2). Oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B, zgodnie z obowiązującymi normami z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na penetrację min. 3 substancji chemicznych na poziomie co najmniej 2 w tym 37% Formaldehyd – poziom 5), potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Pakowane po 100 lub 200 szt.

37.12. Pakiet 44, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nowoczesnych rękawic nitylowych o lepszych parametrach użytkowych niż opisane, tj. cieńszych (grubość max. 0,10 mm), co gwarantujące najlepsze czucie, ale jednocześnie bardziej odpornych na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: etanol 20% oraz izopropanol 70% (Poziom 6). Nowoczesna formuła chemiczna oferowanych rękawic zapewnia, że odporność na wszystkie substancje chemiczne użyte do oznakowania typu wskazane w normie EN ISO 374-1 i umieszczone na opakowaniu jest na poziomie min. 4. Obniżona grubość Zapewnia także, że rękawice są miękkie i elastyczne, przez co łatwo się zakładają i są lepiej dopasowane do dłoni a praca w nich jest bardziej komfortowa. Jednocześnie zgodna z normą EN 455-2 wytrzymałość na zrywanie zapewnia odpowiednią wytrzymałość do nakładania i pracy, rękawice nie rwą się przy zakładaniu i w trakcie wykonywania procedur medycznych.

37.13. Pakiet 44-45 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji oczekuje/dopuszcza potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem wystawioną przez producenta? Pragniemy zauważyć, że producent Kartę Techniczną wystawia na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, a nie tylko jednej, jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich dostarczanych rękawic.

37.14. Pakiet 44, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B (zgodnie z obowiązującymi normami i adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu) oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

37.15. Pakiet 44, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

37.16. Pakiet 45, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

37.17. Pakiet 45, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

37.18. Pakiet 45, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpydrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

37.19. Pakiet 45, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

37.20. Pakiet 45, poz. 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie?

Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

37.21. Pakiet 45, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

37.22. Pakiet 45, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

37.23. Pakiet 45, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max. 0,5N/mm². Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% $< 2,5$ N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach

wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Ad. 37.1. Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości korków

Ad. 37.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.3. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.4. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.5. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.6. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.7. Do powierzchni użytkowej

Ad. 37.8. Zamawiający określił parametry wystarczająco

Ad. 37.9. Zamawiający określił parametry wystarczająco

Ad. 37.10. Zamawiający określił parametry wystarczająco

Ad. 37.11. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.12. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.13. Zamawiający oczekuje dokumentów wymaganych w SWZ (cz. IX)

Ad. 37.14. Zamawiający określił w SWZ wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.15. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.16. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.17. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.18. Zamawiający nie dopuszcza – określił wyraźnie parametry produktu

Ad. 37.19. Zamawiający określił parametry wystarczająco

Ad. 37.20. Zamawiający określił wymagane parametry wystarczająco

Ad. 37.21. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił parametry wystarczająco

Ad. 37.22. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił parametry wystarczająco

Ad. 37.23. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił parametry wystarczająco

Pytania 38.

38.1. Dotyczy pakietu nr 46 poz. 30. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

38.2. Dotyczy Pak.46. poz. 31. Producent zmienił opakowanie i oferuje wzmacniacz mleka kobiecego w opak. x 72 sasz. Czy należy wycenić dwa pełne opakowania?

38.3. Dotyczy pakietu nr 46 poz. 33. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

- 38.4. Dotyczy Pak. 46 poz. 76. Diosmina z flawonoidami – czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o statusie rejestracyjnym suplement diety?
- 38.5. Dotyczy Pak.46 poz. 100. Czy Zamawiający dopuści wycenę Pamifos-90, 90mg, inj., 1fiol(s.subst)+1 amp rozp(szkl)?
- 38.6. Dotyczy pakietu nr 46 poz. 114. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.
- 38.7. Dot. Pakiet 46 poz. 124. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli preparat a 40 mg metyloprednizolonu w postaci soli sodowej bursztynianu czy w postaci 40 mg metyloprednizolonu octanu?
- 38.8. Dotyczy Pakiet 46 poz. 126. Aktualnie jedyne dostępne preparaty w podanej dawce sprowadzane są na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. Czy Zamawiający zezwala na wycenę takich preparatów?
- 38.9. Dot. Pak. 46 poz. 128. Z uwagi na niedostępność preparatów o poj. 100 ml czy Zamawiający dopuści preparat Ibum, 100 mg/5 ml, zaw. doustna, malin.,130 g i wycenę zgodnie z zapotrzebowaniem 40 op?
- 38.10.Dot. Pak. 46 poz.138. W związku z wycofaniem z oferty producenta preparatu w dawce 1,6mg/ml czy Zamawiający dopuści prep. syrop HYDROXYZINUM w dawce 10 mg/5ml, 250g?
- 38.11.Pak. 46 poz. 153. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kaps. tw. o przedł. uwaln.,? Tylko w takiej postaci prep. jest aktualnie dostępny.
- 38.12.Pakiet. 46 poz. 164. Czy Zamawiający dopuszcza prep.olanzapiny w postaci tabletki ulegającej rozpuszczeniu w jamie ustnej?
- 38.13.Dot. Pak. 46 poz.176. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli emulsję do kąpieli (stosowany jako dodatek do wody) czy emulsję do ciała (op. z pompka)?
- 38.14.Dot. Pak. 46 poz. 245. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę prep. Enema, roztw. doodbytn, 150 ml, 50 butelek?
- 38.15.Dot. Pak. 46 poz. 259. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 15 op preparatu Sodalime, wapno sodow., absorbent CO2,7600064-5,5kg?
- 38.16.Dot. Pak. 46 poz. 262. Aktualnie jedyne dostępne preparaty w podanej dawce sprowadzane są na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. Czy Zamawiający zezwala na wycenę takiego preparatu w tej pozycji?

- 38.17.Pak. 46 poz. 271. Prosimy o doprecyzowanie jakiego preparatu oczekuje zamawiający. Aktualnie dostępne zawiesiny Nystatyny : 24 mln j.m./ 24 ml; 28 mln j.m./ 28 ml oraz 30 mln j.m./30 ml.
- 38.18.Dotyczy Pak. 46 poz. 296. Czy Zamawiający dopuści wycenę prep. Hepa Dr, zawierającego 150 mg L-asparagianu L-ornityny x 40 tbl?
- 38.19.Dotyczy pakietu nr 46 poz. 384. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
- 38.20.Pakiet 46 poz. 442. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wyceny 4 op. preparatu konfekcjonowanego x2 sasz czy x 50 saszetek?
- 38.21.Pakiet 46 poz. 467. Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabl. dojelitowej?
- 38.22.Dotyczy pakietu nr 46 poz. 268. 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?
- 38.23.Dotyczy pakietu nr 46 poz. 268. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
- 38.24.Dotyczy pakietu nr 46 poz. 331. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
- 38.25.Dotyczy pakietu nr 46 poz. 425. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź:

Ad. 38.1. Zamawiający nie wydziela pozycji

Ad. 38.2. Tak

Ad. 38.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 38.4. Nie dopuszcza-suplement diety nie jest lekiem

Ad. 38.5. Dopuszcza

Ad. 38.6. Dopuszcza maść pięciornikową

Ad. 38.7. Sól sodowa bursztynianu

Ad. 38.8. Tak, zezwala

Ad. 38.9. Tak dopuszcza

Ad. 38.10. Tak, dopuszcza

Ad. 38.11. Tak, dopuszcza

Ad. 38.12. Nie dopuszcza ze względu na możliwe trudności z podanie pacjentowi

Ad. 38.13. Emulsja do kąpieli

Ad. 38.14. Tak, dopuszcza

Ad. 38.15. Tak, dopuszcza

Ad. 38.16. Tak, dopuszcza

Ad. 38.17. 24mln.j/24ml

Ad. 38.18. Nie dopuszcza-zamawiający określił skład w SWZ

Ad. 38.19. Zamawiający określił sposób postępowania w związku z brakiem preparatu na rynku w SWZ

Ad. 38.20. Zamawiający wymaga preparatu 4op x 50 sasz.

Ad. 38.21. Tak, dopuszcza

Ad. 38.22. Zamawiający wymaga preparatu opisanego w SWZ

Ad. 38.23. Zamawiający wymaga preparatu opisanego w SWZ

Ad. 38.24. Zamawiający określił sposób postępowania w związku z brakiem preparatu na rynku w SWZ

Ad. 38.25. Tak, dopuszcza

Pytania 39.

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 pozycja 81 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zatwierdził: W imieniu Kierownika Zamawiającego – Pełnomocnik Teresa Piotrowska