

Suwałki, dnia 04/11/2020r.

L.dz. SZW.DZI.262.405/40/PN/MN/2020

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 40/PN/MN/2020

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

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) udzielamy następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Dotyczy pakietów

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampulki?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampulki na ampulko-strzykawkę?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 2

Pytanie 1 PAKIET 115 Pozycja 10:

Ponieważ lek Levomepromazinum 25 mg jest pakowany wyłącznie po 50 tabletek, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na 10 opakowań po 50 tabletek?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 pozycja 14:

Czy w związku z czasowym brakiem dostępności leku Nitrendypina, Zamawiający wyraża zgodę na wpisanie w formularzu cenowym ostatniej ceny leku wraz z adnotacją, że lek jest czasowo niedostępny?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1

Zwracamy się z zapytaniem dot. części 127, l.p. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Atorvastatyna+ perindoprilum argininum +amlodypinum w dawce 20 mg + 5 mg + 5 mg zamiast 200mg+5mg+5mg x90tbl. Przypuszczamy, że nastąpił błąd pisarski

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 4

Zapytanie 1

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, 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 podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Zapytanie 2

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

Odpowiedź: Tak

Zapytanie 3

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

Odpowiedź: Tak

Zapytanie 4

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

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 5

Dotyczy części nr 26 poz. 1.

M.N./M.N.

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Tak

Zapytanie 6

Dotyczy części nr 38 poz. 1.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 7

Dotyczy części nr 47 poz. 1.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 8

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 9

Dotyczy części nr 102 poz. 310.

Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 10

Dotyczy części 102 poz.59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wst,10ml,10amp na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź: tak

Zapytanie 11

Dotyczy części 102 poz. 110

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 12

Dotyczy części 102 poz. 114

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: tak.

M.N./M.N.

Zapytanie 13

Dotyczy części 102 poz. 136

Prosimy o wykreślenie ze względu na zakończenie produkcji?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 14

Dotyczy części 102 poz. 204

Prosimy o wykreślenie ze względu na zakończenie produkcji?

Odpowiedź: tak

Zapytanie 15

Dotyczy części 102 poz.214-219

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabl o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: tak

Zapytanie 16

Dotyczy części 102 poz.233-237

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabl o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 17

Dotyczy części 102 poz. 249

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 100 g w ilości 100 opak.?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 18

Dotyczy części 102 poz. 262

Prosimy o wykreślenie ze względu na zakończenie produkcji?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 19

Dotyczy części 102 poz. 304

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 19

Dotyczy części 102 poz. 310

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produkt 3 składnikowy:

CYANOCOBALAMINUM+PYRIDOXINUM+THIAMINUM (100 mg + 100 mg + 1 mg)/2 ml,?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 20

Dotyczy części 129 poz. 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Streptomisin sulfat,1g,inj.,1fiol(s.s.)+1amp.rozp,(jedyny dostępny)?

Odpowiedź: tak.

M.N./M.N.

Zapytanie 21

Dotyczy części 118 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę NovoSeven,2mg(100Kjm),inj,1f.prosz+1a-strz.rozp+akc (brak na rynku 2,4mg)?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 22

Dotyczy części 120

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: tak

Zapytanie 23

Dotyczy części 134 poz. 3

Prosimy o wykreślenie ze względu na zakończenie produkcji?

Odpowiedź: tak.

Zapytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 129 poz. 13 na wycenę Ceftriaksonu 1g w ilości 20 000 fiolek?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 25

Do §2 ust. 2 wzoru umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 26

Do §2 ust. 9 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego 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?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Do treści §9 ust. 4 lit. a) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych 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.

Pytanie 28

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.

Pytanie 29

Do §4 ust. 3 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.

Pytanie 30

Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust.8 jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14. 7. Do §5 ust. 1 pkt 2 lit. b wzoru umowy:

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

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: jest to katalog zamknięty.

Pytanie 32

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: zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie33

Do §6 ust. 1 wzory umowy. W treści wzoru umowy, w §6 ust. 1 po tiret siedem prosimy o dodanie kolejnych, w brzmieniu: • z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19, • wystąpienia dekonunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy, • wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 5**Pytanie 1 pakiecie 36 w przedmiotowym postępowaniu:**

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany

do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

w Części 102 poz. 167 i w Części 128 poz. 98 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: w części 102 poz. 167 – Zamawiający dopuszcza, w części 128 poz. 98 – zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: nie.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu? Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 58 i 59 w przedmiotowym postępowaniu:

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7

Czy ze względu na możliwość ujednolicenia systemu do monitorowania glikemii w Placówce zamawiającego, Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych MultiSure GK nie tylko w Części 59, ale również w Części 58 (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu paska za pomocą przycisku (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed transmisją zakażeń drogą krwi)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Części 58 i 59 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 6**Pytanie 11**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.8? procedurę reklamacyjną reguluje par. 2.12- 2.13. Brak podstaw, aby wprowadzać dwutorową procedurę – reklamacji, oraz „odmowy odbioru towaru”. Wykonawca zwraca uwagę, że zgodnie z KC ma prawo ustosunkowania się do reklamacji i może ją odrzucić, gdy jest niezasadna. Odesłanie towaru będzie w tym wypadku faktem dokonanym, co naraża Wykonawcę na rażącą stratę, jeśli „odmowa” była niezasadna.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 12

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.11? Umowa niniejsza nie jest umową użyczenia lub najmu leków, a umową sprzedaży, gdzie **własność towaru oraz związane z towarem ryzyko** za zapłatą ceny przechodzi na Zamawiającego. Nie ma możliwości zwrotu pełnowartościowego towaru po jego zakupie. **Nie jest możliwa „rezygnacja z zakupu”, gdyż towar zmienił właściciela. Jego zwrot oznacza w istocie sprzedaż hurtową produktów leczniczych przez Zamawiającego do Wykonawcy, co nie jest przedmiotem niniejszego postępowania i po czemu trzeba posiadać stosowną licencję.**

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w par. 2.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 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 14

Czy Zamawiający w par. 2.13 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 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 15

Czy Zamawiający w par. 3.1 uściśli, że zakup interwencyjny możliwy jest w razie odrzucenia reklamacji? Obecny zapis stanowi, że jest to możliwe, gdy dostarczono wadliwy towar, a przecież Wykonawca może uznać reklamację i dostarczyć towar wolny od wad w terminie umownym. W takim wypadku zakup interwencyjny jest nieuzasadniony.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.3? Taka zasada naraża Wykonawcę na rażące straty. Jest nadto sprzeczna z zasadami współzycia społecznego i istotą umowy sprzedaży.

Odpowiedź: **zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopisze w par. 4.7 „Zakaz powyższy nie dotyczy zlecenia windykacji wierzytelności profesjonalnemu pełnomocnikowi – radcy prawnemu lub adwokatowi”.

Odpowiedź: **zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 18

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.2.b z 3% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: **zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Części 141 poz. 19** leku w opakowaniu x 10 wstrzykiwaczy, wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: **tak.**

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Części 141 poz. 29** leku z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: **tak.**

UCZESTNIK 7**Pytanie1 Części nr 4 oraz Części nr 10:**

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 4 preparat albuminy ludzkiej, w opakowaniu typu „worek”, zamiast „butelka”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: **tak.**

Pytanie nr 2

§2 *ust. 13* Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji dla Części nr 4 oraz Części nr 10 do 5 dni roboczych od daty jej otrzymania?

Odpowiedź: **tak.**

Pytanie nr 3 §5 *ust.1 pkt.2a*)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary dla Części nr 4 oraz Części nr 10 w przypadku nieterminowej dostawy do „... 0,1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki...”?

Odpowiedź: **Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 4

§1 *ust.1 pkt.2b*)

M.N./M.N.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary dla Części nr 4 oraz Części nr 10 do „... 0,1% wartości niezrealizowanej części brutto umowy...”; pozostały zapis bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 8

Pytanie1

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności wyrazi zgodę na dopuszczenie na zaoferowanie fentanylu w systemie transdermalnym, produktu leczniczego Matrifen w poz. 132,133,134,135?

Preparat Matrifen zawiera tą samą substancję czynną (fentanyl), taką samą drogę podania (plaster transdermalny), taką samą dawkę leku (0,025, 0,050, 0,075 i 0,10 mg/h) oraz te same wskazania do stosowania w oparciu o Charakterystykę Produktu Leczniczego (leczenie ciężkiego przewlekłego bólu wymagającego ciągłego długoterminowego podawania leków opioidowych).

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 9

Pytanie 1 Część nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej, tj. ATENATIV 500 j.m. 50 j.m./ml 10ml Prosz. i rozpuszcz. Octapharma?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Część nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 40 szt.

1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Część nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 96 szt.

1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Część nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 360 szt.

1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg)

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Część 61

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w trosce o jak najwyższą efektywność używanego preparatu wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny wykazywał się skutecznością działania wyrażoną zawartością białka całkowitego, która ma bezpośredni

wpływ na poziom aktywności preparatu, zawierającego substancje czynne (czynniki krzepnięcia oraz białka C i S) i zawierał średnio co najmniej 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiołce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał zbalansowany skład czynników krzepnięcia, był czysty fizyko-chemicznie tj. bez zawartości albuminy i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8 dotyczy Części nr 132 i 133:

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w Części nr 132 wydzieli z pakietu 132 pozycje nr 1, 3 - 5, 8 oraz dołączy wymienione pozycje do Części nr 133.

Prośbę swoją rekomendujemy tym, iż umożliwi to wystartowanie firmom specjalizujących się w dostawach do jednostek szpitalnych asortymentu z żywienia dojelitowego oraz pozajelitowego, co przeloży się na zwiększenie konkurencyjności zgodnie z przesłankami Ustawy Prawo Zam. Publicznych oraz na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala w postaci uzyskania niższych cen na w/w asortyment. Dodatkowo ilość pakietów w tym postępowaniu przetargowym się nie zmieni tj. będzie dalej 150 części.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 – część 82

Jaką ilość parowników Zamawiający posiada na własność, a jaką ilość wymaga w dzierżawie/użyczeniu (umowa) od Wykonawcy? Proszę o podanie ilości parowników wymaganych przez Zamawiającego i rodzaj aparatów do znieczulenia?

Odpowiedź: Blok operacyjny posiada na własność 3 parowniki MEDEK; wymaga w dzierżawie/użyczeniu 8 parowników

Pytanie 10 – część 82

Jeżeli Zamawiający nie prowadzi monitoringu i rejestracji temperatury w każdym z pomieszczeń, w których są przechowywane produkty zawierające lek sewofluran, to czy Zamawiający w Części 82 pozycja 1 wprowadzi wymóg dostarczenia produktu, którego temperatura przechowywania wg ChPL nie jest limitowana poziomem przechowywania nie wyższym niż 25 stopni? Część produktów zawierających lek sewofluran należy, zgodnie z zapisami ChPL, przechowywać w temperaturze poniżej 25 stopni. Czy wobec powyższego Zamawiający jest w stanie zapewnić i zagwarantować:

odpowiedni sposób przechowywania produktów w każdym pomieszczeniu w którym produkt jest przechowywany w szpitalu – poniżej 25 stopni ?

właściwy sposób monitorowania i rejestracji temperatury w pomieszczeniach zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 18.10.2002 roku w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki?

Uzasadnienie: brak utrzymania poziomu temperatury zalecanej przez producenta może wpływać na stabilność produktu i powstawanie szkodliwych dla zdrowia pacjenta substancji, które powstają w wyniku rozpadu Sevoflurane.

Raport NIK dotyczący kontroli Gospodarowania lekami w szpitalach oraz funkcjonowania w nich aptek i działów farmacji (publikacja w roku 2018) przeprowadzony w latach 2015-2017 w 24 szpitalach funkcjonujących na terenie województw: dolnośląskiego, lubelskiego, małopolskiego, mazowieckiego, podlaskiego i wielkopolskiego wykazał nieprawidłowości dotyczących przechowywania leków.

W dobie pandemii **Covid-19** dobre praktyki, obowiązujące na blokach operacyjnych placówek udzielających świadczeń pacjentom z podejrzeniem Covid-19, ograniczają możliwość swobodnego stosowania nawiewów/klimatyzacji (ryzyko kontaminacji pomieszczeń). Przekłada się to bezpośrednio na wzrost temperatury w salach operacyjnych, proporcjonalny do czasu trwania zabiegu. Dodatkowo, dobre praktyki nakazują ograniczyć do minimum przemieszczanie się personelu pomiędzy salami

operacyjnymi (szczelnie zamknięte pomieszczenia, wyznaczenie stref buforowych), co również przekłada się na wzrost temperatury w sali operacyjnej.

Dobłą praktyką w dobie pandemii jest ograniczenie częstych zamówień produktów leczniczych z apteki szpitalnej i przechowywanie ich na bloku operacyjnym i salach operacyjnych. W sytuacjach opisanych powyżej wybór leków bez ograniczeń temperaturowych w zakresie ich przechowywania daje Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa pacjenta przy zachowaniu najwyższych standardów.

Ponadto, w trakcie zabiegów u noworodków i niemowląt, temperatura na sali operacyjnej powinna być wyższa i często przekracza 25 st. Celsjusza, co wynika z zastosowania dodatkowych systemów ogrzewania pacjenta. Dobłą praktyką w dobie pandemii jest ograniczenie częstych zamówień produktów leczniczych z apteki szpitalnej i przechowywanie ich na bloku operacyjnym i salach operacyjnych. W sytuacjach opisanych powyżej wybór leków bez ograniczeń temperaturowych w zakresie ich przechowywania daje Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa pacjenta przy zachowaniu najwyższych standardów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza wymogu.

Pytanie 11 dotyczy części 140

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu aktualnie stosowanego w szpitalu - Hydrocyn Aqua - na bazie wodnego roztworu aktywnych oksydantów zawierający podchloryn sodu i kwas podchlorawy w 30ppm (0,003%) o pH 6,0 – 7,5 o działaniu antybakteryjnym, wirusobójczym, grzybobójczym i przeciwzapalnym, przeznaczonym do odkażania i płukania ran ostrych i przewlekłych w tym zainfekowanych, głębokich z tkanką martwiczą oraz zatwierdzonym wskazaniu do płukania jam ciała w tym otrzewnej jak również odsłoniętych chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości. Roztwór bez działania drażniącego i cytotoksycznego do stosowania bez ograniczeń czasowych. Dostosowany do terapii NPWT z możliwością podwieszenia i podgrzania do temperatury 37°C. Okres przydatności produktu 24 miesiące.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 10

Pytanie 1 – dotyczy części nr 105 i 145:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie: z części 105: poz. nr 2 Dexmedetomidinum 0,1 mg/ml 25amp. a 2ml poz. nr 3 Dexmedetomidinum 0,1 mg/ml 4fiol. a 4ml poz. nr 4 Dexmedetomidinum 0,1 mg/ml 4fiol. a 10ml z części 145: poz. 6 Dexmedetomidine 100mcg/ml;2ml,konc.d/s.r.d/inf, 5amp poz. 7 Dexmedetomidine 100mcg/ml;2ml,konc.d/s.r.d/inf,25amp. Powyższe pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów a co za tym idzie uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 11

Pytanie nr.1 Pakiet 133 Pozycja 42

Czy zamawiający w Pakiecie 133 pozycja 42 dopuści dietę opartą na czterech rodzajach białka (kazeina, soja, groch ,serwatka)?
Formuła białkowa P4 to kombinacja 4 różnych rodzajów białka , która jest zgodna z rekomendacją WHO/FAO/UNU.
Pozostały zapis zgodny z Siwz.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr.2 Pakiet 133 Pozycja 51

W Pakiecie 133 pozycja 51 Zamawiający wyspecyfikował dietę o pojemności 1000ml, informujemy ze została zaprzestana produkcja diety w tej objętości. Prosimy zatem Zamawiającego w pozycji 51 pakiet 133 o wyrażenie zgody na dopuszczenie diety o dostępnej objętości 500ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 12

Pytanie 1 Pakiet 133 poz. 7

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Addamel Zamawiający dopuści w zaoferowanie produktu leczniczego Supliven zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Pakiet 60, Pakiet 138 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści Propofol w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Pakiet 60, Pakiet 138 poz. 10, 11

Czy Zamawiający dopuści Clindamycin w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Pakiet 60, Pakiet 138 poz. 24

Czy Zamawiający miał na myśli Dipeptiven 100 ml (zawartość L-alaniny i glutaminy taka jak w opakowaniu 100 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający chce 50ml – pomylił skład ze 100 ml.

Pytanie 5 Pakiet 60, Pakiet 138 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści Levofloxacin w opakowaniu typu butelka KabiPac?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6 Pakiet 60, Pakiet 138 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści Lidocaine w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7 § 2 ust. 2 umowy –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw z 12 na 24 godziny. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź: tak

Pytanie 8 § 2 ust. 13 umowy –

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 2 dni roboczych w przypadku reklamacji ilościowej i 14 dni w przypadku reklamacji jakościowej? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9

Czy w pakiecie 133, w pozycji 77, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych, zawiera oligosacharydy prebiotyczne scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, HMO 2'FL, postbiotyki, w tym HMO 3'GL, 100% laktozy, β-palmitynian, DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 51,0 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, osmolarność 330 mOsmol/l (24*70 ml) typu BEBILON Profutura 1 płyn ?

Odpowiedź: tak.

M.N./M.N.

Pytanie 10

Czy w pakiecie 133 , w pozycji 78, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych, zawiera oligosacharydy prebiotyczne scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml, postbiotyki w tym HMO 3'GL, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 52,1 g/100 ml, witaminy, składniki mineralne, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 320 mOsmol/l (24*90 ml) typu BEBILON z Pronutra Advance 1 ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 11

Czy w pakiecie 133 , w pozycji 79, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Hipoalergiczne mleko początkowe, w płynie, przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, z grupy ryzyka wystąpienia alergii na białą mleka krowiego. Zawiera kompletną kompozycję składników odżywczych, w tym białko serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy oraz oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml, białko 1.5 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, kwasy tłuszczowe LCPUFA, DHA, nukleotydy 3,2 mg/100 ml, osmolarność 340 mOsmol/l (24 *90 ml) typu BEBILON Prosyneo HA 1 ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie12

Czy w pakiecie 133 , w pozycji 80, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego u niemowląt przedwcześnie urodzonych. Gotowa do spożycia, w płynie. Zawiera kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1, tłuszcze, w tym: trójglicerydy średniołańcuchowe (MCT), LCPUFA w połączeniu z fosfolipidami oraz bezwodny tłuszcz mleczny (źródło β-palmitynianu), DHA 20,0 mg/100ml, AA 20,0 mg/100 ml, ALA 68,7 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, w tym żelazo 1,6 mg/100 ml, białko 2,7 g/100 ml, nukleotydy 3,4 mg/100 ml, Osmolarność 310mOsm/l (24*70 ml) typu BEBILON Nenatal Premium płyn (dla niemowląt przedwcześnie urodzonych) ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 13

Czy w pakiecie 133 , w pozycji 85, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego u niemowląt przedwcześnie urodzonych. Zawiera kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1, tłuszcze, w tym: trójglicerydy średniołańcuchowe (MCT) w ilości 0,3 g/100 ml, LCPUFA w połączeniu z fosfolipidami oraz bezwodny tłuszcz mleczny (źródło β-palmitynianu), DHA 20,0 mg/100 ml, AA 20,0 mg/100 ml, ALA 71,5 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, w tym żelazo 1,6 mg/100 ml, białko 2,7 g/100 ml, nukleotydy 3,4 mg/100 ml, osmolarność 320 mOsmol/l (400 g) typu BEBILON Nenatal Premium (dla niemowląt przedwcześnie urodzonych) ?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 13

Pytanie 1 Dotyczy zapisów SIWZ:

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku gdy przedmiot zamówienia nie jest wyrobem medycznym ani leczniczym (Części nr 107 – 113) wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego, że asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny/leczniczy i przepisy prawa nie wymagają posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, kart charakterystyki?

Odpowiedź: tak.

M.N./M.N.

UCZESTNIK 14

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. 10mg/ml 5 amp. a 2,5 ml w części nr 125, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C? 2)

Odpowiedź: Dopuszcza nie wymaga

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium inj. 10mg/ml 5 amp. a 5 ml w części nr 125, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C? 3)

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w części nr 125, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w części nr 125, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w części nr 125, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C? 6)

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 2,5 ml w części nr 125, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 5 ml w części nr 125, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 5 ml w części nr 125, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 5 ml w części nr 125, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C? 10)

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 2 mg/ml x 5 amp. 5 ml w części nr 125, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml? 11)

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 11

Czy Zamawiający w części nr 128, poz. 29 (Bupivacainum Spinal inj. 5 mg/ml Heavy 5 fiol. 4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 10 mg/ml; 2,5 ml, roztw. d/wstrz, infuz., 5 amp. w części nr 145, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: nie wymaga

Pytanie 13

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 10 mg/ml; 5 ml, roztw. d/wstrz, infuz., 5 amp. w części nr 145, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 14

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 16

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C? 17)

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie17

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 18

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 19

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie20

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C? 21)

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie21

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie22

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 10 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 23

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 10 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie24

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 10 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C? 25)

Odpowiedź: Nie wymaga

Pytanie 25

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cis-Atracurium 2 mg/ml 10 ml 5 amp. w części nr 145, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Nie wymaga

UCZESTNIK 15

Cześć 99

Pytanie 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wapno sodowane o wysokim poziomie absorpcji CO₂ – 170 litrów CO₂/1litr wapna; z niską zawartością pyłu w wapnie. Granulat o składające się z krótkich porowatych pałeczek o średnicy 3 mm zapewniający wysoki stopień pochłaniania CO₂. 5L kanister

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

W związku z tym, że na rynku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno pochłaniacz CO₂ było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Wapno sodowane będące przedmiotem zamówienia w pakiecie 99 nie jest lekiem ratującym życie, czy w związku z tym, dla tego pakietu Zamawiające odstąpi od dostaw na CITO?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Czy Zamawiający potwierdza, że w zakresie pakietu 99, na potwierdzenie warunku posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej uzna za wystarczające złożenie przez Wykonawcę oświadczenie, że do prowadzenia działalności w zakresie pakiet 99 prawo nie nakłada obowiązku posiadania zezwoleń, koncesji ani licencji?

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 16**Zapytania do części 35**

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

Odpowiedź: TAK

„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 17**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Pakiet nr 122 poz.21 zgodę na zaoferowanie leku Pangrol ?

Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiet nr 122 poz.22 zgodę na zaoferowanie leku Pangrol w opakowaniach x 20 kaps i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego ?

Odpowiedź: tak.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 40/PN/MN/2020 z dnia 08/10/2020r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach

M.N./M.N.