



Mazowiecki Szpital Wojewódzki im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o.

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
ul. Poniatowskiego 26, 08-110 Siedlce**

www.szpital.siedlce.pl e-mail: ozp@szpital.siedlce.pl

tel. 25/64 03 299 fax 25/ 64 03 263

Siedlce, dn. 02.04.2020 r.

**Do zainteresowanych
postępowaniem FZP.2810.05.2020**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu pn. „Dostawa preparatów leczniczych (leki ogólnoszpitalne, środki odurzające i psychotropowe, leki z programów terapeutycznych i chemioterapii), substancji recepturowych, środków kontrastowych, mlek specjalistycznych, albumin, immunoglobulin, preparatów do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, płynów do infuzji i do irygacji, wyrobów medycznych, barwników tkankowych i gazów okulistycznych stosowanych w chirurgii witreoretinalnej oraz wiskoelastyku, zestawów do próżniowego leczenia ran” opublikowanego w dniu 09.03.2020 r., pod numerem: 2020/S 048-113129.

Stosownie do art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2019 poz. 1843), Zamawiający przekazuje odpowiedzi na zapytania dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na ww. postępowanie.

Pytanie 1. Dotyczy Części IV Pakiet 7.

Czy Zamawiający dopuści w części nr IV pakiecie nr 7 hydroksypropylometylocelulozę 2.4% stężenie 24 mg/ml w ampułkostrzykawce 2.3 ml z kaniulą 23G, lepkość 7000 ($\pm 3,000$ mPas) masa cząsteczkowa $\sim 500,000$ Da: Ph-6.8-7.6: objętość 2,0 ml kaniula 23 G, temperatura przechowywania 2°C - 25°C ?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 2. Dotyczy Części IV Pakiet 1.

Czy Zamawiający dopuści w części nr IV pakiet nr 1 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C₄₈H₅₀N₃NaO₇S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, w ampułkostrzykawce 0.7 ml?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 3. Dotyczy Części IV Pakiet 2.

Czy Zamawiający dopuści w części nr IV pakiet nr 2 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) 0,03% blue life (C₄₈H₅₀N₃NaO₇S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, w ampułkostrzykawce 0.7 ml?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 4. Dotyczy Części IV Pakiet 7.

Czy Zamawiający dopuści w części nr IV pakiecie nr 7 hydroksypropylometylocelulozę 2.4% stężenie 24 mg/ml w ampułkostrzykawkę 2.3 ml z kaniulą 23G, lepkość 7000 ($\pm 3,000$ mPas) masa cząsteczkowa $\sim 500,000$ Da: Ph-6.8-7.6: objętość 2,0 ml kaniula 23 G, temperatura przechowywania 2°C - 25°C ?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 5. Dotyczy Części IV Pakiet 1.

Czy Zamawiający dopuści w części nr IV pakiet nr 1 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C₄₈H₅₀N₃NaO₇S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, w ampułkostrzykawkę 0.7 ml?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 6. Dotyczy Części IV Pakiet 2.

Czy Zamawiający dopuści w części nr IV pakiet nr 2 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) 0,03% blue life (C₄₈H₅₀N₃NaO₇S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, w ampułkostrzykawkę 0.7 ml?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego powyżej produktu .*

Pytanie 7. Dotyczy Części III Pakiet 71.

Czy w Części nr 3 Pakiecie 71 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie immunoglobuliny 10% w opakowaniach 2,5g, 5g, 10g, 20g, 40g, a wycena zostanie podana za 1g immunoglobuliny?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 8. Dotyczy Części III Pakiet 57.

Dotyczy Części III Programy lekowe Trastuzumab 150 mg (poz. 57): Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek Trastuzumab, który, zgodnie z potwierdzeniem w CHPL może być przechowywany po rekonstytucji przez 7 dni w lodówce?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 9. Dotyczy Części I pakiet 286 Potassium chloride:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 10. Dotyczy Wzoru umowy, załącznik nr 6 do SIWZ.

Dotyczy § 2 ust. 2 pkt a) wzoru umowy – termin dostawy

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostawy na czas niezbędny do jej prawidłowej realizacji, tj. na czas min. **48 godzin dla części nr II pakiet nr 42 oraz części nr III pakiet nr 1**? Obecny zapis narusza przepisy art. 29 i nast. oraz zasadę uczciwej konkurencji. Wymóg dostawy w ciągu 24 godzin od dnia zgłoszenia, zamówienia, jest nadmierny i nie jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest otrzymanie zamówionego towaru, powyższe może zostać spełnione bez stawienia nadmiernych, wygórowanych terminów dostawy. Zgodnie z zapisami Pzp oraz wytycznymi UZP termin dostawy należy wyznaczyć z uwzględnieniem wszystkich realnych czynników, tj. ilość dostarczanego towaru, odległość, uwarunkowania komunikacyjne, konieczność dokonania odbioru, wniesienia itd., aby realnie możliwe było wykonanie dostawy przy dochowaniu należytej staranności i wykonaniu wszystkich etapów pośrednich.

Obecny zapis SIWZ (wyznaczenie terminu dostawy w godzinach do maksymalnie 24 godzin) jest niewątpliwie naruszeniem zapisów dotyczących równego traktowania wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.*

Pytanie 11. Dotyczy Wzoru umowy, załącznik nr 6 do SIWZ.

Dotyczy § 2 ust. 2 pkt c) wzoru umowy – termin dostawy na „cito”

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w **części nr II pakiet nr 42 oraz części nr III pakiet nr 1** nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito w ciągu 8 godzin od złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że **zapisy § 2 ust. 2 pkt. c) wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr II pakiet nr 42 oraz części nr III pakiet nr 1**. Zapis umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź: *Zamawiający dokonuje zmiany w treści wzoru umowy w zakresie § 2 ust. 2 lit c), który otrzymuje brzmienie: c) **do 12 godzin** od złożenia zamówienia – dla dostaw na „cito”, także w dni wolne od pracy.*

Pytanie 12. Dotyczy Wzoru umowy, załącznik nr 6 do SIWZ.

Dotyczy § 1 ust. 8 wzoru umowy – przekazanie dokumentacji potwierdzającej zachowanie prawidłowej temperatury podczas transportu przy dostawie

W związku z obowiązkiem wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami prawidłowego transportu produktu leczniczego również w zakresie zachowania odpowiedniej temperatury w trakcie transportu, czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu w stosunku do produktów określonych w **części nr II pakiet nr 42 oraz części nr III pakiet nr 1** poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy?

Wymóg dołączenia wydruku temperatur transportowych produktów leczniczych wraz z dostawą jest niemożliwy do spełnienia dla wykonawcy z uwagi na posiadany system dostaw. Obecny wymóg stawia na wykonawcę konieczność zastosowania odrębnego systemu i zakupu specjalistycznego oprogramowania i sprzętu co wiąże się z dodatkowymi nadmiernymi kosztami, które następnie będą musiały zostać uwzględnione w cenie całkowitej oferty.

Ponadto rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017, poz. 509) nie nakłada na wykonawcę obowiązku dostarczenia dokumentacji potwierdzającej warunki transportu razem z dostawą. Zgodnie z zapisem pkt 9.4 w/w Rozporządzenia, dokumentacja potwierdzająca zachowanie prawidłowej

temperatury przechowywania produktów leczniczych podczas transportu udostępniana jest na żądanie odbiorcy.

Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza przesłanie wydruku temperatur transportowanych produktów leczniczych w czasie 90 min. od realizacji dostawy do Apteki Szpitalnej.*

Pytanie 13.

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, że poruszoną kwestię reguluje § 3 ust. 1 wzoru umowy, załącznik nr 6 do SIWZ.*

Pytanie 14.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 196 poz. 1 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: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 15.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 197 poz. 1 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: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 16. Dotyczy Części I pakiet 120 poz. 1.

Czy w pakiecie 120, pozycja 1, Zamawiający wymaga produktu Bebilon Pepti DHA – Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego, przeznaczony dla niemowląt od urodzenia. Zawiera białko serwatkowe o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera galakto i fruktooligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1, zawiera LCPUFA, zawiera nukleotydy 2,3 mg w 100 ml, maksymalna osmolarność mieszanki to 270 mOsm/l. Płyn buteleczki, 90 ml – RTF gotowy produkt do spożycia x 24 szt. ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 17. Dotyczy Części I pakiet 121 poz. 1.

Czy w pakiecie 121 , pozycja 1 , Zamawiający wymaga produktu Bebilon Nenatal Premium – Mleko modyfikowane przeznaczone dla niemowląt przedwcześnie urodzonych z małą lub bardzo małą masą urodzeniową, zawiera galakto i fruktooligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1, zawiera LCPUFA, zawiera nukleotydy , o minimalnym poziomie żelaza 1,6 mg w 100 ml, o minimalnym poziomie białka 2,7g/100ml, maksymalna osmolarność mieszanki 320 mOsm/l. Płyn buteleczki 70 ml – RTF – produkt gotowy do spożycia x 24 szt. ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 18. Dotyczy Części I pakiet 122 poz. 1.

Czy w pakiecie 122 , pozycja 1 , Zamawiający wymaga produktu Bebilon z Pronutra Advanced – Mleko początkowe modyfikowane przeznaczone dla niemowląt od urodzenia z dodatkiem probiotyków (galakto i fruktooligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1), zawiera LCPUFA, zawiera nukleotydy 2,3 mg w 100 ml, o minimalnym poziomie białka 1,3g/100ml, o maksymalnym poziomie żelaza 0,6 mg/100ml, maksymalna osmolarność mieszanki 285 msOm/l. Płyn buteleczki , 90 ml – RTF gotowy produkt do spożycia x 24 szt. ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 19. Dotyczy Części I pakiet 123 poz. 1.

Czy w pakiecie 123 , pozycja 1 , Zamawiający wymaga produktu Infatrini Peptisorb – Mieszanka mlekozastępcza, kompletna, wysokoenergetyczna, peptydowa dla niemowląt i dzieci do 18 miesiąca życia lub masie ciała do 9 kg. Do postępowania dietetycznego w przypadku niedożywienia związanego z chorobą, zaburzeń wzrastania, zwiększonego zapotrzebowania na energię, ostrych i przewlekłych biegunek, zaburzeń trawienia/wchłaniania, o osmolarności 295mOsmol/l. Płyn buteleczki , 1 op. = 4 pojemniki x 200ml.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 20.

Czy Zamawiający w pozycji 1 część I Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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? Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: *Błędnie zadane pytanie, nie dotyczy przedmiotu zamówienia.*

Pytanie 21. Dotyczy Części I pakiet 122 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie numer 122 jako równoważne mleko początkowe modyfikowane w płynie gotowe do spożycia, przeznaczone dla niemowląt od urodzenia HiPP Combiotik®, w butelkach o pojemności 90 ml, zawierające oligosacharydy GOS, LCPUFA, wyłącznie laktozę, z zawartością białka 1,25g/100ml.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 22. Dotyczy Części II pakiet 10 poz. 1, 2, 3,4.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 10, pozycje nr 1, 2, 3 oraz 4. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 72 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Carboplatinum

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 23. Dotyczy Części II pakiet 10 poz. 1, 2, 3,4.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 10, pozycje nr 1, 2, 3 oraz 4. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. – Carboplatinum

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 24. Dotyczy Części II pakiet 11 poz. 1, 2, 3.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 11, pozycje nr 1, 2 oraz 3. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 72 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. – Cisplatinum

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 25: Dotyczy Części II pakiet nr 11, poz. 1, 2, 3.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 11, pozycje nr 1, 2 oraz 3. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Cisplatinum

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 26. Dotyczy Części II pakiet 12, poz. 1, 2.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 12, pozycje nr 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego w postaci roztworu do infuzji? - Cytarabinum

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 27. Dotyczy Części II pakiet 12, poz. 1.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 12, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga możliwości podania dokanałowego (w stężeniu 20 mg/ml) poniższego produktu leczniczego (potwierdzonego w karcie charakterystyki) ? - Cytarabinum

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 28. Dotyczy Części II pakiet 12, poz. 1, 2.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 12, pozycje nr 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. – Cytarabinum

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 29. Dotyczy Części II pakiet 13, poz. 1, 2, 3.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 13, pozycje nr 1, 2 oraz 3

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Docetaxelum

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 30. Dotyczy Części II pakiet 13, poz. 1, 2, 3.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 13, pozycje nr 1, 2 oraz 3. Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów w tym w szczególności ograniczenie do minimum ilość działań niepożądanych, wymaga roztworu z substancją pomocniczą Makrogl 300? - Docetaxelum

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 31. Dotyczy Części II pakiet 15, poz. 1, 2, 3, 4.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 15, pozycje nr 1, 2, 3 oraz 4. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Doxorubicinum

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 32. Dotyczy Części II pakiet 15, poz. 1, 2, 3, 4.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 15, pozycje nr 1, 2, 3 oraz 4. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. – Doxorubicinum

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 33. Dotyczy Części II pakiet 16, poz. 1, 2, 3, 4.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 16, pozycje nr 1, 2, 3 oraz 4. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi minimum 72 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Epirubicini

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 34. Dotyczy Części II pakiet 17, poz. 1, 2, 3.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 17, pozycje nr 1, 2 oraz 3. Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Etoposidum

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 35. Dotyczy Części II pakiet 20, poz. 1, 2.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 20, pozycje nr 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłych wlewach trwających do 48 godzin, co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Fluorouracil

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 36. Dotyczy Części II pakiet 20, poz. 1, 2.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 20, pozycje nr 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. – Fluorouracil

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 37. Dotyczy Część II pakiet 22, poz. 1, 2, 3.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 22, pozycje nr 1, 2 oraz 3 Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, w którego składzie nie znajduje się alkohol? - Gemcitabine

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 38. Dotyczy Część II pakiet 22, poz. 1, 2, 3.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 22, pozycje nr 1, 2 oraz 3 Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Gemcitabine

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 39. Dotyczy Część II pakiet 38, poz. 1, 2, 3, 4.

Dotyczy części II Chemioterapia, pakiet nr 38, pozycje nr 1, 2, 3 oraz 4 Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, z możliwością pobierania leku z fiolki urządzeniami typu „spike” lub podobnymi aplikatorami z bolcami? – Paclitaxelum

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 40. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający w par. 1.3 zamiast frazy „łączny czas trwania umowy nie może przekraczać trzech lat” wpisze, że okres przedłużenia umowy nie może być dłuższy, niż 3 miesiące? Wykonawca nie może zobowiązać się, przy pierwotnym czasie obowiązywania umowy 12 miesięcy, że będzie dostarczać leki przez okres 3-krotnie dłuższy, na tych samych warunkach i za tę samą cenę.

Odpowiedź: *Zamawiający zmienia treść wzoru umowy wprowadzając możliwość przedłużenia umowy o 6 miesięcy, w związku z czym zapis zyskuje brzmienie: łączny czas trwania umowy nie może przekraczać 18 miesięcy.*

Pytanie 41. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.2.c termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: *Zamawiający dokonał modyfikacji treści wzoru umowy w zakresie § 2 ust. 2 lit c), który otrzymuje brzmienie: c) do 12 godzin od złożenia zamówienia – dla dostaw na „cito”, także w dni wolne od pracy.*

Pytanie 42. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający w par. 2.3 zrezygnuje z wymogu wystawiania osobnych faktur dla osobnych rodzajów zamówień? Obsługa magazynowo - księgową Wykonawcy wykonywana jest automatycznie; nie da się zapewnić kilku faktur dla 1 dostawy konfekcjonowanej w tym samym momencie (z różnym terminem dostarczenia).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zrezygnowanie z osobnych faktur dla osobnych rodzajów zamówień.

Pytanie 43. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1 naliczając ją za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara, wynosząca 12% wartości dostawy dziennie, jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany zapisów wzoru umowy, § 9 ust 1 otrzymuje brzmienie: W przypadku niedotrzymania określonego w §2 ust. 2 i ust. 6 terminu dostawy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,25% za każdą godzinę zwłoki** od wartości netto zamówionych, a niedostarczonych zgodnie z potrzebami Zamawiającego produktów.

Pytanie 44. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 13.2? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 45. Dotyczy Części I pakiet 113-117.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części I pakiet 113-117 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: Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.

Pytanie 46. Dotyczy Części I pakiet 113-117.

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Części I pakiet 113-117 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 47. Dotyczy Części IV, pakiet 7.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wiskoelastyku o parametrach wymienionych poniżej: wiskoelastyk na bazie hydroksypropylometylocelulozy 2% HPMC, stężenie 20 mg/ml (2,0%), lepkość 4 500 – 9 500 mPas, pH 6.8 – 7.6, pojemność 2 ml, kaniula 23G, pokojowa temperatura przechowywania – nie wymaga przechowywania w lodówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej produktu.

Pytanie 48. Dotyczy Części IV pakiet 8, poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wiskoelastyku o lepkości 60 000 mPas? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej produktu.

Pytanie 49. Dotyczy Części IV pakiet 8, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wiskoelastyku o lepkości 80 000 – 130 000 mPas? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 50. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dotyczącego monitorowania temperatury transportu produktów dla części nr IV pakietów 1, 3, 7, 8 tj. złożenia oświadczenia stanowiącego załącznik nr 4b do SIWZ? Produkty oferowane są wyrobami medycznymi nie wymagającymi specjalnych warunków transportu dot. temperatury.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na rezygnację z wymogu monitorowania temperatury transportu produktów.*

Pytanie 51. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający, w odniesieniu do części IV pak. 1, 3, 7, 8, zrezygnuje z dostaw „na cito”? Oferowane produkty są wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: *Zamawiający zrezygnuje z dostaw „na cito” w odniesieniu do części IV pak. 1, 3, 7, 8.*

Pytanie 52. Dotyczy Części I, pakiety 48, 49, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści w Części I Pakiet 48, poz. 1; Część 1 Pakiet 49, poz. 1 Nebbud 0,5mg/2ml, 1mg/2ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 53. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zastąpienia zapisu umowy w § 9 ust. 1 „Karę w wysokości 0,5% za każdą godzinę zwłoki” na „karę w wysokości 0,5% za zwłokę”?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 54. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zastąpienia zapisu umowy w § 9 ust. 2 i ust. 3 „Karę w wysokości 1% za każdą godzinę zwłoki” na „karę w wysokości 1% za zwłokę”?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 55. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy.

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonywaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnienie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim

zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonywać na skutek działania siły wyższej na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonywaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych, ani nie obciąża się drugiej strony kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonywaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również uniemożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zapisów do wzoru umowy.*

Pytanie 56. Dotyczy Części I pakiet 158, 159.

Czy Zamawiający wymaga gąbki hemostatycznej z żelatyny wieprzowej, która osiąga hemostazę w ciągu 3-6 minut, upływnia się w ciągu 3-5 dni i ulega całkowitemu wchłonięciu w 3-4 tygodnie oraz posiada w instrukcji użytkowania potwierdzenie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź: *zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone SIWZ.*

Pytanie 57. Dotyczy Części I pakiet 158.

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowanie 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.*

Pytanie 58. Dotyczy Część I Pakiet 23.

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany produkt aminokwasów pediatrycznych nie zawierał kwasu glutaminowego, który może wykazywać negatywny wpływ na Ośrodkowy Układ Nerwowy?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 59. Dotyczy Części I pakiet 67.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ceftazidime w opakowaniu butelka? Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowanie produktu leczniczego przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w SIWZ.*

Pytanie 60. Dotyczy Części I pakiet 86 i 87.

Czy Zamawiający w Pakiecie 86 i 87 oczekuje aby produkt Clindamycin posiadał po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze NaCl, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy chemiczną i fizyczną

stabilność przez co najmniej 48 h w temperaturze pokojowej potwierdzoną w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 61. Czy Zamawiający w Pakiecie 154 oczekuje aby produkt Furosemide inj. posiadał po rozcieńczeniu chemiczną i fizyczną stabilność przez co najmniej 24 h w temperaturze pokojowej potwierdzoną w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga, aby produkt po rozcieńczeniu posiadał chemiczną i fizyczną stabilność przez co najmniej 24 godziny.*

Pytanie 62. Dotyczy Części I pakiet 179.

Czy Zamawiający w Pakiecie 179 oczekuje aby zaferowany produkt Imipenem + Cilastatinum natrium posiadał zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego stabilność po rozpuszczeniu do 2 h, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ. Dopuszcza, nie wymaga zaferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 63. Dotyczy Części I pakiet 206.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 64. Dotyczy Części I pakiet 209.

Dotyczy Część I Pakiet 209. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 65. Dotyczy Części I pakiet 216.

Czy Zamawiający w Pakiecie 216 oczekuje aby produkt Meropenem zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: co najmniej 3 godziny w temperaturze 15-25°C i co najmniej 24 h w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: co najmniej 1 h w temp. 25°C co pozwoli bezpiecznie przeprowadzić infuzję dożylną?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ. Dopuszcza, nie wymaga zaferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 66. Dotyczy Części I pakiet 266, 267.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu 10 fiolek? Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający nie precyzuje rodzaju opakowań.*

Pytanie 67. Dotyczy Części I pakiet 316.

Czy Zamawiający w Pakiecie 316 oczekuje aby produkt Rocuronium bromide inj. zgodnie z treścią ChPL mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 68. Dotyczy Części I pakiet 418.

Czy Zamawiający w Pakiecie 418 oczekuje aby opakowanie Aqua do irygacji 500 butelka plastikowa zakręcana posiadała duży otwór umożliwiający szybki wypływ płynu oraz możliwość ponownego zakręcenia?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 69. Dotyczy Część I Pakiet 423.

Czy Zamawiający w Pakiecie 423 oczekuje aby butelka 500 ml plastikowa odkręcana posiadała duży otwór umożliwiający szybki wypływ płynu oraz możliwość ponownego zakręcenia?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 70. Dotyczy Części I pakiet 432.

Czy Zamawiający w Pakiecie 432 oczekuje aby opakowanie Aqua do irygacji 500 butelka plastikowa posiadała duży otwór umożliwiający szybki wypływ płynu oraz możliwość ponownego zakręcenia?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 71. Dotyczy Część I Pakiet 428, 429, 430.

Czy Zamawiający w Pakiecie 428, 429 i 430 oczekuje aby płyn wieloelektrolitowy zgodnie z Polskimi Wytycznymi Okołooperacyjnego Leczenia Płynami posiadał skład jak najbardziej zbliżony do składu osocza i zawierał wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu, w tym jony wapnia?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 72. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Dotyczy § 2 ust. 2 punkt c umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw „CITO” z 8 na 24 godzin. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź: *Zamawiający dokonał zmiany zapisów wzoru umowy i wydłużył czas dostaw "cito" z 8 do 12 godzin.*

Pytanie 73.

Czy Zamawiający w Część 1 poz.158 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Lioton 1000 x 30 g żel. Jak przeliczyć? Czy można zaproponować przeliczenie 1:1 czyli 40 op? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny mimo większego opakowania.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej, przy zachowaniu warunku, że pytanie dotyczy produktu z Części I, pakiet 394, pozycja 158.*

Pytanie 74.

Czy Zamawiający w Część 1 poz.122, 123, 124 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Benalapril w opakowaniach x 30 tabl i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej, przy zachowaniu warunku, że pytanie dotyczy produktu z Części I, pakiet 394, pozycja 122, 123, 124.*

Pytanie 75.

Czy Zamawiający w Część 1 poz. 99 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Dicloberl retard 100mg x 20 kaps. o przedłożonym uwalnianiu? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej, przy zachowaniu warunku, że pytanie dotyczy produktu z Części I, pakiet 394, pozycja 99.*

Pytanie 76.

Czy Zamawiający w Część 1 poz. 255 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 10000x 50 kaps? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej, przy zachowaniu warunku, że pytanie dotyczy produktu z Części I, pakiet 394, pozycja 255.*

Pytanie 77.

Czy Zamawiający w Część 1 poz. 260 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 25000x 20 kaps i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej, przy zachowaniu warunku, że pytanie dotyczy produktu z Części I, pakiet 394, pozycja 260.*

Pytanie 78.

Czy zamawiający w pakiecie nr 23 w pozycji nr 1 wymaga tauryny na poziomie 0,06 g. na 100 ml,?

Odpowiedź: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 79. Dotyczy Pakiet 391 poz. 1.

Czy Zamawiający w pak.391 poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Primene 10% 100ml) ale z kwasem glutaminowym?

Kwas glutaminowy jest aminokwasem budującym białka wchodzące w skład naszego ciała. Jednocześnie jest on najważniejszym neuroprzekaźnikiem pobudzającym w układzie nerwowym.

Produkt leczniczy PRIMENE 10% jest roztworem 20 L-aminokwasów, który odpowiada pod względem ilościowym jak i jakościowym zapotrzebowaniu dziecka na białka:

- zawiera wszystkie niezbędne i nie niezbędne dla dziecka aminokwasy,
- zawiera stosunkowo dużo lizyny;
- zawiera taurynę;
- zawiera stosunkowo mało metioniny;
- charakteryzuje się obniżoną zawartością fenyloalaniny i proliny;
- niezbędne aminokwasy stanowią 47,5% całkowitej zawartości aminokwasów, a aminokwasy o łańcuchach rozgałęzionych 24%;
- badania kliniczne wykazały, że przy zrównoważonej podaży energii, produkt leczniczy PRIMENE 10% pozwala na zadawalający przyrost wzrostu i masy ciała, jak również zadawalający rozwój psychomotoryczny dziecka;
- produkt leczniczy PRIMENE10% nie zawiera elektrolitów, aby ułatwić leczenie indywidualne z zastosowaniem roztworów elektrolitów.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 80. Dotyczy Części IV pakiet 6, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści w Części IV w Pakiecie 6 w pozycji 1 olej silikonowy o lepkości 1000 mPa.s?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 81. Dotyczy Części IV pakiet 6, pozycja 3.

Czy Zamawiający dopuści w Części IV w Pakiecie 6 w pozycji 3 olej silikonowy o lepkości 5000 mPa.s?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 82. Dotyczy Części IV pakiet 6, pozycja 2.

Czy Zamawiający wydzieli z Części IV z Pakietu 6 pozycję 2 do oddzielnego pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji 2 z Części IV pakiet 6.

Pytanie 83. Dotyczy Części IV pakiet 7, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści w Części IV w Pakiecie 7 w pozycji 1 wiskoelastyk na bazie hydroksypropylometylocelulozy 2,0% HPMC: stężenie 20mg/ml (2,0%) HPMC; lepkość (5 s-1) 3200 mPa.s; osmolarność 265-300 mOsm/l; pH 6,8-7,6; objętość 2,5ml; kaniula 23G, temperatura przechowywania 2°C-25°C?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.

Pytanie 84. Dotyczy Części IV pakiet 8, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści w Części IV w Pakiecie 8 w pozycji 1 wiskoelastyk na bazie kwasu hialuronowego, Materiał wiskoelastyczny 1,4% Hialuronian sodu, otrzymywany w procesie biofermentacji : stężenie -14mg/ml (1,4%) hialuronianu sodu; źródło- biofermentacja; masa cząsteczkowa 3,2-3,5 miliona Daltonów; lepkość 120 000 mPas; osmolarność 280-330 mOsm/l; pH 6,8-7,6; objętość opakowania - szklana strzykawka 1,0ml, kaniula 25G do preparatów wiscoelastycznych, temperatura przechowywania 2°C-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.

Pytanie 85. Dotyczy Części IV pakiet 8, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści w Części IV w Pakiecie 8 w pozycji 1 wiskoelastyk na bazie kwasu hialuronowego, Materiał wiskoelastyczny 1,4% Hialuronian sodu, otrzymywany w procesie biofermentacji : stężenie -14mg/ml (1,4%) hialuronianu sodu; źródło- biofermentacja; masa cząsteczkowa 3,2-3,5 miliona Daltonów; lepkość 120 000 mPas; osmolarność 280-330 mOsm/l; pH 6,8-7,6; objętość opakowania - szklana strzykawka 1,0ml, kaniula 25G do preparatów wiscoelastycznych, temperatura przechowywania 2°C-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.

Pytanie 86.

Czy Zamawiający dopuści w Części IV w Pakiecie 8 w pozycji 2 wiskoelastyk na bazie kwasu hialuronowego, Materiał wiskoelastyczny 1,6% Hialuronian sodu, pozyskiwany w pełni z tkanek naturalnych o dużej masie cząsteczkowej: stężenie -16mg/ml (1,6%) hialuronianu sodu; masa cząsteczkowa 1,0-2,9 miliona Daltonów; lepkość 55 700 +/- 8 200 mPas; osmolarność 340 mOsm; pH 6,8-7,6; objętość opakowania - szklana strzykawka 0,8ml, kaniula 27G do preparatów wiscoelastycznych, temperatura przechowywania 2°C-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.

Pytanie 87. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 88. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 89.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień „na cito” dla wyrobów medycznych z Części IV zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od możliwości składania zamówień „na cito” dla wyrobów medycznych z Części IV. Zamawiający dokonał zmiany czasu realizacji dla zamówień „na cito” do 12 godzin.*

Pytanie 90.

Czy Zamawiający w zakresie Części IV odstąpi od prawa do żądania dostarczania faktury w formacie Malickiego lub Kamssoft lub wyrazi zgodę na dostarczanie faktur w formie elektronicznej w formacie .pdf?

Odpowiedź: *Zamawiający poza fakturami w formacie Malickiego lub Kamssoft dopuszcza dostarczenie faktury w Formacie .xls.*

Pytanie 91.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczania faktury w wersji elektronicznej zawierającej kody EAN dostarczanych preparatów, w przypadku braku stosowania kodów EAN dla wyrobów medycznych z Części IV?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu stosowania kodów EAN w przypadku ich braku dla wyrobów medycznych z Części IV.*

Pytanie 92. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 1 Wzoru umowy do 0,1% wartości netto niedostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 93. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 3 Wzoru umowy do 0,1% wartości netto przedmiotu reklamacji.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 94. Czy Zamawiający w pakiecie 403 pozycja 11 wyrazi zgodę na dopuszczenie diety bezreszkowej hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml) o zawartości wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3 w proporcji 3,12; opakowanie o pojemności 1000ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej produktu.*

Pytanie 95. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Pytania do wzoru umowy dostawy: Do treści §1 ust. 11 wzoru umowy zdanie pierwsze prosimy o dopisanie słów: „... nie krótszym niż 3 dni robocze.”

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgodny na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 96. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Do treści §5 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 97. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Do treści §5 ust. 5 wzoru umowy. Czy w przypadku gdy Wykonawca, który otrzyma zamówienie, będzie znanym Zamawiającemu kontrahentem, a także ze względu na fakultatywność stosowania w rozliczeniach mechanizmu split payment, istniała będzie możliwość wyłączenia niniejszego zapisu z umowy?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 98. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Do treści §9 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości netto niedostarczonego preparatu za każdy dzień?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 99. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Do treści §9 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanego towaru dziennie?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 100. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Do treści §10 ust. 1 wzoru 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: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 101. Dotyczy Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.

Do treści §13 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji prosimy o zmianę §13 ust. 1 oraz 2 w ten sposób, by Zamawiający mógł dokonać zwrotu produktu najpóźniej na 3 miesiące przed upływem terminu ważności. Jednocześnie prosimy o wykreślenie zapisów u rabacie udzielanym w przypadku dostawy towarów z krótszym niż 12-miesięczny/6-miesięczny terminem ważności, ponieważ spowodowałoby to konieczność sprzedaży pełnowartościowego towaru w cenie niższej od ceny zakupu u producenta.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 102. Dotyczy wzoru umowy użyczenia – załącznik nr 7a do SIWZ.

Do treści §1 ust. 6 wzoru umowy użyczenia. W związku z tym, że my jako Wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent, prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §1 ust. 1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich."

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy użyczenia.*

Pytanie 103.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 199 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 197 w przedmiotowym postępowaniu:

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., identycznym jak w preparacie wymienionym w SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

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: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 319 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, zawierającego żywe kultury probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w stężeniu 250mg/kaps. – szczep identyczny pod względem genotypowym, konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. – prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 104.

Z uwagi na bezpieczeństwo stosowania i przechowywania oraz eliminacji ryzyka zanieczyszczenia aluminium wynikające z zastosowania szklanych butelek, które to zanieczyszczenie skutkujące uszkodzeniem układu nerwowego a często kości, szczególnie u wcześniaków i noworodków, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 23, preparat aminokwasów pediatrycznych a 100ml konfekcjonowanego w workach bez PVC, lateksu i aluminium?.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 105.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 207, preparatu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego Lignocainum 2% 20ml w bezpiecznych i prostych w obsłudze, nie narażonych na rozbicie, plastikowych ampułkach w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza oferowanie produktów w różnych rodzajach opakowań).*

Pytanie 106.

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 266, 267, (Paracetamol), Zamawiający oczekuje zaferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza oferowanie produktów w różnych rodzajach opakowań).*

Pytanie 107.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 266, 267, (Paracetamol), oczekuje zaferowania opakowania plastikowego wykonanego z polietylen, które gwarantuje obniżenie kosztów utylizacji, wynikające z różnicy wagi opakowania szklanego (fiolka) w stosunku do opakowania wykonanego z polietylenu. Różnica ta wynosi ok. 65 gram na opakowaniu. W przypadku gdy Zamawiający określił liczbę preparatu Paracetamolu w rocznym zapotrzebowaniu, różnica pozwoli na zmniejszenie ilości odpadów rocznie o blisko 1000 kg, co przełoży się na obniżenie kosztów jakie ponosi Zamawiający na utylizację w/w asortymentu?.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza oferowanie produktów w różnych rodzajach opakowań).*

Pytanie 108.

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w pakiecie nr 282, 283, 284, należy zaferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 109.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania w pakiecie nr 298, równoważnego preparatu pod względem zastosowania klinicznego do suplementacji żywienia pozajelitowego, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K w jednej fiołce, który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, konfekcjonowanego 5ml x 10 fioł?.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie nr 110.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 371, preparatu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, koncentrat pierwiastków śladowych do suplementacji żywienia pozajelitowego, zawierający w ampułce 10ml - 0,02 µmol chromu, 35,0 µmol żelaza, 10,0

μmol manganu, 0,1 μmol molibdenu, 50,0 μmol cynku, 30,0 μmol fluoru, 1,0 μmol jodu, 0,3 μmol selenu, 12,0 μmol miedzi, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 111.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 406, preparatu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, 6% preparat Hydroxyethylamylum zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów a 500ml ?.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opisanego powyżej produktu. Jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Części I Pakiet 406 Pozycja 1:

Zapis przed zmianą: Hydroxyethylamylum 60mg + natrii chloridum 9mg w 1ml - 6%. Preparat musi posiadać zapisaną CHPL możliwość zastosowania u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby i stosowania max. Dawkę 50ml/kg m.c./dobę . Objętość 500ml x 1 fl.

Zapis po zmianie: Hydroxyethylamylum 60mg + natrii chloridum 9mg w 1ml - 6%. Dawka 30ml/kg m.c./dobę. Objętość 500 ml x 1 fl.

Pytanie 112.

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 406, preparat hydroksyetyloskrobi, który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza norma 290 – 300 mOsm/l , oraz aby zapobiec kwasicy z rozcieńczenia (np. stosując roztwory na bazie tylko 0,9% NaCl), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, w pełni zbilansowany- czyli dostosowany do składu elektrolitowego osocza, zawierający w odpowiednim stężeniu jony: Na, Cl, K, Ca ,Mg?.

Odpowiedź: Zgodnie w wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany wyżej produkt, nie wymaga.

Pytanie 113.

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaferować w pakiecie nr 410, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, który nie jest metabolizowany w schorzeniach wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafaszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera hipoksji tkankowej?.

Odpowiedź: Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.

Pytanie 114.

Niezamierzona hipotermia okołoperacyjna stanowi poważny problem kliniczny dotyczący ponad połowy operowanych pacjentów. Związane z nią powikłania wydłużają czas opieki szpitalnej oraz zwiększają koszty leczenia, dlatego rekomenduje się ogrzewanie płynów infuzyjnych w celu utrzymania okołoperacyjnej normotermii pacjenta, mają na uwadze powyższe, czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 410, preparat modyfikowanej żelatyny (udokumentowane w CHPL), który można podgrzać do temperatury nie wyższej 37°C ?.

Odpowiedź: Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.

Pytanie nr 115.

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie

zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 428, 429, 430, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforującym składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 116.

Czy Zamawiający w Część I Preparaty lecznicze, substancje recepturowe, preparaty do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, mleka specjalistyczne, wyroby medyczne. Pakiet 53 poz. 1 (Bupivacaine spinal Haevy 0,5% x 5 amp .) 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: *Zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 117.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g / 2,5 ml x 5 amp. w Część I Preparaty lecznicze, substancje recepturowe, preparaty do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, mleka specjalistyczne, wyroby medyczne. Pakiet 394, poz. 83 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ..*

Pytanie 118.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g / 2,5 ml x 5 amp. w Część I Preparaty lecznicze, substancje recepturowe, preparaty do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, mleka specjalistyczne, wyroby medyczne. Pakiet 394, poz. 83 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 119.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g / 2,5 ml x 5 amp. w Część I Preparaty lecznicze, substancje recepturowe, preparaty do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, mleka specjalistyczne, wyroby medyczne. Pakiet 394, poz. 83 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 120.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g / 2,5 ml x 5 amp. w Część I Preparaty lecznicze, substancje recepturowe, preparaty do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, mleka specjalistyczne, wyroby medyczne. Pakiet 394, poz. 83 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 121.

Czy Zamawiający w toku postępowania FZP.2810.5.2020 w zakresie części 1 pakietów 420, 421, 422, 424, 425, 426, 427, 428, 429, 431, 443, 444 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji. W związku z brakiem standaryzacji kolorów etykiet opakowań do infuzji, wprowadzenie kolejnej gamy kolorów może zwiększyć ryzyko popełnienia błędu co finalnie i tak nie zwalnia personelu medycznego z obowiązku dokładnej identyfikacji podawanego płynu, nie wpływa również na cechy medyczne i farmakologiczne prowadzonej terapii. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na uzyskanie realnych oszczędności.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.*

Pytanie 122.

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie części nr 2 pakietów nr 43, 45, 46 wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowy zapisów dotyczący konieczności zaoferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania?

Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu” Powyższe prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

UZASADNIENIE: Ustalenie ceny ofertowej należy do uprawnień wykonawcy, który dokonuje kalkulacji stosownie do okoliczności rynkowych i okoliczności dotyczących jego indywidualnej sytuacji oraz z uwzględnieniem własnej polityki biznesowej. Treść oświadczenia woli w zakresie ceny ofertowej nie może być narzucana przez Zamawiającego, stanowiłoby to bowiem zaprzeczenie istocie postępowań przetargowych. Uprawnienia Zamawiającego do badania ceny oferty są ograniczone do takich kwestii jak badanie oferty pod kątem rażąco niskiej ceny (art. 90 ust. 1 i 1a ustawy Pzp) czy pod kątem zgodności obliczenia ceny z wymogami SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp), które to wymogi muszą jednak być ustalone w zgodzie z zasadami udzielania zamówień publicznych oraz z poszanowaniem wytycznych określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.) Powołując się na art. 536 § 1 K.c. cenę można określić poprzez wskazanie podstaw do jej ustalenia, przy czym KIO wskazuje, że nie ulega wątpliwości, iż w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego taki mechanizm ustalania ceny może mieć miejsce, niemniej jednak zawsze musi się to odbywać z poszanowaniem zasad udzielania zamówień publicznych, w tym zasady zachowania uczciwej konkurencji. W ocenie Izby zamawiający, narzucając wykonawcom wymóg zaoferowania ceny nieprzekraczającej limitów ustalonych dla

potrzeb zastosowania wskaźników korygujących, dopuścił się naruszenia wskazanej zasady. (KIO 1382/19 z dnia 31.07.2019 r.)

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 123. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. W przypadku niedotrzymania określonego w §2 ust. 2 i ust. 6 terminu dostawy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% za każdą godzinę zwłoki od wartości **brutto** zamówionych, a nie dostarczonych zgodnie z potrzebami Zamawiającego produktów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych w terminie produktów.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

2. W przypadku niedotrzymania określonego terminy dostawy parowników / urządzeń do podciśnieniowego leczenia ran, Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5% za każdy dzień zwłoki od wartości brutto zamówionego, a niedostarczonego zgodnie z potrzebami Zamawiającego sprzętu, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie sprzętu.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

3. W przypadku nieterminowego rozpatrzenia zgłoszonej reklamacji, Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5% za każdy dzień zwłoki od wartości brutto zareklamowanego towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do wzoru umowy.*

Pytanie 124.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 398 pozycja nr 12 Oxycodone Polpharma 10 mg/ ml 1 ml x 5 amp. roztwór do wstrzykiwań lub infuzji ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu przy zastosowaniu przeliczeń.*

Pytanie 125.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 304 pozycja 1 Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz. dożylnych ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 126.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 219 pozycja 1 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 127.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 220 pozycja 1 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 128.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 361 pozycja 1 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 129.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 362 pozycja 1 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 130.

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 394 pozycji nr 205 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 131.

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 206 pozycja nr 1 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 132.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 207 pozycja 1 Lignocainum Hydrochloricum WZF 2 % 20 ml x 5 fiolek ?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego powyżej produktu przy zastosowaniu odpowiedniego przeliczenia.*

Pytanie 133.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 398 pozycja nr 11 Morphini Sulfas miała zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Midanium w stężeniu 5mg/1ml zgodnie ChPL?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 134.

Czy Zamawiający, w pakiecie nr 61 pozycja 1, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 135.

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie nr 66 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 136.

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 232 pozycji 1, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi w SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 137.

Czy zamawiający w pakiecie nr 55 pozycja 1 wymaga, aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiolki?

Odpowiedź: *Zgodnie wymaganiami określonymi SIWZ, Zamawiający dopuszcza opisany powyżej produkt, nie wymaga.*

Pytanie 138.

Czy zamawiający, w pakiecie nr 399 pozycja nr 18 wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.*

Pytanie 139.

Zamawiający w części 1 pakietach: 443 oraz 444 wskazał na konkretnego producenta produktów, który jako jedyny spełnia warunki tam postawione:

„Poz. 443: *Injectio Glucosi 5% et Natrii Chlorati 0,9% 2:1, 250ml, opakowanie z dwoma sterylnymi portami i etykietą kolorową (roztwór do infuzji) x 1*”

„Poz. 444: *Injectio Glucosi 5% et Natrii Chlorati 0,9% 2:1, 500ml, opakowanie z dwoma sterylnymi portami i etykietą kolorową (roztwór do infuzji) x 1*”?

Pragniemy w tym miejscu wskazać, że tylko jeden producent na rynku jest w stanie zapewnić produkty zawierające etykiety kolorowe oraz dwa sterylne porty, co w istocie ogranicza konkurencję i potwierdza, że Zamawiający oczekuje złożenia oferty na konkretne produkty, konkretnego producenta – Fresenius Kabi sp. z o.o. Tym samym Zamawiający w sposób nieuzasadniony wskazał wymogi, którymi ogranicza konkurencję do jednego producenta, jednocześnie nie mające żadnego znaczenia w zakresie stosowania produktów.

Obecna sytuacja zagrożenia epidemicznego COVID-19 zmusza w szczególności podmioty lecznicze do zastosowanie dodatkowych reżimów i środków ostrożności w zakresie prowadzonych terapii, dlatego też w trosce o dobro Pacjenta jak i Personelu medycznego zwróciliśmy się z zapytaniem o dopuszczenie do udziału w przedmiotowym postępowaniu Oferenta posiadającego rozwiązanie do **podażu płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, bez konieczności odpowietrzania płynu w trakcie trwania infuzji.**

Odnosząc się do wskazanych powyżej wymagań postawionych przez Zamawiającego, eliminujących innych oferentów na rynku:

1. sterylność dwóch portów - pragniemy zauważyć, że worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym - nie potrzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków, i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną, **jest sterylizowany parowo.** W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno Pacjentów jak i placówek medycznych, zaleca się dezynfekowanie portu do iniekcji.**

2. etykieta kolorowa - w związku z brakiem standaryzacji kolorów etykiet opakowań leków, w tym płynów infuzyjnych, wprowadzenie kolejnej gamy kolorów może zwiększyć ryzyko popełnienia błędu przez Personel medyczny. Umieszczenie na opakowaniu leku kolorowej etykiety finalnie i tak nie zwalnia nikogo z obowiązku dokładnej identyfikacji podawanego płynu, nie wpływa również na cechy medyczne i farmakologiczne prowadzonej terapii.

Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania worków Viaflo podniosłoby konkurencyjność składanych ofert, co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na uzyskanie realnych oszczędności.

Tym samym wnosimy o rozważenie usunięcia z treści Postępowania wymagania polegającego na posiadaniu „dwóch jałowych portów i kolorowej etykiety” lub zmodyfikowanie ich treści poprzez dopuszczenie produktów równoważnych, poprzez następująca zmianę opisu, dla pozycji 443 oraz 444 jak poniżej:

„pozycja 443: *Injectio Glucosi 5% et Natrii Chlorati 0,9% 2:1, 250ml, opakowanie z dwoma portami (roztwór do infuzji) x 1*”

„pozycja 444: *Injectio Glucosi 5% et Natrii Chlorati 0,9% 2:1, 500ml, opakowanie z dwoma portami (roztwór do infuzji) x 1*”?

Podkreślamy, że zgodnie z art. 7 ust 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2018 r., poz. 1986, dalej: „ustawa PZP” lub „Prawo zamówień publicznych”), zamawiający przygotowuje i prowadzi postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. Wskazany przepis stanowi o bezwzględnym zakazie przygotowania postępowania, w tym opisu przedmiotu zamówienia w postępowaniu w sposób, który ogranicza dostęp do zamówienia wykonawcy potencjalnie będącemu w stanie wykonać zamówienie. Wymagania stawiane wykonawcom muszą mieć walor istotnych, znaczących dla całego zamówienia, nie mogą mieć charakteru subiektywnego albo więcej – zmierzającego do wyeliminowania niektórych podmiotów, bądź wyrażać preferencji dla konkretnego podmiotu.

Zamawiający będący gospodarzem niniejszego postępowania wprowadził do dokumentacji Postępowania postanowienia w treści SIWZ, które jawnie naruszają podstawowe zasady prowadzenia postępowania, takie jak zasada uczciwej konkurencji, proporcjonalności i równego traktowania wykonawców, co świadczy o nierównym traktowaniu wykonawców poprzez sformułowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób niezgodny z art. 7 i 29 ustawy PZP.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza w Części I poz. 443 i poz.444 opisany powyżej produkt.*

PREZES ZARZĄDU

Marcin Kulicki