



# SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
02-544 Warszawa, ul. Antoniego Józefa Madalińskiego 25



*J. L. 14 JP* /2019/DZP

Warszawa, 24.06.2019 r.

## Strona internetowa Szpitala

Dot. Przetargu nieograniczonego na dostawę leków, nr postępowania 6/2019.

Uprzejmie zawiadamiamy, że do zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące SIWZ. Poniżej zamieszczono te pytania i udzielone odpowiedzi.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 26 pozycji 1 oraz 5, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanych w pytaniu.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 26 w pozycji 3 produktu Lignocainum 2 % 20 ml w opakowaniu 5 ampułek polietylenowych? W przypadku pozytywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu, natomiast nie wydziela pozycji wskazanej w pytaniu.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 30 w pozycji 1, 2, 4, 6, 8, 11, 17, 18 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobów podanych w pytaniu.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 30 w pozycji 3 produktu leczniczego Geloplasma - roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3 % w opakowaniu worków z dwoma portami 500 ml x 20 sztuk?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 30 w pozycji 7 produktu leczniczego Volulyte 6 % - 6 % Hydroxyetyloskrobia m. cz. 130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków z dwoma portami 500 ml x 20 sztuk?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobów podanych w pytaniu.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 30 pozycji 12 oraz 13, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanych w pytaniu.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 30 w pozycji 15, 16 produktu Paracetamol w opakowaniu fiolka szklana?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobów podanych w pytaniu.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 30 w pozycji 17 płynu fizjologicznego wieloelektrolitowego izotonicznego zbliżonego do fizjologicznego składu osocza - zawierającego Na, K, Ca, Mg, Cl, octany, cytryniany o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza zapewniającego izotoniczność roztworu 295 mOsmol?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

9. Dotyczy pakietu 54: -Czy zamawiający wymaga, aby lek był do podania dożylnego i domięśniowego?

Odpowiedź: Tak, zamawiający stawia takie wymaganie.

10. Dotyczy pakietu 54: Czy zamawiający wymaga, aby lek znajdował się w aktualnym wykazie z obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2019 r. w sprawie wykazu leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dla których ustalono urzędową cenę zbytu?

Odpowiedź: Tak, zamawiający stawia takie wymaganie.

11. Pakiet 7: Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów podanych w pytaniu.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 7 pozycji 4 i utworzenie z niej odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanej w pytaniu.

13. Czy zamawiający dopuści w pak. 27 poz. 74, 75, 76 Nebbud (0,125 mg/ml); 2ml zaw. d/inh. do neb. x 20 poj., Nebbud (0,25 mg/ml); 2 ml, zaw. do inh. do neb. x 20 poj., Nebbud (0,5 mg/ml); 2 ml, zaw. do inh. do neb. x 20 poj., aby był w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów podanych w pytaniu.

14. Czy zamawiający dopuści w pak. 27 poz. 74, 75, 76 Nebbud (0,125 mg/ml); 2 ml zaw. d/inh. do neb. x 20 poj., Nebbud (0,25 mg/ml); 2 ml, zaw. do inh. do neb. x 20 poj., Nebbud (0,5 mg/ml); 2 ml, zaw. do inh. do neb. x 20 poj., co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów podanych w pytaniu.

15. Pakiet 25 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach zbiorczych po 20 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

16. Pakiet 27 poz. 27: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu pod warunkiem, że jest to produkt leczniczy, a nie suplement diety.

17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 26 pozycji 10 (Dexamethasoni phosphas do premedykacji paclitaxelu) do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanej w pytaniu.

18. Czy Zamawiający w par. 3.1 wpisze, że termin ważności wynosi 6 miesięcy?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wprowadza zapisu podanego w pytaniu.

19. Czy Zamawiający w par. 3.4 wpisze, że dostawa nastąpi w terminie 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wprowadza zapisu podanego w pytaniu.

20. Czy Zamawiający w par. 3.6 wpisze, że wymiana towaru na wolny od wad nastąpi w terminie 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wprowadza zapisu podanego w pytaniu.

21. Czy Zamawiający w par. 4.1 wpisze, że termin płatności wynosi 30 dni?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wprowadza zapisu podanego w pytaniu.

22. Czy Zamawiający wykreśli w par. 4.1 zdanie „Na fakturze Wykonawca wpisuje numer umowy i numer zamówienia.”?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wprowadza zapisu podanego w pytaniu.

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie formularza cenowego w formacie .pdf, co ułatwi Zamawiającemu weryfikację złożonego podpisu w wersji elektronicznej oraz dodatkowe załączenie do oferty formularza cenowego w formacie .xls w wersji edytowalnej – bez podpisu?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy do 6 tygodni dla leku w Części 7 poz. 4 w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

25. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 7 poz. 1-3 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu, ale nie wymaga.

26. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 7 poz. 1-3 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu, ale nie wymaga.

27. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Części 7 poz. 1-3 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu, ale nie wymaga.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 29 poz. 6, 8, 12 i 13, i utworzy z ww. pozycjami osobny Pakiet 29A?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanych w pytaniu.

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

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

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

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

31. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 11 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

32. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 27 poz. 47 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

33. Czy w Pakiecie 26 poz. 11 i 12 (Dexamethasoni phosphas roztwór do wstrzykiwań) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów

indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu, ale nie wymaga.

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 1 poz. 6 na zaoferowanie leku Espumisan 40 mg x 100 kaps?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

35. Prosimy Zamawiającego o wyodrębnienie z Pakietu 20 poz. 8 i 9 Diclofenac aby mogło przystąpić więcej wykonawców lub przesunięcie tych pozycji np. do Pakietu 15.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanych w pytaniu.

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

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

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

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

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

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę. Należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

40. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

41. Część 20 poz. 2: Czy Zamawiający opisując pozycję nr 2 ma na myśli 2900 opakowań preparatu pakowanego zbiorczo po 5 fiolek?

Odpowiedź: Tak. W opisie w SIWZ jest pomyłka – powinno być opakowanie jednostkowe 5 fiolek, a nie 10 fiolek.

42. Część 44 poz. 3: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu w dawce 600 mg/60 ml z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 79 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

43. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na zamiany podane w pytaniu.

44. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?

Odpowiedź: Należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

45. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 28 wyrazi zgodę na wycenę Actiferol Fe 7 proszek do rozp x 30 saszetek?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz 35? Brak surowca, substancja niedostępna.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wykreśla poz. 35 z Części 1 zamówienia.

47. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 52 wyrazi zgodę na wycenę subst. Po 10 g w ilości 1 opak?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

48. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz 23 miał na myśli lek paracetamol+tramadol w dawce 37,5 + 325 mg?

Odpowiedź: Tak.

49. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiolek?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania z pakietu 5 poz 7 (Kanavit)?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela.

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 5 poz 12? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wykreśla poz. 12 z Części 5 zamówienia.

52. W pakiecie 12 poz 11 Jodu Gel 10 % jest produkowany w pojemności 10 ml. Czy Zamawiający wyrazi zgodę wycenę żelu 10 ml w ilości 9 opak?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

53. Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 17 wyrazi zgodę na wycenę pianki 150 ml?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu

54. W pakiecie 12 poz 21 Tribiotic maść jest produkowana w pojemności 14 g. Czy Zamawiający wyrazi zgodę wycenę maści 14 g – 9 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

55. Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 25 miał na myśli Fortrans 74 g x 4 sasz – 14 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

56. Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 25 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?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

57. Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 25 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

58. Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 26 wyrazi zgodę na wycenę leku x 10 czopków – 180 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

59. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 2 wyrazi zgodę na wycenę syropu w dawce 200 mg/5 ml, 100 g w ilości 190 szt?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

60. Jakiej dawki leku wymaga Zamawiający w pakiecie 15 poz 11? Prosimy o określenie.

Odpowiedź: 125 mg.

61. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 14 miał na myśli lek 25 mg x 30 szt w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

62. Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz 5 miał na myśli ampułki inj x 5 szt – 10 opakowań? Brak takiej pojemności dla acetylocysteiny.

Odpowiedź: Nie, syrop.

63. Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz 7 miał na myśli płyn do inhalacji 100 ml (7,5 mg/ml)?

Odpowiedź: Tak.

64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 17 poz 8 Monsel?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanej w pytaniu.

65. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 18 poz 13?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanej w pytaniu.

66. Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz 20 miał na myśli lek 2,5 ml czy 5 ml? Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: 2,5 ml.

67. Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz 10 miał na myśli Sumamed granulat o poj 20 ml – 10 opakowań? W tej dawce tylko pojemność 20 ml.

Odpowiedź: Tak.

68. Czy Zamawiający w pakiecie 24 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę leku Spamilan x 60 szt w ilości 3 opak? Spamilan x 30 nie jest dostępny.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

69. Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 35 wyrazi zgodę na wycenę kropli 5 ml w ilości 120 opakowań? Jest to jedyna dostępna pojemność.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

70. Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz 97 wyrazi zgodę na wycenę kropli Devikap w ilości 450 szt?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

71. Czy Zamawiający w pakiecie 35 poz 1 wyrazi zgodę na wycenę leku o poj 240 ml – 12 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

72. Czy Zamawiający w pakiecie 35 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę wapna 5 litrowego w ilości 122 szt?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

73. Prosimy Zamawiającego o określenie dawki w pakiecie 15 poz 10 ponieważ brak na rynku syropu w dawce 500 mg/5 ml 100 ml.

Odpowiedź: 250 mg/5 ml.

74. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pakiecie 34 poz 1, 2 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

75. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 30 w pozycjach 1, 4, 5, 6, 8, 9, 10, 11, 18 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60 %, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

76. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 30 w pozycji 17 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

77. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dołączenia do oferty koncesji na prowadzenie działalności jeśli nie jest ona wymagana przepisami prawa oraz zastąpienie jej oświadczeniem o braku wymogów w przepisach prawa na posiadanie koncesji? Wapno nie jest produktem leczniczym lecz wyrobem medycznym i do jego sprzedaży nie jest wymagane posiadanie koncesji.

Odpowiedź: Tak

78. Część 35 poz. 3: Czy Zamawiający oczekuje, aby wapno sodowane niepyłące – stopień pylenia wapna nie przekracza 0,3 %, z indykatorem nasycenia (pochłaniaczem CO<sub>2</sub>) było wapnem medycznym, które w swoim składzie nie przekracza 3 % wodorotlenku sodu?

Odpowiedź: Ca(OH)<sub>2</sub> do 80 %, NaOH poniżej 4 %, fiolet etylowy poniżej 0,1 %.

79. Zwracamy się do Państwa z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 3 z Części 35 i utworzenie z niej odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji wskazanej w pytaniu.

80. Prosimy zamawiającego o dokładniejsze sprecyzowanie wielkości opakowania Wapna. Większość dostępnych opakowań wapna medycznego pakowana jest w kanistry 5 L/4,5 kg. Zamawiający wpisał wielkość opakowania 3,3 – 4,5 kg a liczbę opakowań 112 szt inna wartość zostanie zaproponowana przez firmę oferująca 3,3 kg x 112 szt = 369,6 kg i inna 4,5 kg x 112 = 504 kg różnica 134,4 kg

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

81. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 w poz. 8 glukozy 75 g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

82. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 w poz. 8 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu podanego w pytaniu.

83. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 12 poz. 1 produktu równoważnego konfekcjonowanego w opakowaniach 100 g?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

84. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu § 1 ust. 4 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający wyłączy wyrób z umowy.

85. Do § 3 ust. 8 projektu umowy: Czy Zamawiający przez „koszt Wykonawcy” rozumie pokrycie różnicy w cenie wynikającej z zakupu przedmiotu zamówienia u innego dostawcy?

Odpowiedź: Nie, pokrycie ceny wyrobu.

86. Do treści § 3 ust. 8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wprowadza zapisu podanego w pytaniu.

87. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §5 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie odstępuje. Warunek jest wskazany - „w przypadku zmian potrzeb na te towary”.

88. Do § 7 ust. 2 pkt a) projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że zastąpi brzmieniem „:.....nie dłużej jednak niż do 36 m-cy od podpisania umowy”?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wprowadza zapisu podanego w pytaniu.

89. Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 58 (Marcaina spinal heavy 5 mg/ml, 5 ml, 5 fiol.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu, ale nie wymaga.

90. Czy w pozycji 7 pakietu 36 Zamawiający miał na na myśli mleko modyfikowane nie o minimalnym tylko o maksymalnym poziomie białka 1,5 g/100 ml i wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o poziomie białka 1,3 g/100 ml.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu podanego w pytaniu.

91. Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu 7 pozycje 1 – 3 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wydziela pozycji podanych w pytaniu.

02. Czy Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów podanych w pytaniu.

Zamawiający informuje ponadto, że zmienia podział zamówienia na części w ten sposób, że:

Z Części 38 zamówienia wydziela pozycje 1, 2 i 3 i tworzy z nich Część 57 zamówienia.

Z Części 41 zamówienia wydziela pozycje 2, 3 i 4 i tworzy z nich Część 58 zamówienia.

Z Części 41 zamówienia wydziela pozycje 6 i 7 i tworzy z nich Część 59 zamówienia.

Z Części 44 zamówienia wydziela pozycje 1, 2 i 3 i tworzy z nich Część 60 zamówienia.

Odpowiednio zmieniają się też wysokości wadów:

Dla Części 38 zamówienia z 2.800,00 PLN na 2.700,00 PLN.

Dla Części 41 zamówienia z 8.500,00 PLN na 5.800,00 PLN.

Dla Części 44 zamówienia z 6.800,00 PLN na 400,00 PLN.

Ustala się wysokości wadów dla nowych części zamówienia:

Dla Części 57 zamówienia na 100,00 PLN.

Dla Części 58 zamówienia na 1.500,00 PLN.

Dla Części 59 zamówienia na 1.000,00 PLN.

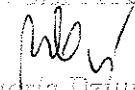
Dla Części 60 zamówienia na 6.300,00 PLN.

Zamawiający nie wprowadza nowych formularzy asortymentowo – cenowych dla nowo utworzonych części zamówienia, ani nie modyfikuje dotychczasowych formularzy dla Części 38, 41 i 44 zamówienia. Prosimy o wykorzystanie do złożenia oferty dotychczasowych formularzy pozostawiając w nich niewypełnione odpowiednie rubryki.

Termin składania ofert pozostaje bez zmian.

Informacja o powyższych zmianach została wysłana do publikacji w Dz. Urz. UE w dniu 14.06.2019 r. i opublikowana w dniu 19.06.2019 r. pod nr 2019/S 116-284691.

DYREKTOR SZPITALA

  
mgr inż. Maciej Dziura

KIEROWNIK DZIAŁU  
Zamówień Publicznych

  
mgr inż. Tomasz Stoplński