



Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60

tel. 87 562 94 21 fax 87 562 92 00

e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl

NIP 844-17-86-376

REGON 790319362

Suwałki, dnia 03/03/2016 r.

L.dz. SZW.DZI.262.46/PN/WU/2016

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 05/PN/WU/2016**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: Dostawa leków dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013r., , poz. 907 z późn. zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 41 wymaga pasków testowych, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, paski testowe wykrywające zbyt małą ilość krwi wprowadzoną do paska bez możliwości dalszego dokładania krwi, co zabezpiecza tak pobieraną krew przed hemolizą następującą na skutek wtórnego mieszania krwi w środowisku pozaustrojowym w kontakcie ze sztucznymi powierzchniami, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA, opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 wymaga pasków testowych z zakresem wyników 10-600 mg/dl?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni szeroką dostępność w aptekach otwartych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 wymaga, żeby paski wyposażone były w złotą elektrodę - zastosowanie złota ma na celu zminimalizowanie zakłóceń w trakcie pomiaru – w technologii biosensorycznej jakość elektrody jest kluczowa?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 wymaga próbki krwi 7-9 mikrolitra?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 wymaga glukometrów z ilością pamięci 500?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 wymaga glukometrów z funkcją automatycznego przypomnienia o pomiarze poposiłkowym w celu podniesienia komfortu samokontroli pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 2

Pytanie 1

dotyczy pakietu 36:

Prosimy o doprecyzowanie, czy w pakiecie 36 w pozycjach nr 2 i 3 Zamawiający oczekuje dostawy leków w opakowaniach 90 tabl.?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 3

Dotyczy Pakiet 2, poz. 41, 42:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Poz. 41 –Tak, Poz. 42 –zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 2, poz.41 oraz 42, zapisów projektu umowy – par. 2, pkt. 1 oraz par. 5, pkt. 1 - dotyczących terminu dostaw w trybie „na ratunek”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczany na ratunek?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 4**Zapytania do pakietu 44 poz. 137****Pytanie 1**

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 5**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 11 oraz 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Clindamycinum w opakowaniu po 5 ampulek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 31 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacinum roztwór do infuzji 5 mg/ml 100 ml w opakowaniu butelka stojąca x 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 44 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofolum 1% MCT/LCT emulsja inj. 10mg/ml 20ml w opakowaniu po 5 ampulek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 61 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu 9 pierwiastków śladowych do żywienia pozajelitowego o zawartości 5 mg cynku oraz 79 µg seleniu /10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 41 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu - 10% roztwór aminokwasów dla wcześniaków, noworodków i małych dzieci, zawartość azotu 14,9g/l, Nie zawierający kwasu glutaminowego, 1 but. a 100ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 41 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu - 10% roztwór aminokwasów dla pacjentów z niewydolnością nerek z dwupeptydem tyrozyny, zawartość azotu 16,3 g/l, 1 but. a 500ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 41 pozycja 23 oraz 24 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety o zawartości błonnika 1,5g/100 ml, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 6**Pytanie 1**

Zamawiający w pakiecie (zadaniu) Pakiet 44, w pozycji 166 dotyczącej „Lactobacill.acidophilus, Lact.rhamnosus x 60kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 7

Dotyczy

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści paski testowe spełniające wymagania zawarte w SIWZ, które potrzebują do badania max. do 0,7 mikrolitra, a wynik uzyskujemy w czasie do 7 sek.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca krew znajdowała się na szczycie paska testowego w dużej odległości od glukometru, co uniemożliwi ewentualny kontakt materiału biologicznego z samym glukometrem (wpłyne to znacząco na higienę pracy i bezpieczeństwo personelu)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga glukometr, posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 8

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz.15 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) – Clinoleic 20% w opakowaniu 100ml (worek?). Emulsja tłuszczowa ma zastosowanie w żywieniu wcześniaków, niemowląt i małych dzieci.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 9

Pytanie 1

Czy w **poz.204 zadania 43** Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę równoważnego wskazanemu mleka typu Bebiko 1x350g mleka NAN PRO 1 350g?

Odpowiedź: W zadaniu 43 brak pozycji 204

Pytanie 2

Czy w **poz.205 zadania 43** Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę równoważnego wskazanemu mleka typu Bebiko 2x350g mleka NAN PRO 2 350g?

Odpowiedź: W zadaniu 43 brak pozycji 205

Pytanie 3

Czy w **poz.206 zadania 43** Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę równoważnego wskazanemu mleka typu Babilon Nenatal Premiumx400g mleka PRENAN 400g?

Odpowiedź: W zadaniu 43 brak pozycji 206

Uczestnik 10

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 44 pozycji 27,28, 33, 37, 86, 87, 119, 159, 177, 184, 192, 215, 220, 244, 245, 246, 250 co umożliwi złożenie atrakcyjnej oferty po cenach producenta? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie wysokości wadium.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 11

Pytanie 1 Dotyczy pakiet nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 25 pozycji nr 1 (Alfacalcidol).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 12

Pytanie 1 Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 23 poz. 1 i 2 (Budesonidum 0,25 i 0,50 mg/ml zawiesina do inhalacji 20 poj. 2ml u pacjentów z zespołem krup-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwężeniem dróg oddechowych, dusznością lub szczekającym kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania potwierdzone CHPL) oraz pakiecie Nr 37 poz. 2 i 3 (Budesonidum 0,25 i 0,50 mg/ml zawiesina do inhalacji 20 poj. 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 23 poz. 1 i 2 (Budesonidum 0,25 i 0,50 mg/ml zawiesina do inhalacji 20 poj. 2ml u pacjentów z zespołem krup-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwężeniem dróg

oddechowych, dusznością lub szczekającym kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania potwierdzone CHPL) oraz pakiecie Nr 37 poz. 2 i 3 (Budesonidum 0,25 i 0,50 mg/ml zawiesina do inhalacji 20 poj. 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 44 poz. 195, 196 i 197 (Metoprololi succinas 23,75 ; 47,5 i 95 mg x 28 tbl. o przed. uwal.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 4 Zapytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 16 : 1(16) (Esomeprazolom inj. 40mg x 1fiol.) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba reflowowa przełyku(GERD)u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami reflowu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Uczestnik 13

Pytanie 1

Czy zamawiający w Zadaniu nr 44 poz. 110 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Espumisan/Simeticonum 40 mg x 100 kaps. posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Esputicon/Dimeticonum 50 mg x 100 kaps ?

Wskazania do stosowania proponowanego leku Espumisan:

„- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii.”

Natomiast wskazania do stosowania Esputicon/Dimeticon:

„-wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 14

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 11 oraz 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Clindamycinum w opakowaniu po 5 ampułek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 31 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacinum roztwór do infuzji 5 mg/ml 100 ml w opakowaniu butelka stojąca x 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 44 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofolum 1% MCT/LCT emulsja inj. 10mg/ml 20ml w opakowaniu po 5 ampułek?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 61 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu 9 pierwiastków śladowych do żywienia pozajelitowego o zawartości 5 mg cynku oraz 79 µg selen /10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 41 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu - 10% roztwór aminokwasów dla wcześniaków, noworodków i małych dzieci, zawartość azotu 14,9g/l, Nie zawierający kwasu glutaminowego, 1 but. a 100ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 41 pozycja 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu - 10% roztwór aminokwasów dla pacjentów z niewydolnością nerek z dwupeptydem tyrozyny, zawartość azotu 16,3 g/l, 1 but. a 500ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 41 pozycja 23 oraz 24 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety o zawartości błonnika 1,5g/100 ml, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 15

Pytanie 1

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 5/PN/WU/2016 pakiet 2 pozycja 47 termin składania ofert 14.03.2016 produkt *Citra-Lock™S (cytrynian sodu)* w stężeniu 30% w postaci ampulko-strzykawki 2 x 2,5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i portu dożylnego ograniczając krwawienia, zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampulko-strzykawki Citra-Lock S 30% x 2,5ml zamknięte aseptycznie papier-folia w ilości 120 sztuk.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 5/PN/WU/2016 pakiet 2 pozycja 20 termin składania ofert 14.03.2016 produkt *Citra-Lock™ (cytrynian sodu)* w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem przeliczenia ilości

Uczestnik 16

Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.6 frazę: „Przyjęcie towaru musi być poprzedzone badaniem ilościowo-asortymentowym przez osobę do tego upoważnioną.”? Konieczność oczekiwania na odbiór opóźnia wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień dla kuriera dostarczającego leki.

Odpowiedź: SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10? umowa niniejsza nie jest umową użyczenia lub najmu leków, a umową sprzedaży, a własność towaru za zapłatą ceny przechodzi na Zamawiającego. Nie ma możliwości zwrotu pełnowartościowego towaru po jego zakupie.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany § 2 ust. 10 umowy, który otrzymuje nowe brzmienie: „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu leku w terminie 5 dni roboczych na koszt Wykonawcy w przypadku określonym w ust. 9. Zgłoszenie zwrotu zostanie przesłane faksem.”

Pytanie 3

Czy Zamawiający w par. 2.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.2? taka zasada naraża Wykonawcę na rażące straty.

Odpowiedź: SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopisze w par. 4.6 „Zakaz powyższy nie dotyczy zlecenia windykacji wierzytelności profesjonalnemu pełnomocnikowi – radcy prawnemu lub adwokatowi”.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopisze w par. 6.4 na końcu tego zapisu zdanie: „Wymóg korygowania ceny nie ma zastosowania, jeśli cena oferowana przez Wykonawcę jest niższa, niż cena urzędowa.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopisze w § 6 ust. 4 umowy zapis „Wymóg korygowania ceny nie ma zastosowania, jeśli cena oferowana przez Wykonawcę będzie niższa, niż cena urzędowa po zmianie.”

Pytanie 7

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 32 poz. 60 *Omeprazolom 40mg i.v. x 1 fioł.* do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 34 poz. 48 *Omeprazolom 10mg x 28 szt.* do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 34 poz. 54 wymaga chlorowodoru selenameru czy węglanu selenameru?

Odpowiedź: chlorowodoru

Uczestnik 17

Pytanie 1 Pakiet 44 poz. 166:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, również zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus* stosowany również w preparacie oryginalnym) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o składzie podanym w SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 18

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pozycja 58 wyrazi zgodę na zaoferowanie wapna sodowanego 150 l CO₂ na 1 kg preparatu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 2, poz. 58 (wapno sodowane) od wymogu *posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz zezwolenia na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami*. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 2, poz. 58 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej (rozdział V pkt. 2.1 oraz 3.1.1 i 3.1.2 SIWZ).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3 Dotyczy: wzór umowy, § 1 ust. 2

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że zmniejszenie realizacji nie przekroczy 20% wartości umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 Dotyczy: wzór umowy, § 2 ust. 1 a)

Prosimy o określenie dostaw „na ratunek” dla pakietu 2, poz. 58 (wapno sodowane) na 2 dni robocze.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5 Dotyczy: wzór umowy, § 2 ust. 1 a)

Prosimy o określenie dostaw częściowych dla pakietu 2, poz. 58 (wapno sodowane) na 3 dni robocze.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6 Dotyczy: wzór umowy, § 4 ust. 3 - 7

Prosimy zmianę w/w zapisów na: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 Dotyczy: wzór umowy, § 5 ust. 1 pkt. 2.a)

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę w/w zapisu na: „w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź: Tak

Pytanie 8 Dotyczy: wzór umowy, § 2 ust. 10

Wnosimy o usunięcie w/w zapisu jako niekorzystnego dla Wykonawcy. Zamawiający, zgodnie z tym zapisem, może dokonać zwrotu przedmiotu zamówienia bez podania przyczyny, więc może dochodzić do sytuacji, że wykonawca prześle zamówiony towar, który następnie zostanie mu zwrócony na jego koszt.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił zapis. (patrz Uczestnik 16 pytanie 2)

Pytanie 9 Dotyczy: wzór umowy, § 4 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „za wyjątkiem sytuacji, gdy zaległości płatnicze przekraczają 30 dni.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 10 Dotyczy: wzór umowy, § 4 ust. 1.1)

Wnosimy o naliczanie w/w kary od wartości umowy pozostałej do realizacji. Naliczanie kary od wartości należycie już zrealizowanych dostaw jest nadużyciem.

Odpowiedź: w § 4 ust. 1 umowy brak zapisów dot. kar

Pytanie 11 Dotyczy: wzór umowy, § 4 ust. 7

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 12 Dotyczy: wzór umowy, §5 ust. 1.3)

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający zmienia zapis §5 ust. 1.pkt.3 umowy, który otrzymuje nowe brzmienie: "strony ustalają, że w razie wystąpienia powyższych okoliczności, zostaną naliczone kary zgodnie z w/w warunkami, w przypadku okoliczności określonych w punkcie 2) Zamawiający potrąci je z wystawionych faktur na podstawie noty księgowej."

Uczestnik 19

Pytanie 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakiet 2 poz 27 Immunoglobulinum humanum normale roztwór do infuzji. Jeden ml zawiera Immunoglobulinum humanum normale 50mg (w tym co najmniej 95%immunoglobuliny G). Dawki w zależności od zapotrzebowania?

Działanie takie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiet 2 poz 27 wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,025mg/ml? Wysoki poziom IgA może wywołać reakcje nadwrażliwości, zwłaszcza u pacjentów z przeciwciałami przeciw IgA.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 20

Pytanie 1

Dotyczy § 2 ustęp 13 umowy. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Dotyczy § 5 ustęp 1 pkt 1 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmienia zapis w § 5 ustęp 1 pkt. 1 umowy, który otrzymuje nowe brzmienie:

"w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada;"

Pytanie 3

Dotyczy § 5 ustęp 1 pkt 2. b umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmienia zapis w § 5 ustęp 1 pkt. 2.b umowy, który otrzymuje nowe brzmienie:

"jednorazowo, w wysokości 3% wartości niezrealizowanej części brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności;"

Uczestnik 21

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 33 (Meropenemum inj. 1000 mg x 10 fiol.) oraz w pakiecie Nr 23 poz. 5 (Meropenemum inj. 1000 mg x 10 fiol. Udokumentowana trwałość fizyczna i chemiczna roztworu do infuzji z 0,9% NaCl – do 6 godzin w temp. 15-25 st.C oraz 24 godziny w temp. 2-8 st. C) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Lecznego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Pakiet 2 poz. 33- zgodnie z SIWZ ; Pakiet 23 poz. 5 – Tak

Uczestnik 22

PYTANIE 1 Pakiet 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści Venofer kompleks sacharozy i żelaza III do wstrzyknięć i infuzji 100mg/5ml x 5 amp w ilości 400 opakowań ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 23

Pyta. 1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku

Pyt. 2 - Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsulek na kapsułki miękkie
- b) Kapsulek na kapsułki twarde
- c) Kapsulek na tabletki
- d) Kapsulek na tabl powł
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Tabletek zwykłych na tabletki
- k) Ampułek na fiolki
- l) Fiolki na ampułki

Odpowiedź: Tak

Pyt. 3 Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz 32 ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek 100ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 300 ml, co umożliwi lepsze dostosowanie dawki minimalizując potencjalne straty, ograniczając przy tym koszty terapii a także wykorzystując przedmiot zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z wymogami terapeutycznymi poszczególnych oddziałów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 4 Czy zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 1 poz 20 posiadał bezpieczne, nietłukące się opakowanie z polipropylenu, zamykane korkiem chlorobutyłowym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapslem i kapsłem polipropylenowym w plastikowym blistrze? Ma to bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo osób zajmujących się przygotowaniem leków w pracowni cytostatycznej, chroniąc zawartość fiolki po upuszczeniu?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 5 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt leczniczy w pakiecie nr7 poz 1-2 nie musiał być poddawany specjalnym zabiegom (uprzednie podgrzanie przez ok. 30 minut, odpowiednio przy tym potrząsając, do temperatury 55°C, a następnie pozostawienie do ostygnięcia w temperaturze pokojowej) w celu przygotowania do podania?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 6 Czy Zamawiający wymaga, aby lek był zarejestrowany przynajmniej w jednym z wymienionych wskazań:

- chemioterapia paliatywna raka połączenia przełykowo-żołądkowego
- nowotwory głowy i szyi
- rak trzustki w leczeniu skojarzonym wg schematu PEFG (cisplatyna, epirubicyna, 5-fluorouracyl i gemcytabina)
- mięsaki tkanek miękkich?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 7 Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz 14 wymaga możliwości realizacji zamówienia w postaci produktu Etanercept 50 mg – ampułkostrzykawki zamiennie z postacią leku Etanercept 50 mg we wstrzykiwaczu w ilościach zgodnych z zapotrzebowaniem szpitala ?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 24

1. Czy Zamawiający zmodyfikuje pozacenowe kryterium długości terminu zapłaty (pkt. XII SIWZ) poprzez zawężenie długości terminów możliwych do zaoferowania, z uwagi na fakt, iż ustawodawca przewidział jako maksymalny termin zapłaty termin

60 – dniowy (po spełnieniu przesłanek z art. 8 ust 3 w/w ustawy)? W związku z powyższym składanie ofert z terminem wydłużonym powyżej 60 dni będzie prowadziło do zawarcia umowy obciążonej sankcją nieważności jako sprzecznej z prawem (art. 58 k.c. oraz art. 353(1) k.c.) w części wydłużającej termin zapłaty powyżej ustawowych limitów. Z wyżej podanych przyczyn, SIWZ w zakresie pozacenowego kryterium oceny ofert jest sprzeczne z prawem oraz uniemożliwia złożenie prawidłowej oferty, co powoduje niezgodność z art. 29 ust 1 PZP.”

Sugerujemy zmianę punktacji w ramach powyższego kryterium poprzez wskazanie minimalnego (najniżej ocenianego) terminu płatności na poziomie 30 dni oraz maksymalnego (najwyżej ocenianego) terminu płatności na poziomie 60 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. 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 n. 144 ust. 2, w związku z n. 144 ust.1 / *n fine*/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 oraz §6 ust.2 pkt 3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jednocześnie wyjaśnia, iż zmiana dotyczy sporadycznych przypadków w chwili wyczerpania ilości z danej pozycji.

3. Do §2 ust.8 projektu umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 z §7 ust.1 pkt 2) projektu umowy)?

Odpowiedź: SIWZ

4. Do treści § 52 ust.13 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak

5. Do treści §3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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: Zgodnie z SIWZ

6. Do §4 ust.2 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust.7 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

8. Czy okoliczności wskazane w § 5 ust.1 pkt 2 projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? - zważywszy na fakt, iż warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. W § 5 ust. 1 pkt 2 lit. b) Zamawiający wprowadza sposób naliczania kar umownych jako procent od wartości brutto Umowy. Natomiast zgodnie z §1 ust.2 oraz §6 ust.2 pkt 3) Umowy jej wartość może ulec zmianie. W związku z tym, w toku realizacji Umowy Wykonawcy będą przysługiwały roszczenia – albo o pełną realizację Umowy (jeżeli kary będą naliczane od całości), albo o miarkowanie kary umownej. Co więcej, zgodnie z zasadami: uczciwości kupieckiej oraz ekwiwalentności świadczeń, kary powinny być naliczane od wartości poszczególnej dostawy. Zatem sposób naliczania przyjęty w § 5 ust. 1 pkt 2 lit. b) należy ocenić jako sprzeczny z powyższymi zasadami i w związku z tym zapisy te są nieważne w świetle art. 58 k.c.

Czy mając na uwadze powyższe, Zamawiający zmodyfikuje brzmienie § 5 ust. 1 pkt 2 lit. b) Umowy poprzez przyjęcie naliczania kary umownej od wartości brutto niezrealizowanej poszczególnej dostawy a nie wartości brutto umowy tj. analogicznie jak w brzmieniu § 5 ust. 1 pkt 2 lit. a) (kara liczona od wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy);

Odpowiedź: patrz Uczestnik 20 pytanie 3

10. Do § 5 ust.1 pkt 2 lit.b projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 1% wartości brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

11. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 z §6 ust.2 pkt 2) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 25

Pytanie 1

Pakiet 1 poz.17 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Fluorouracilu posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki i stabilność roztworu po przygotowaniu 48h potwierdzoną w ChPL?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Pakiet 4 poz. 1,2 – Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo stosowania i skuteczność leczenia Zamawiający wymaga stabilności fizykochemicznej bendamustyny po rekonstrukcji i rozcieńczeniu przez 3,5 godz. w temperaturze 25°C i wilgotności względnej powietrza 60% oraz przez 2 dni w temperaturze 2°C - 8°C w polietylenowych workach?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3

Pakiet 7 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania Cytarabiny w roztworze, którego stabilność fizyko-chemiczna po pierwszym nakłuciu fiołki wynosi 28 dni potwierdzona w ChPL?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4

Pakiet 9 - Czy Zamawiający wymaga zawartej w Charakterystyce Produktu Leczniczego stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym otwarciu fiołki preparatu Docetaxel - 28 dni?"

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5

Pakiet 10 – Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Doxorubicinum koncentrat posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki potwierdzoną w ChPL?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6

Pakiet 11 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Epirubicini posiadał stabilność fizyko-chemiczną roztworu 96h potwierdzoną w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 1

Czy w pakiecie nr 44 w pozycjach nr: 223, 224, 225, 226, 227: chlorowodorkiem Oxycodonu w tabletkach o kontrolowanym uwalnianiu ma być ten, który jest dopuszczony do stosowania w leczeniu bólu od umiarkowanego do silnego, czy ten dopuszczony do stosowania tylko w bólu silnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 1

Czy w Pakiecie 4 ze względu na bezpieczeństwo personelu przygotowującego cytostatyki, czas przygotowania, jak również na oczekiwaną dokładność w rekonstrukcji bendamustyny Zamawiający wymaga pojemności fiolek 26 ml zawierających 25 mg chlorowodorku bendamustyny i 60ml zawierających 100 mg chlorowodorku bendamustyny?.

Odpowiedź: Tak

Pakiet 2

Pakiet 1 poz.20 - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat Irinotecan koncentrat posiadał stabilność fizyko-chemiczną 28 dni po pierwszym nakłuciu fiołki, potwierdzoną w ChPL?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 26

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 42 w przedmiotowym postępowaniu:

1. W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia szczegółowych parametrów technicznych, które jednakże odpowiadają wyłącznie wyrobowi konkretnego wytwórcy obecnego na rynku, prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych do glukometrów, charakteryzujących się następującymi parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włóśniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) komunikat o bardzo wysokim i bardzo niskim stężeniu glukozy we krwi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $<100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub pasków podających wyniki w zakresie 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 27

Pytanie 1

„Przepisy o zamówieniach publicznych zawierają regulacje, które zapewniają równoważne traktowanie oferentów oraz produktów. Przystąpienie do przetargu dwóch i więcej producentów gwarantuje Państwu otrzymanie korzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przekłada się na oszczędności finansowe Szpitala. Przykładem takiej sytuacji jest wiele postępowań gdzie dopuszczenie produktu konkurencyjnego spowodowało obniżenie ceny sevofluranu i tym samym przyczyniło się do konkretnych oszczędności finansowych. Opis do specyfikacji **w pakiecie 2 pozycja 49** FAWORYZUJE tylko jednego z producentów ww preparatu. Jednocześnie cechy opakowania zawarte w opisie w żaden istotny sposób nie wpływają na funkcje użytkowe oraz bezpieczeństwo pacjentów i personelu. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do postępowania przetargowego produktu równoważnego terapeutycznie Sevoflurane Baxter w pojemniku ze szczelnym, bezpiecznym systemem napełniania Dräger Fill wraz z nieodpłatnym użyczeniem niezbędnej ilości parowników? „

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 27

Pytanie 1

Proszę o wykreślenie z projektu umowy zapisu o zwrotach:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu leku w terminie 5 dni roboczych na koszt Wykonawcy. Zgłoszenie zwrotu zostanie przesłane faksem.”

Odpowiedź: patrz Uczestnik 16 pytanie 2

Uczestnik 28

Pyt. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 2

Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem tabletek Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsułek-tabletek powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź: Tak

Pyt. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 14 Etanerceptum 50 mg 4amp-strz. + 8 gazików, ze względu na brak, dopuszcza opakowanie zawierające 4 amp-strz. + 4 gaziki? (w załączeniu pismo producenta o zmianie opakowania)

Odpowiedź: Tak

Pyt. 5

Dot. Pakietu nr 2 poz. 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95% (średni poziom 99,5%), rozkład podklas IgG (wartości średnie): IgG1 62,1 %; IgG2 34,8 %; IgG3 2,5 %; IgG4 0,6 %; IgA poniżej 0,05mg/ml (IgA średnie 0,0043mg/ml), stabilizator maltoza, rejestracja m.in. w Zespołach Pierwotnych Niedoborów Odporności u Dzieci i Dorosłych, Zespole Guillain-Barre oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)? Dostępne dawki 1g/10ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

Odpowiedź: Tak

Pyt. 6

Dot. Pakietu nr 2 poz. 25

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 7

Dot. Pakietu nr 2 poz. 25

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholu?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 8

Dot. Pakietu nr 2 poz. 25

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 9

Dot. Pakietu nr 2 poz. 25

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 10

Dot. Pakietu nr 2 poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95% (średni poziom 99,5%), rozkład podklas IgG (wartości średnie): IgG1 62,1 %; IgG2 34,8 %; IgG3 2,5 %; IgG4 0,6 %; IgA poniżej 0,05mg/ml (IgA średnie 0,0043mg/ml), stabilizator maltoza, rejestracja m.in. w Zespołach Pierwotnych Niedoborów Odporności u Dzieci i Dorosłych, Zespole Guillain-Barre oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)? Dostępne dawki 1g/10ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 11

Dot. Pakietu nr 2 poz. 27

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 12

Dot. Pakietu nr 2 poz. 27

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholu?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 13

Dot. Pakietu nr 2 poz. 27

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 14

Dot. Pakietu nr 2 poz. 27

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pyt. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu:

- z pakietu nr 31 poz. 5 Clonazepamum 1ml, ze względu na problem z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 31 poz. 7 Cloxacillinum 500 mg, ze względu na wygaśnięcie ważności rejestru oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 31 poz. 28 Streptomycinum, ze względu na problem z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 38 poz. 5 Carbo medicinalis 300mg, ze względu na wycofanie z oferty oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 38 poz. 10 Cocarboxylasum, ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 44 poz. 53 Buspironum 10mg, ze względu na problem z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 44 poz. 141 Glyceryl trinitrate inj., ze względu na problem z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika ?
- z pakietu nr 44 poz. 190 Methotrexat 1 ml ?
- z pakietu nr 44 poz. 191 Methotrexat 5 ml ?
- z pakietu nr 44 poz. 249 Policresulen, ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika?
- z pakietu nr 44 poz. 270 Somatostatin 0,25mg inj., ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci formy doustnej:

- pakiet nr 35 poz. 4 i poz. 5 tabletki na tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej ?
- pakiet nr 44 poz. 63 ampułki, ze względu na brak, na fiolki ?
- pakiet nr 44 poz. 119 tabletki, ze względu na brak, na tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?
- pakiet nr 44 poz. 216 Nystatyna drażetki, ze względu na brak, na tabletki dojelitowe ?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 25 Albumina ludzka 10ml, dopuszcza wycenę albuminy 20% 50 ml x 1 but. ?

Prosimy o określenie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 18

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 17, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 44 poz. 25.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 19

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 99 Dexamethason 1% krople, ze względu na brak takiej objętości, miał na myśli krople Dexamethason 0,1% ?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 20

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 106 Diclofenacum, Misoprostolum 50mg + 200mg, ze względu na brak podanej dawki, miał na myśli dawkę 50 mg + 0,2 mg ?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 142 Haloperidolum 2mg/ml krople doustne, miał na myśli pojemność 10 ml czy 100 ml ?

Odpowiedź: 10 ml

Pyt. 22

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 200 Metronidazol krem, ze względu na brak podanej postaci, dopuszcza wycenę żelu ?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 23

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 248 Płyn Lugola wodny 40g, ze względu na brak podanej gramatury, dopuszcza wycenę opakowania 20 g ?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 24

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 269 Sirupus thymi 1000g, ze względu na brak podanej pojemności, dopuszcza wycenę opakowania 125 g ?

Proszę o podanie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 25

Czy zamawiający w pakiecie nr 18 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 26

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 wymaga, aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca ?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 27

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 28

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 44 w poz. 181 był preparat 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego ?

(<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odpowiedź: Tak

Pyt. 29

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 44 w poz. 181 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 29

Pakiet nr 2 poz. 25

Pytanie nr 1:

Biorąc pod uwagę znaczenie sprawnej i trafnej diagnostyki dla bezpieczeństwa pacjenta, pragniemy zapytać czy Zamawiający wymaga by oferowana immunoglobulina miała rejestracyjną możliwość podawania od 0 roku życia?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 2:

Czy ze względu na fakt, że dawki IVIG stosowane na oddziałach powodują konieczność przetaczania dużych ilości immunoglobuliny, czy oferowana immunoglobulina ma posiadać wysoką prędkość infuzji na poziomie, co najmniej 5ml/kg m.c./h, niezależnie od stężenia?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby immunoglobulina dożylna była wolna od alkoholi wielowodorotlenowych?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga

Uczestnik 30

1. Czy w Pakiecie nr 27 w pozycji 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Clarithromycinum 125mg/5ml granulat do sporządzania zawiesiny doustnej x 60ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak

2. Czy w Pakiecie nr 27 w pozycji 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Clarithromycinum 250mg/5ml granulat do sporządzania zawiesiny doustnej x 60ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź: Tak
3. Czy w Pakiecie nr 27 w pozycji 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Olanzapinum 5mg x 28 tbl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź: Tak
4. Czy w Pakiecie nr 27 w pozycji 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Olanzapinum 10mg x 28 tbl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań??
Odpowiedź: Tak

Uczestnik 31

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie treści § 2 pkt. 10 wzoru umowy? Zamawiający może dokonać reklamacji zamówionego produktu ze względu na braki jakościowe lub ilościowe. Zwrot produktu przez Zamawiającego nie powinien odbywać się bez wystąpienia istotnej przyczyny – Zamawiający składając zamówienie powinien kierować się racjonalnymi zapotrzebowaniami placówki.

Odpowiedź: patrz Uczestnik 16 pytanie 2

Uczestnik 32

1. Zamawiający oczekuje złożenia wraz z ofertą m.in. zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. W związku z tym zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia wraz z ofertą stosownego oświadczenia, zamiast ww. dokumentów, w sytuacji gdy wykonawca oferuje tylko wyroby medyczne.

Uzasadnienie: Obowiązek posiadania ww. zezwolenia dotyczy tylko i wyłącznie podmiotów, które prowadzą działalność w zakresie sprzedaży hurtowej produktów leczniczych, nie obejmuje natomiast podmiotów, które prowadzą sprzedaż wyrobów medycznych, do których należą gąbki hemostatyczne stanowiące przedmiot zamówienia w pakiecie 2 pozycja 59 i 60. Żądanie posiadania ww. dokumentów od podmiotów, które prowadzą działalność w zakresie hurtowej sprzedaży wyrobów medycznych stanowi naruszenie zasady równego traktowania i uczciwej konkurencji wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego i może mieć istotny wpływ na wynik postępowania, bowiem wykonawca nie prowadzący działalności w zakresie sprzedaży hurtowej produktów leczniczych nie może wykazać się posiadaniem przedmiotowego zezwolenia, a zatem nie jest w stanie spełnić w ww. sposób opisanego warunku udziału w postępowaniu, co prowadzi do nieuzasadnionego preferowania podmiotów prowadzących hurtownie farmaceutyczne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 1 ustęp 2 umowy, będącego częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w umowie. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. W związku z powyższym pytaniem proponujemy również następującą modyfikację postanowień umowy: Ilość określona w załączniku nr 1 do niniejszej umowy stanowi wielkość szacunkową i może ulec zmniejszeniu w zależności od potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zamówienia pozostałej części towaru niezrealizowanej w okresie trwania umowy z uwagi na zmniejszone zapotrzebowanie. W związku z powyższym Wykonawca oświadcza, że nie będzie rościł sobie żadnych praw z tytułu zmniejszenia ilości zamówienia, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy?

Uzasadnienie: Opis przedmiotu zamówienia powinien wskazywać w szczególności zakres zamówienia. Innymi słowy powinien on określać „ilość zamówienia” (por. wyrok KIO z dnia 4 grudnia 2008 r., sygn. akt KIO/UPZ 1329/08). Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwia bowiem wykonawcom prawidłowe skalkulowanie ceny oferty, bez narażania się na ewentualne straty. Odrębną kwestią jest to, że Zamawiający tylko wskutek prawidłowego przedmiotu zamówienia będzie mógł prawidłowo oszacować wartość zamówienia z należytą starannością. Wskazać należy, że przepis art. 29 ust. 1 ustawy Pzp nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od precyzyjnego i wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia z podaniem jego ilości/wielkości, nawet w przypadku, gdy jego zapotrzebowanie jest trudno przewidywalne. Powyższe potwierdza stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej zaprezentowane w wyroku z dnia 24 kwietnia 2009 r. (sygn. akt KIO/UPZ 458/09, KIO/UPZ 460/09), zgodnie z którym „*przepis art. 29 ust. 1 ustawy nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od wyczerpującego i jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy zapotrzebowanie Zamawiającego jest trudno-przewidywalne. Sam fakt, że w dacie wszczęcia postępowania Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów leczniczych, nie może prowadzić do utrudnienia uczciwej konkurencji*”. Stosownie do postanowienia art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, przy czym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.

Przedmiot zamówienia należy opisać w sposób wyczerpujący (art. 29 ust.1 *in principio* ustawy Pzp), co implikuje, iż z opisu musi wynikać dokładny zakres zamówienia i warunki jego realizacji. Tym samym, Zamawiający nie może zastrzec sobie prawa arbitralnego ukształtowania zakresu zamówienia po jego udzieleniu, a postanowienia w tym zakresie należy uznać za nieskuteczne. Powyższe znajduje także potwierdzenie na gruncie judykatury. Niedopuszczalne jest zatem

zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości ograniczenia zakresu umowy oraz prawa wyłączenia z zakresu umowy części dostaw, gdyż takie postanowienia specyfikacji (w tym projektu umowy) sprowadzają się praktycznie do przyznania sobie przez Zamawiającego nieograniczonego prawa do zmiany zakresu przedmiotu zamówienia i warunków jego realizacji, co stanowi rażące naruszenie przepisów ustawy Pzp, a w szczególności z art. 29 tejże ustawy (arg. z wyroku Zespołu Arbitrów z 25 stycznia 2005 r., sygn. akt. UZP/ZO/0-79/05). Ponadto, jak zauważył Sąd Okręgowy w Warszawie (orzeczenie SO dla Warszawy – Pragi z 23 listopada 2005 r., sygn. akt IV Ca 508/05), niedopuszczalne jest uzależnienie możliwości zmniejszenia zakresu przedmiotu umowy w części dotyczącej ilości od potrzeby Zamawiającego i odpowiednio od kontraktu zawartego z NFZ lub wskazań medycznych, gdyż jest to sformułowanie tak ogólne, że nie stanowi w istocie żadnego realnego ograniczenia. W konsekwencji, specyfikacja istotnych warunków zamówienia, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu Zamawiającego.

Wyszczególnione w ten sposób części wchodzą w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które Zamawiający przewidział określone środki finansowe (por. art. 34 ust. 5 ustawy Pzp, który określa tzw. „prawo opcji”). W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”.

Należy mieć przy tym na uwadze treść art. 140 ust. 1 ustawy Pzp, zgodnie z którym zakres świadczenia wykonawcy wynikający z umowy powinien być tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.

Podkreślenia wymaga również fakt, że również zgodnie z dominującym poglądem doktryny Zamawiający może zastrzec w umowie, że wielkość zamówienia może ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu, o ile Zamawiający wskaże minimalny próg, do jakiego zobowiązany będzie wykonać zamówienia, a który nie będzie w sposób znaczący odbiegać od wartości maksymalnych (W. Bertman-Janik „Zamówienia na leki”, Przetargi publiczne 2007 r., nr 4, s. 40)

Mając na względzie powyższe, jak również jednolite stanowisko doktryny i judykatury w zakresie przedmiotowej kwestii, postulowana zmiana zapisu wzoru przyszłej umowy jest konieczna i w pełni uzasadniona. Wprowadzenie żądanej modyfikacji spowoduje, że opis przedmiotu zamówienia będzie

jednoznaczny, wyczerpujący i Zamawiającemu nie będzie można postawić zarzutu naruszenia art. 29 ust. 1 ustawy Pzp i pociągnąć go z tego tytułu do odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych. W przypadku proponowanej zmiany zapisu umownego każdy wykonawca będzie miał możliwość prawidłowego skalkulowania wartości oferty. Na Zamawiającym będzie z kolei ciążył wynikający z umowy o zamówienie publiczne obowiązek spełnienia świadczenia co do zakresu określonego w umowie z wykonawcą jako minimalny (w tym przypadku 80 % wartości umowy) i uprawnienie do zmniejszenia zakresu zamawianych dostaw maksymalnie o 20% wartości umowy w zakresie objętym opcją.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający w § 5 ustęp 2 lit. a) zastąpi słowa „wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy” słowami „wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 33

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 42 dopuści system, który charakteryzuje się równoważnymi parametrami:

- Rodzaj próbki krwi do badania: kapilarna, żylna, tętnicza, noworodkowa
- Zakres hematokrytu min. 10-65%
- Czas pomiaru 5 sekund
- Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl
- Wielkość próbki krwi nie większa niż 0,6 µl
- Brak konieczności kodowania i funkcji wyrzutu paska testowego
- Automatyczna detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska
- Dokładność i pomiar zgodne z wytycznymi PTD 2016
- Temperatura przechowywania pasków od +2°C do + 30°C
- Metodą pomiaru biosensoryczna
- Wielkość opakowania testów paskowych 50 szt

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 41 i 42 będzie wymagał dla testów paskowych szerokiego zakresu temperatury pomiaru minimum od 8°C do 44°C, co wpływa na ograniczenie ryzyka otrzymania niedokładnego wyniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 41 i 42 dopuszcza i wymaga, aby przydatność testów paskowych po otwarciu fiolki była zgodna z datą na opakowaniu podaną przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Uczestnik 34

Dotyczy pakietu nr 2, pozycje 3,4

Czy Zamawiający wymaga, by poniższy preparat posiadał stabilność w wymiarze co najmniej 3 godzin w temperaturze pokojowej, 8 godzin w temperaturze 5 stopni C po przygotowaniu roztworu potwierdzonej wpisem do CHPL, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski, co co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

- Amoxicillinum + Acidum clavulanicum inj. 600mg x 1fiol. (pozycja nr 3)
- Amoxicillinum + Acidum clavulanicum inj. 1200mg x 1fiol. (pozycja nr 4)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 44

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Propofol Sandoz 10mg/ml, 5 fiol. x 20 ml.”, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję?

- Propofol Propofolum 1%

Odpowiedź: Tak

Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 55,56,57

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego potwierdzone wpisem do CHPL, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski?

- Vancomycinum inj. 500mg x 1fiol. (pozycja nr 55)
- Vancomycinum inj. 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 56)
- Vancomycinum (z podaniem doustnym) 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 57)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 55,56,57

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum posiadał możliwość do podawania w infuzji ciągłej, co jest potwierdzone wpisem do CHPL?

- Vancomycinum inj. 500mg x 1fiol. (pozycja nr 55)
- Vancomycinum inj. 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 56)
- Vancomycinum (z podaniem doustnym) 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 57)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 55,56,57

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum posiadał wskazanie do stosowania w leczeniu posocznicy, co jest potwierdzone wpisem do CHPL?

- Vancomycinum inj. 500mg x 1fiol. (pozycja nr 55)
- Vancomycinum inj. 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 56)
- Vancomycinum (z podaniem doustnym) 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 57)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 55,56,57

Czy Zamawiający wymaga, aby okres ważności sporządzonego roztworu z preparatu Vancomycinum wynosił do 24 godzin w temperaturze od 2 do 8 stopni Celsjusza, co jest potwierdzone wpisem do CHPL?

- Vancomycinum inj. 500mg x 1fiol. (pozycja nr 55)
- Vancomycinum inj. 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 56)
- Vancomycinum (z podaniem doustnym) 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 57)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Uczestnik 35

*Czy Zamawiający, w zakresie Pakietu nr 2 pozycji nr 47, dopuści złożenie oferty z najnowszej generacji preparatem równoważnym do wypełniania cewników do hemodializ stosowanym przez Zamawiającego, nie posiadającym w swym składzie cytrynianu lecz posiadającym najwyższe na rynku stężenie **tauroolidyny tj. 2% - 10mlx5szt.**, wraz ze stosownym przeliczeniem zamawianych ilości ampulek na fiołki tj, zamiast 80 op. amp. 10 ml x25 szt. – 400 op. fiolek po 10mlx 5 szt. szczegółowo scharakteryzowanym w załączonych materiałach?*

Odpowiedź: Tak

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 05/PN/WU/2016r. z dnia 02/02/2016r.

Z poważaniem

DYREKTOR
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szałanda