



**Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej  
im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku**

ul. Henryka Sienkiewicza 7, 09-100 Płońsk woj. mazowieckie  
NIP 567-15-32-011 Regon 000308703 Tel. (0 23) 661 34 00 - centrala;  
(023) 662 39 89 - sekretariat  
Fax. (0 23) 662 32 14  
e-mail: przetargi@szpitalplonsk.pl



ISO 9001:2008

FZP.261.10.2019

Płońsk, dn. 12.07.2019 r

*Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy leków*

**WYJAŚNIENIE i ZMIANA TREŚCI SIWZ NR 1**  
(zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego)

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku na podstawie art. 38 ust. 2 i art. 38 ust. 4 ustawy – Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) udziela odpowiedzi na pytania, które wpłynęły od Wykonawców:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 4 pozycji 5, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 7 produktu Paracetamol w opakowaniu fiolka?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy. Zamawiający zmienia treść Załącznika Nr 2 do SIWZ tj. Formularza cenowego. W pozycjach oznaczonych \* Zamawiający wymaga postaci leku określonej w zapisie, w pozostałych pozycjach dopuszcza zamianę postaci leku tj. tabletki na tabletkę powlekaną, drażetkę, kapsułkę lub odwrotnie, ampułki na fiolkę lub odwrotnie.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 8 pozycji 1 oraz 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 38 pozycji 4, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie 48 w pozycji 3 ma na myśli produkt o dawce 600 mg / 4 ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza, że wymaga produktu o dawce 600 mg / 4 ml.

**Pytanie nr 6**

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 Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść Załącznika Nr 2 do SIWZ tj. Formularza cenowego. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J. m”. Podana w kolumnie „J. m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniu o wielkości o której mowa w pytaniu.

**Pytanie nr 7**

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 pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów z §1 ust.2 w umowie?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, zgodnie z § 1 ust. 2 wzoru umowy niewykorzystanie wartości umowy nie może przekroczyć 30 % wartości umowy brutto. Ponadto Zamawiający planuje wykorzystać wartość umowy w 100 %.

**Pytanie nr 8**

Do §6 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 730% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść SIWZ. Załącznik Nr 5 wzór umowy §6 ust.1 otrzymuje brzmienie:

„1. Za ewentualną nieterminową dostawę przedmiotu umowy Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia”.

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.2 projektu umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść SIWZ. Załącznik Nr 5 wzór umowy §6 ust.2 otrzymuje brzmienie: „2. W przypadku rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości umowy brutto”.



**Pytanie nr 10**

Do treści §6 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 11**

Do treści §6 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 12**

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 rażąco 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 §7 ust.2 ppkt f) i g) projektu umowy)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 13**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 24 poz. 6 produktu leczniczego wraz z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 14**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 24 poz. 6 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający w pakiecie 68 pozycja 1 i 2 wymaga po rozcieńczeniu stabilności chemicznej i fizycznej przez 24 godziny w temperaturze 25C potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 16**

Dotyczy zadania nr 2 – czy można zaferować produkt Tetraspan 6% - roztwór hydroksyetyloskrobii w zbilansowanym roztworze elektrolitów: Na, Cl, Mg, K, Ca, octany jabłczany? Zbilansowane roztwory hydroksyetyloskrobii są aktualnie rekomendowane.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 17**

Dotyczy zadania nr 3 poz. 12 (Roztwór wodny pierwiastków śladowych typu Addamel N) czy można zaoferować preparat równoważny koncentrat pierwiastków śladowych o nazwie handlowej Tracutil 10 ml x 5 amp. ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowaniu leku Etomidate w emulsji tłuszczowej o obniżonej osmolarności?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 19**

Dotyczy zadania nr 34 czy można zaoferować lek w formie gotowego

- poz. nr 1 – Amicacine 250mg/100 ml
- poz. nr 2 – Amicacine 500mg/100 ml
- poz. nr 3 – Amicacine 1000mg/100 ml ?

zaproponowane rozwiązanie jest zgodne z obowiązującymi wytycznymi ( Rezolucja CM/Res(2016)2, dotycząca dobrych praktyk rekonstrukcji produktów leczniczych do podawania pozajelitowego stosowanych w placówkach służby zdrowia,) odnoście stosowania leków w formie gotowej do użycia (RTU/RTA) .

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.1.5? wzmianka o dostawie do Apteki, w przypadku dostaw realizowanych osobiście przez kuriera nie wydaje się kluczowa, gdyż kurier wie, dokąd ma dostarczyć zamawiane leki.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.1.10? Program posiadany przez wykonawcę pozwala na umieszczenie na fakturze tylko nazwy handlowej leku, gdyż na tej podstawie jest on identyfikowany w bazie produktów. Równocześnie program ten nie pozwala na umieszczenie na fakturze nazwy międzynarodowej leku, co powoduje, że informację tę wykonawca będzie zobowiązany wypisywać ręcznie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tj. stosowania na fakturze VAT wystawionej za realizację przedmiotu umowy identycznej nazwy przedmiotu umowy, jak podana w Formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa międzynarodowa leku **lub nazwa handlowa leku**”

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.1. z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie Nr 8.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.4. z 10% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść SIWZ. Załącznik Nr 5 wzór umowy §6 ust.4 otrzymuje brzmienie:

„4. W przypadku dostaw niezgodnych z zawartą umową i złożonym zamówieniem, Wykonawca będzie zobowiązany do niezwłocznej dostawy (w ciągu 3 dni roboczych) w ilościach i asortymencie zgodnych ze złożonym zamówieniem (z zastrzeżeniem pkt. 5). Jeżeli dostawa wypada w dzień ustawowo wolny od pracy, to dzień dostawy towaru zostaje przesunięty na następny dzień roboczy. W razie nie wykonania tego obowiązku



Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy oraz dokonać zakupu we własnym zakresie, a różnicą w cenie między ceną zakupu, a ceną wynikającą z umowy, obciążyć Wykonawcę”.

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.5. z 10% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść SIWZ. Załącznik Nr 5 wzór umowy §6 ust.5 otrzymuje brzmienie:

„5. W przypadku dostaw na cito niezgodnych z zawartą umową i złożonym zamówieniem, Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy oraz dokonać zakupu we własnym zakresie, a różnicą w cenie między ceną zakupu, a ceną wynikającą z umowy, obciążyć Wykonawcę”.

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający dopisze w par. 7.2.b, że przedłużenie umowy następuje na okres max 3 miesiące. Wykonawca nie może zobowiązać się do dostarczania bezterminowo produktów w ramach niniejszej umowy, na warunkach ustalonych w umowie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść SIWZ. Załącznik Nr 5 wzór umowy §7 ust.2 lit. b) otrzymuje brzmienie:

„2. b) Dopuszcza się przedłużenie umowy na okres nie dłuższy niż 3 miesiące w przypadku niewykorzystania środków finansowych określonych w umowie (zmiana terminu obowiązywania umowy)”.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający dopisze w par. 7.2. na końcu frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ, patrz §7 ust.2 lit. i).

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy do 6 tygodni dla produktu leczniczego w zadaniu 14, w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 26 poz. 1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 26 poz. 1-4 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu 26 poz. 1-4 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 31**

Czy zamawiający dopuści w zad. 15 poz. 5, 6 Nebbud 125 mg/ml, Nebbud 0,5mg/ml, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.

**Pytanie nr 32**

Pak. 1 - 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) Ampułki na fiolki
- l) Fiolki na ampułki

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę za wyjątkiem pozycji oznaczonych \*. W pozycjach oznaczonych \* Zamawiający wymaga postaci leku określonej w zapisie, w pozostałych pozycjach dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

**Pytanie nr 33**

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 Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść Załącznika Nr 2 do SIWZ tj. Formularza cenowego. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J. m”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniu o wielkości o której mowa w pytaniu.

**Pytanie nr 34**

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

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający w SIWZ nie określa wielkości opakowania, natomiast dopuszcza zamianę postaci leku.

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 21 (Paski do posiadanych glukometrów Accu-chek Active lub ixell) będzie wymagał:

1. Normy dokładności ISO 15297 z 2015 potwierdzonego certyfikatem wydanym przez niezależny organ
2. Czterech próbek krwi do badania kapilarna, żylna, tętnicza, noworodkowa
3. Stabilności testów 18 m-cy od daty produkcji
4. Przydatności pasków po otwarciu do daty ważności podanej na opakowaniu
5. Zakresu pomiarowego 20-600



6. Czasu pomiaru 5 sek.
7. Próbkki krwi 1-2 mikrolitra?
8. Zakresu hematokrytu 10-65 %

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 36**

Dot. par. 2 ust. 2 wzoru umowy – Prosimy o wyłączenie obowiązku dostaw na cito dla Zadania nr 21, ponieważ paski do glukometrów nie są dostarczane na ratunek życia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 37**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4 poz. 14 (Bupivakaine hydrochloride 0,5% 0,02 G/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 Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 38**

W związku z tym, iż Zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej za sztukę, ml, gram, ampulkę zwracamy się z prośbą o możliwość podania ceny z dokładnością do 4 miejsc po przecinku, przy czym cena za opakowanie handlowe, a co za tym idzie również wartość netto i brutto pozostanie zgodnie z obowiązującymi zasadami finansowymi podana z dokładnością do 2 miejsc. Ułatwi to wszelkie kalkulacje cenowe. Dla przykładu opakowanie handlowe o wartości 1,76zł, posiadające 50szt tabletek – cena jednostkowa za sztukę przy dokładności 4 miejsc – 0,0352 (x 50szt. = 1,76 zł.); jak łatwo zauważyć przy dokładności do 2 miejsc pojawiają się duże trudności z podaniem odpowiedniej ceny 0,03 za sztukę – skutkuje olbrzymią stratą, a zaokrąglenie w górę 0,04 znacznym wzrostem ceny za opakowanie handlowe. Gdy taki przypadek trafi na leki urzędowe, mamy do czynienia z przekroczeniem ceny urzędowej leku. Z uwagi na powyższe wyjaśnienie zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z Rozdziałem IX Opis sposobu obliczenia ceny pkt. 6 dopuszcza się podanie cen jednostkowych z dokładnością do czterech miejsc po przecinku dla wyrobów masowych, gdzie cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej i nie będzie umieszczana, jako jednostkowa cena na fakturze podczas realizacji umowy. Cena jedn. brutto i wartość brutto powinny być podane w formacie 0,00 zł, tj. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 39**

Dotyczy Pakietu 6 poz. 22

Czy Zamawiający miał na myśli preparat zawierający dexketoprofen oraz tramadol w dawkach 75mg + 25mg?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 40**

Dotyczy Pakietu 32 poz. 17

Prosimy o doprecyzowanie postaci leku. Maść czy krem?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje leku w postaci kremu.

**Pytanie nr 41**

Dotyczy Pakietu 34 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający miał na myśli preparaty (kolejno) w dawkach: 0,25mg/2ml, 0,5mg/2ml, 1g/4ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 42**

Dotyczy Pakietu 52 poz. 5

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się o wydzielenie pozycji, lub możliwość podania ostatniej ceny zakupu z adnotacją o końcu produkcji, a co za tym idzie braku możliwości realizacji zamówień.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, prosimy o podanie ostatniej ceny z adnotacją o końcu produkcji.

**Pytanie nr 43**

Dotyczy Pakietu 55 poz. 7

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się o wydzielenie pozycji, lub możliwość podania ostatniej ceny zakupu z adnotacją o końcu produkcji, a co za tym idzie braku możliwości realizacji zamówień.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, prosimy o podanie ostatniej ceny z adnotacją o końcu produkcji.

**Pytanie nr 44**

Dotyczy Pakietu 77 poz. 5

Czy Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności 150ml? Brak dostępności innego preparatu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 45**

Dotyczy Pakietu 84 poz. 8

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się o wydzielenie pozycji, lub możliwość podania ostatniej ceny zakupu z adnotacją o końcu produkcji, a co za tym idzie braku możliwości realizacji zamówień.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, prosimy o podanie ostatniej ceny z adnotacją o końcu produkcji.

**Pytanie nr 46**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 47**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



**Pytanie nr 48**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych – w postaci liofilizatu?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych – w postaci liofilizatu.

**Pytanie nr 49**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy.

**Pytanie nr 50**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr., zawierającego żywe, mikroenkapsulowane kultury bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 0,6 mld CFU/kaps (badania naukowe wskazują, że skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie zawarte w preparatach mikroenkapsulowanych w stężeniu 0,6 mld CFU/kaps odpowiada skuteczności 3 mld CFU/kaps w preparacie w postaci liofilizatu)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 51**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treści SIWZ.

**Pytanie nr 52**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 poz. 27 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. Saszetki zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w saszetce?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treści SIWZ.

**Pytanie nr 53**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 i w Zadaniu 65 poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu: Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy pasków testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co w każdej z w/w pozycji asortymentowych ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz



z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 54**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 i w Zadaniu 65 poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 55**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 21 i w Zadaniu 65 poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w zakresie 4-30 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 56**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyceny za zaproponowane opakowania? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań, czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmienia treść Załącznika Nr 2 do SIWZ tj. Formularza cenowego. Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J. m”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji



umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniu o wielkości o której mowa w pytaniu.

**Pytanie nr 57**

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, to czy należy wycenić go w ostatniej cenie i umieścić pod pakietem stosowną informację ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Prosimy o podanie ostatniej ceny z adnotacją o końcu produkcji.

**Pytanie nr 58**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 13. ; 4 poz. 19; 73 poz. 40 oraz 84 poz. 8. Proszę o wydzielenie wymienionych pozycji do odrębnego pakietu. Są to preparaty sprowadzane w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z ich dostępnością.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 59**

Dotyczy pakietu nr 11 poz.1. i 3. Proszę o wydzielenie pozycji 1 i 3 do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 60**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 61**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 62**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 13. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 63**

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 64**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1. (A.) 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? (B.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 65**

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 66**

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 16. i 17 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 16 i 17 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 67**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. i 12.; 10 poz. 11; 15 poz. 24; 32 poz. 4; 33 poz. 3; 52 poz. 5; 55 poz. 7; Proszę o wydzielenie poniższych pozycji do oddzielnych pakietów ze względu na problemy produkcyjne, problemy z dostępnością oraz brak zamienników na rynku:

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 68**

Dotyczy Zadania 66 .Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w zadaniu nr 66 poz. 7-9 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w zadaniu nr 66, poz. 7-9 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

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

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

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 69**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 24 poz.13 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 25000? 1 kapsułka z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego jest równoznaczna z definicją kapsułki dojelitowej? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny i dostępności.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 24 poz. 11 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Espumisan 40mg x 100kaps? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie niższej ceny.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.



**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający w Zadaniu 6 poz. 22 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu Skudexa w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci leku.

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 65 poz. 4 i 7 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Siofor w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci leku.

**Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający dopuści w pak.4 poz.3 (sevoflurane) produkt leczniczy SOJOURN, który jest w butelce przezroczystej dającej możliwość oceny wzrokowej płynu, z bezpiecznym, szczelnym systemem napełniania parowników, które są kompatybilne z parownikami z wlewem typu Quik Fill, Wykonawca również zapewnia parowniki na życzenie Zamawiającego i w ilości określonej przez Zamawiającego

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z zapisem SIWZ Zamawiający wymaga do parowników ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania butelki, parownik typu Quick Fill Mark II - bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem, butelka umożliwiająca wzrokową ocenę płynu.

**Pytanie nr 74**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 3 poprzez zmianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 75**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie § 6 ust. 1, 2:

1. Za ewentualną nieterminową dostawę przedmiotu umowy Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy przedmiotu umowy.
2. W przypadku rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie Nr 8 i 9.

**Pytanie nr 76**

Zapytania do zadania 43 poz. 1

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

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ Zamawiający wymaga, aby oferowane produkty posiadały rejestrację jako produkty lecznicze (leki).

**Pytanie nr 77**

Zapytania do zadania 43 poz. 1

„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 Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 78**

Czy w Zadaniu nr 68 poz. 1 i 2 (Dexamethasone roztwór do wstrzyknięć) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 79**

Zadanie 28 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.

**Pytanie nr 80**

Zadanie 28 poz. 3

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

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy Wykonawca wycenił przedmiot zamówienia w ilościach zgodnych z określonymi w kolumnie „Ilość” oraz podał ceny jednostkowe zgodnie z jednostką miary określoną w kolumnie „J. m”. Podana w kolumnie „J.m.” wielkość służy do wyliczenia ceny oferty, zaś w trakcie realizacji umowy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia w opakowaniu o wielkości o której mowa w pytaniu.

**Pytanie nr 81**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 24 pozycja 6, aby zaoferowany produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus*, oraz posiadał status rejestracji jako lek?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z treścią SIWZ.



**Pytanie nr 82**

Czy zamawiający, w pakiecie 41 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 83**

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 41 pozycja 1 i 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 84**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 41 pozycja 1 i 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 85**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 84 pozycja 6, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 86**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 84 pozycja 6, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 87**

Czy w pakiecie 45 pozycja 1 i 2 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 88**

Czy zamawiający w pakiecie 45 pozycje 1 i 2 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 89**

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 4 pozycja 18 i 20 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 90**

Czy zamawiający, w pakiecie 4 pozycja 18 i 20, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 91**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 4 pozycja 5 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 92**

Czy Zamawiający wymaga aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 93**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 4 pozycja 5 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 94**

Czy zamawiający w pakiecie 4 pozycja 5 ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 95**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycja 14, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.



**Pytanie nr 96**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 4, pozycja 13, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 97**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 8 pozycja 1 i 2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 98**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 6 pozycja 4 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 99**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 5 pozycji nr 4 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 100**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 4 pozycji nr 7 i 8 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 101**

Czy warunkiem koniecznym jest możliwość stosowania metamizolu w pierwszym oraz drugim trymestrze ciąży zgodnie z CHPL?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

**Pytanie nr 102**

Czy warunkiem koniecznym jest możliwość zastosowania metamizolu u dzieci od 3 miesiąca życia zgodnie z CHP?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę, natomiast nie wymaga.

Zamawiający przypomina, że w pozycjach oznaczonych \* wymaga postaci leku określonej w zapisie, w pozostałych pozycjach dopuszcza zamianę postaci leku tj. tabletki na tabletkę powlekaną, drażetkę, kapsułkę lub odwrotnie, ampułki na fiolkę lub odwrotnie.

Zamawiający wskazuje, iż niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ. Wykonawca w swojej ofercie zobowiązany jest do wskazania, że uwzględni rozwiązania o parametrach dopuszczonych w drodze niniejszych wyjaśnień. Brak takiego wskazania zostanie uznany za zaferowanie rozwiązań o parametrach wskazanych w Formularzu cenowym stanowiącym załącznik do SIWZ. Zamawiający zastrzega, iż pozostałe zapisy dotyczące przedmiotu zamówienia, które zostały określone w SIWZ i które nie były przedmiotem powyższych pytań pozostają bez zmian.

Ponadto Zamawiający zmienia treść SIWZ w sposób następujący:

**W załączniku Nr 5 do SIWZ wzór umowy w § 4 dodaje się pkt. 7 i 8 w następującym brzmieniu:**

- ..7. W związku z ustawą z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191), w przypadku zawarcia umowy po 18 kwietnia 2019 r., Zamawiający zastrzega możliwość:
- a) odbierania od Wykonawcy drogą elektroniczną ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem systemu teleinformatycznego zwanego platformą;
  - b) wysyłania i odpierania, zarówno przez Zamawiającego jak i Wykonawcę, innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych związanych z realizacją umowy za pośrednictwem systemu teleinformatycznego zwanego platformą, o ile druga strona wyrazi na to zgodę.
8. W przypadku gdy Wykonawca wysyła ustrukturyzowane faktury elektroniczne oraz inne ustrukturyzowane dokumenty elektroniczne, wykorzystuje własne konto na platformie, chyba że upoważnił do ich wysyłania inną osobę lub jednostkę organizacyjną nieposiadającą osobowości prawnej. Jeżeli ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną lub inne ustrukturyzowane dokumenty elektroniczne wysyła upoważniona osoba lub jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, w ich treści zamieszcza się stosowną adnotację o Wykonawcy”.

**Zamawiający informuje, iż zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ Formularz cenowy w zakresie Zadania Nr 7, 33 i 71 i zamieszcza Załącznik nr 2 do SIWZ Formularz cenowy w zakresie Zadania Nr 7, 33 i 71 po zmianie.**

**ZAMAWIAJĄCY**

**DYREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów  
Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego  
w Płońsku

lek. Paweł...