

Ostrów Wielkopolski, dnia 19.11.2018r.

Otrzymują:

- strona internetowa [www.szpital.osw.pl](http://www.szpital.osw.pl)

**Dotyczy:** postępowania pn. "Dostawa LEKÓW dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim z podziałem na 17 zadań"  
**oznaczenie sprawy: FDZP.226.40.2018.**

Działając na podstawie art.38 ustawy z dn. 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2017r. poz.1579 ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi, zadanych do treści SIWZ:

**Pytanie nr 1**

*Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje przedstawienia ceny na butle z podtlenkiem azotu wraz z kosztami dzierżawy tych butli?*

*W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy Zamawiającego o dołączenie dodatkowej pozycji w formularzu asortymentowo – cenowym, zawierającej dzierżawę butli z podtlenkiem azotu wraz z wyspecyfikowaną ilością dzierżawionych butli oraz oczekiwanych butlodni. Tego typu rozwiązanie pozwoli złożyć potencjalnym wykonawcom najbardziej porównywalną, a jednocześnie ważną ofertę, poprzez dokonanie rzetelnej i wiarygodnej wyceny opisanego przedmiotu zamówienia.*

*Jest to zgodne z art. 25 ust. 2 ustawy Pzp, które odsyła wprost do ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ROZWOJU z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia:*

*§ 13. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności: próbek, opisów, fotografii, planów, projektów, rysunków, modeli, wzorów, programów komputerowych oraz **innych podobnych materiałów**, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;*

**Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ – bez kosztów dzierżawy.

**Pytanie nr 2**

1. *Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?*

**Odpowiedź:** należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .

2. *Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?* **Odpowiedź:** podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.
3. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powl.na - tabl.,kaps.draż; tabl.na -kaps.,tabl.powl.,draż. Kaps.na .-drażetki; tabl.powl.,tabl.,draż,na -kaps. tabl.tabl.powl i odwrotnie. Amp.-fiol.; fiol.-amp-strz) i odwrotnie? Tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu , na kaps.o zmodyfikowanym uwalnianiu lub na tabl. kaps. o przedł. Uwalnianiu.*

**Odpowiedź:** wyraża zgodę po zadaniu pytań do danej pozycji.

4. *Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?* **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ .
5. *Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz.55 wycenę 21 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?*  
*Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.* **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ
6. *Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 60 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.draż.*

**Odpowiedź:** dopuszcza.

7. *Dotyczy pakietu nr 1 poz. 99. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeti-*

conum 0,05 x 100 tbl.? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

8. Dotyczy Pkietu nr 1 poz. 110- czy w kol. Ilość w op. podana ilość 30 to 30 g czy 30 szt. w op.

**Odpowiedź:** omyłka pisarska zamawiającego: powinno być 1op.=(30g)

9. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1poz.119 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

10. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz.119 był prep **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

11. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 152. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? **Odpowiedź:** wymaga zgodnie z SIWZ

12. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 152 - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:** wymaga zgodnie z SIWZ

13. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 153 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny Hepa Dr A x 40 tabl.

**Odpowiedź:** NIE - zgodnie z SIWZ

14. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 179. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr.( Środek spoż. specj. przesn. żyw.). Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ (rejestracja jako lek).

15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 211. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? **Odpowiedź:** wymaga zgodnie z SIWZ

16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 215. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.? **Odpowiedź:** NIE dopuszcza - zgodnie z SIWZ

17. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 216. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.? **Odpowiedź:** NIE dopuszcza - zgodnie z SIWZ

18. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 232. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 30 mln j./0,5ml?

**Odpowiedź:** NIE dopuszcza - zgodnie z SIWZ

19. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 343. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu. **Odpowiedź:** NIE dopuszcza - zgodnie z SIWZ . Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 381. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

21. Dotyczy Pakietu nr 10 – prosimy o wydzielenie poz. 15 i 16 do oddzielnego pakietu . pozwoli to większej ilości oferentów do złożenie oferty. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

22. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 6 – czy można wycenić op. 400 g w ilości 60 op.? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

23. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 41 –obecnie dostępne jest op. 1g/ml zaw.dou.doodb. 200 ml but.240 ml. Prosimy o dopuszczenie barium Sulfuricum zaw. 1g/ml zaw.dou.doodb. 200 ml but.240 ml w ilości 50 op. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ a 250ml. Dopuszcza również 240 ml bez przeliczenia opakowań.

24. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 42 – dostępny jest Bebilon HMF (Bebilon HMF) prosz. 2,2g x 50 sasz. Prosimy o dopuszczenie do wyceny Bebilon HMF (Bebilon HMF) prosz. 2,2g x 50 sasz. W ilości 126 op.

**Odpowiedź:** dopuszcza ilość 126 op.

25. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 61 – czy chodzi o dawkę 0,5mg/ml a 2ml ( nie ma leku w dawce 5mg/ml a 2 ml. **Odpowiedź:** omyłka pisarska -chodzi o dawkę 0,5mg/ml a 2ml.

26. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 112 – brak produkcji Dobuect . Prosimy o dopuszczenie do wyceny Dobutamin Sandoz 250 mg x 1 fiol. **Odpowiedź:** dopuszcza również wycenę Dobuect Sandoz 250 mg x 1 fiol.

27. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 124 ,125 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.dojel.

**Odpowiedź:** dopuszcza .

28. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 158 – lek Fluanxol tabl.draz. 3mg ma nazwę międzynarodową Flupentixolum. Czy Zamawiający dopuszcza poprawienie nazwy międzynarodowej w kol. 2 z Fluconazolom na Flupentixolum. **Odpowiedź:** omyłka pisarska zamawiającego. Zamawiający dopuszcza poprawienie nazwy międzynarodowej.

29. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 196. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ

30. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 259 – dostępny jest lek Mydocalm w dawce 100mg+2,5mg/1ml x 5 amp. (Tolperisonum+Lidocainum), czy taki lek należy wycenić. **Odpowiedź: należy wycenić dostępny lek.**
31. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 282 – dostępne jest tylko op. 200 ml .czy wycenić op. 200 ml w ilości 450 op. **Odpowiedź: należy wycenić 450op. po 200ml bez przeliczeń.**
32. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 315. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
33. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 372 – prosimy o podanie jaką ilość op. należy wycenić. **Odpowiedź: należy wycenić 30 op.**
34. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 23,384. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
35. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 386 – brak produkcji Sofnolime ,prosimy o dopuszczenie do wyceny Intersorb Plus wapno sodowane 5 l. **Odpowiedź: dopuszcza.**
36. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 393. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
37. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 403 – prosimy o dopuszczenie leku w postaci tabl.Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej. **Odpowiedź: dopuszcza**
38. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 423 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Tormentile Forte maść 20 g .Pozwoli to na złożenia korzystnej oferty cenowej.**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
39. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 464 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. do rozg.żucia. W takiej postaci lek jest dostępny. **Odpowiedź: dopuszcza**
40. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 32 – brak produkcji Subst. Lactosum anhydricum . Czy zamawiający dopuści do wyceny Subst.Lactosum monohydricum. **Odpowiedź: dopuszcza Subst.Lactosum monohydricum.**
41. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 42 – nastąpiła zmiana Subst.Glicerol z 86 % na Subst. Glicerol 85 %.Prosimy o dopuszczenie do wyceny .Subs. Glicerol 85 %. **Odpowiedź: dopuszcza .Subs. Glicerol 85 %.**

### **Pytanie nr 3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie zapisów treści SIWZ Rozdział VIII pkt. III.13 dotyczących formy pełnomocnictwa do złożenia JEDZ. Polskie Stowarzyszenie Zamówień Publicznych na swojej stronie internetowej opublikowało odpowiedź Urzędu Zamówień Publicznych na pytanie dotyczące formy pełnomocnictwa do złożenia JEDZ (pismo z 6 sierpnia 2018 r., nr UZP/DP/O/026/500(9)18/RS). Prezes UZP na pytanie w jakiej formie musi być pełnomocnictwo do złożenia elektronicznego JEDZ w postaci elektronicznej z podpisem elektronicznym kwalifikowanym, udzielił prostej odpowiedzi: w takiej samej, jak przed 18 kwietnia 2018 r. (treść pisma poniżej). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w jakiej formie należy przestać pełnomocnictwo do złożenia JEDZ.

Jest to zgodne z art. 25 ust. 2 ustawy Pzp, które odsyła wprost do ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ROZWOJU z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

§ 13. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności: próbek, opisów, fotografii, planów, projektów, rysunków, modeli, wzorów, programów komputerowych oraz **innych podobnych materiałów**, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmie pełnomocnictwo w formie pisemnej z podpisem osoby upoważnionej do składania oświadczeń w imieniu Wykonawcy.**

### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w Pakiet 13, poz. 10 (BUPIVACAINI hydrochloridum//MARCAINE SPINAL 0,5% HEAVY, 5mg/ml a 4 ml) **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 SIWZ.**

### **Pytanie nr 5**

Dla jakich powodów merytorycznych (farmakologicznych, terapeutycznych) Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia w postępowaniu nr FDZP.226.40.2018 pakiet 14 poz. 382, wprowadził niezasadne wymaganie dotyczące zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%? Taka zawartość wody nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sewoflurane, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą

epoksyfenolową. Wymóg wskazany ostatnio (nie w wersji podstawowej SIWZ) ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sewofluran przed potencjalnym rozpadem.

Poprzez tak sformułowane dodatkowe wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego – na AbbVie Polska Sp. z o.o.

Powyższy opis przedmiotu zamówienia stanowi ewidentnie bezzasadne i sprzeczne z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych [jt.Dz.U. 2017r. poz. 1579 ze zm.] (ustawa PZP) uprzywilejowanie tego wykonawcy, a tym samym niezasadnione wyeliminowanie innych wykonawców (producentów). Takie działanie nosi znamiona naruszenia zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców - tj.przepisów art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Tak sformułowany opis przedmiotu zamówienia z pewnością nie pozwala złożyć oferty większej liczbie oferentów, co ma oczywisty wpływ na niezyskanie atrakcyjnej ceny produktów w ramach przetargu z uwagi na brak w nim konkurencji.

W tym miejscu wskazujemy, że zawartość wody w produkcie leczniczym Sevoflurane Baxter- ze względu właśnie na opakowanie stworzone z odpowiedniej substancji- nie ma wpływu na właściwości produktu. Podkreślić należy, iż Sevoflurane Baxter w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, nie wymaga dodatku wody, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sewofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem produktu (źródło: Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? Anesth Analg 2007;104:1447–51). Analiza porównawcza próbek sewofluranu pochodzących od Baxter i Abbott (obecnie podmiotem odpowiedzialnym dla produktu jest Abbvie Polska Sp. z o.o.) pokazała, że produkty są terapeutycznie równoważne (źródło: Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? Anesth Analg 2007;104:1447–51).

Czy wobec powyższego Zamawiający dopuści zmianę opisu przedmiotu zamówienia w treści SIWZ w ten sposób, że usunie wymóg zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%, bądź co najmniej dopuści opakowania bez tak sformułowanego wymogu?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wydzielenie pozycji 382 z pakietu 14, co umożliwi uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, co potwierdza przytoczony fragment wyroku KIO.

**Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

**UZASADNIENIE do pakietu 14 poz.382.**

Sevoflurane ulega degradacji w obecności silnych kwasów Lewisa, które mogą powstać w skrajnych warunkach na metalowych lub szklanych powierzchniach. Z ChPL produktu Sevoflurane Baxter nie wynika, czy skład tego preparatu zapobiega powstawaniu kwasów Lewisa. Sevoflurane jest narazony na wielokrotny kontakt z różnymi związkami, które mogą stanowić katalizatory jego rozpadu. Dostępne są na rynku preparaty zawierające wodę, która zapobiega powstawaniu szkodliwych związków, w tym kwasów Lewisa, a w efekcie zapobiega obniżaniu skuteczności znieczulania. Powstałe kwasy Lewisa, nie tylko obniżają jakość znieczulania, lecz wchodzi w reakcję z różnymi materiałami (elementy aparatów do znieczuleń). W wyniku reakcji powstają związki szkodliwe i potencjalnie powodują zagrożenie dla pacjenta. Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zawarty w SIWZ.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z części nr 14 pozycje 65, 346, 413, 447, 448 oraz stworzyć nowy pakiet, z ustaleniem nowych wartości wadium? Pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 7**

Pakiet 3, ilość pozycji 37:

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej

drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym. Pakiet 14, ilość pozycji 410:

**Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 30%/46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości. **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 37 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 410 z Pakietu nr 14 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

#### **Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250mg probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? **Odpowiedź:** zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie nr 9**

1. Do §4 ust.1 projektu umowy .Prosimy o wydłużenie czasu na dostawę w ramach zamówień "cito" do 10 godzin od złożenia zamówienia. **Odpowiedź:** do 12 godzin.

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z 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 §4 ust.5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? **Odpowiedź:** możliwość zwiększenia pozycji do 30%.

3. Do treści §4 ust.6 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:** **zgodnie z SIWZ.**

4. Do §11 ust.9 projektu umowy prosimy o dodanie; "... jednak nie dłużej niż o kolejne 3 miesiące".

W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Poniżej nasze domeny

urtica.pl

urtica.com.pl

urtica.pgf.com.pl

Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

**Odpowiedź:** **zgoda**

#### **Pytanie nr 10**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. b), c), oraz ust. 2:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:

**a)** za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji w wysokości 0,2% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 0,4 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień opóźnienia. przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru; **Odpowiedź:** **TAK**

**b)** odstąpienie lub wypowiedzenie przez Zamawiającego umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5 % niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto. **Odpowiedź:** **TAK**

2. Za wypowiedzenie lub odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, Zamawiającemu przysługuje kara umowna w wysokości 5 % niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto. **Odpowiedź:** **TAK**

**Odpowiedź:**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 10 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”? **Odpowiedź:** **TAK - odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych.**

#### **Pytanie nr 11**

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia:

Pakiet 14 poz. 386

1. Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o wyłączenie z pakietu 14 pozycji 386 do oddzielnego pakietu. Produkt ten nie jest lekiem a wyrobem medycznym, zatem wyłączenie pozwoli na złożenie większej ilości ofert, co zwiększy konkurencyjność. **Odpowiedź:** **zgodnie z SIWZ.**

2. W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej dla wapna sodowanego, który nie jest lekiem i do jego sprzedaży nie są potrzebne powyższe zezwolenia. **Odpowiedź:** **zgodnie z SIWZ.**

Pytania dotyczące SIWZ oraz wzoru umowy, załącznik 4 do SIWZ

Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 1 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

**Odpowiedź:** **TAK – zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie

Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku. **Odpowiedź:** **TAK**

Pytanie dotyczy wzoru umowy, §10 ust. 1 c)

Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu i naliczanie kary należnej za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy od wartości niezrealizowanej części umowy. Naliczanie kary od wartości umowy już należycie zrealizowanej jest nadużyciem. **Odpowiedź:** **Tak - wartości niezrealizowanej części umowy.**

**Pytanie nr 12**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Dekstran 10% 500 ml w opakowaniu typu butelka szklana? **Odpowiedź: TAK – zamawiający wyraża zgodę.**
2. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Mannitol 20% 250 ml w opakowaniu typu butelka szklana? **Odpowiedź: TAK – zamawiający wyraża zgodę.**
3. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 29, 30, 31 wyrazi zgodę na produkty w opakowaniach typu butelki szklane? **Odpowiedź: TAK – zamawiający wyraża zgodę.**
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 25, 26, 27, 56, 72, 73 do osobnego pakietu, co umożliwi przystąpienie do tego pakietu większej ilości Oferentów? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**
5. Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 72, 73 produktu spełniającego, na podstawie oświadczenia, wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami Tramadolu? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

*/podpisano*

Dyrektor ZZOZ w Ostrowie Wlkp  
Dariusz Bierta/

