

SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
Dział Administracji i Zamówień Publicznych  
88-200 Radziejów, ul. Szpitalna 3  
tel. 54 285-63-31, fax 54 285-37-01  
e-mail: szpital@op.pl KRS 0000005015  
REGON 910333036 NIP 889-12-69-126

Radziejów, dnia 27 marca 2019 r.

**Do wszystkich  
zainteresowanych**

Dotyczy udzielenia zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego (oznaczenie sprawy PN-03/2019) na realizację zamówienia pod nazwą : „ Produkty lecznicze 2019- 2021”, ogłoszonego w dniu 06 marca 2019 roku ( data wysłania 01 marca 2019 r. ) w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod pozycją 2019/S 046-104979.

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm. ), poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień .

**Pakiet nr 1 LEKI, WYROBY MEDYCZNE, ŻYWNOŚĆ SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO, KOSMETYKI**

**Pytanie 1**

**poz.249**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps., identycznym jak w produkcie wymienionym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych. konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2**

**poz.249**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie aktualnie stosowanego 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; 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 nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 3**

**poz. 250 i w pakiecie nr 6 poz. 2**

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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; 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 nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 4**

**poz. 420**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps.??

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5**

**poz. 421**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce z możliwością otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 6**

**poz. 79**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężnych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25 g chlorhexydyny/ 100 g produktu, pakowany w bezateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 7**

**poz. 80**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężnych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25 g chlorhexydyny/ 100 g produktu, pakowany w bezateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 8**

**poz. 428**

W związku z tym, że na rynku polskim znajdują się obecnie trzy produkty Sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napełnienia) parowników, gwarantujące bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych, a zawartych w SIWZ opis przedmiotu zamówienia (przejrzysta butelka po 250 ml wyposażona w fabrycznie zamontowany adapter) wskazuję wyraźnie jednego producenta firmę Abbott Laboratories Poland Sp. z o. o.) i jej produkt Sevofluran, zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 428 dopuści preparat Sevofluranu-Sojourn firmy Bioton w butelce szklanej 250 ml wyposażonej w system wlewowy tj. konektor wielokrotnego użytku (konektor nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający

bezpieczne uzupełnianie parowników ), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego ? Gwarantujemy również bezpłatny serwis i przegląd parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy.

Jednocześnie przypominamy, że regulacje prawa o zamówieniach publicznych art 29 ust 2,3 z dnia 29.01.2004 r. zawierają wyraźnie wskazanie jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców (producentów) . Ponadto pragniemy przypomnieć ,że wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów a w konsekwencji wyższe ceny oferowanych produktów.  
Prosimy o merytoryczną odpowiedź.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 9**

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 40,41

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 40, 41 pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

#### **Pytanie 10**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 79.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 11**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 31. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 12**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 9 wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 61 wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 14**

Czy Zamawiający wyrazi w pakiecie nr 1 poz. 61 zgodę na wycenę w opakowaniu po 30 tabl. draż w ilości 2 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości sztuk w opakowaniu.

#### **Pytanie 15**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 65 wyceniając w opakowaniu po 5 ampułek należy wycenić 20 opakowań ?

Odpowiedź: Tak, proszę wycenić 20 opakowań po 5 ampułek lub 10 opakowań po 10 ampułek.

#### **Pytanie 16**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 74 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 200 mg kapsułki ? Brak na rynku 250 mg ?

Odpowiedź: Tak, proszę wycenić 20 opakowań po 20 kapsułek w dawce 200 mg z zachowaniem statusu

produktu leczniczego.

**Pytanie 17**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 83 wyrazi zgodę na wycenę Sebidin, 5 mg+50 mg, tabl.do ssania, 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 18**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 139 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci fiołek w ilości 30 opakowań ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę 30 opakowań po 1 fiołce.

**Pytanie 19**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 154 wyrazi zgodę na wycenę po 1 fiołce w ilości 100 opakowań ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę 100 opakowań po 1 fiołce.

**Pytanie 20**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 305 wyrazi zgodę na wycenę Granudacyn żel 250g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 21**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 396 wyrazi zgodę na wycenę Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10amp w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w dawce 50 mg/ml, w ilości 5 opakowań po 10 ampułek.

**Pytanie 22**

Czy Zamawiający wyrazi w pakiecie nr 1 poz. 429 na wycenę po 50 pipetek(jedynie zarejestrowane opakowanie) w ilości 50 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę, w pozycji jest omyłka pisarska. Opakowanie powinno wynosić 50 pipetek. Proszę wycenić 25 op po 50 pipetek.

**Pytanie 23**

Zapytanie 29

Czy w pakiecie nr 1 poz. 461, 462 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 24**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 471 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 ( nr postępowania PN-03/2019)

poz 40 ATOSIBAN 7,5 MG/ML

poz 41 ATOSIBAN 7,5 MG/ML

poz 73 CARBETOCIN 100mcg/ml



poz 465 TARLIPRESSIN ACETATE 1 mg

Umożliwi to udział w przetargu większej liczbie Wykonawców a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 26**

Pakiet 1 poz. 8, 446, 447

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 446,447 Zino Dr. A, konfekcjonowane w opakowaniu odpowiednio 125 g i 250 g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 27**

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 8 Zino Dr. Zасыпка, konfekcjonowana w opakowaniu 100 g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 28**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 500.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 29**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 230 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20g w ilości 50 opakowań handlowych (problem z dostępnością po 100g)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie 30**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 525 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 500g w ilości 1 opakowania handlowego ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 31**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 522 wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku braku produktu u wszystkich producentów proszę podać ostatnią cenę i zamieścić pod pakietem stosowną informację o zakończeniu produkcji.

**Pytanie 32**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 530 wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu ze względu na brak u dostawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku braku produktu u wszystkich producentów proszę podać ostatnią cenę i zamieścić pod pakietem stosowną informację o braku u dostawcy.

## **Pakiet nr 2 LEKI (2)**

### **Pytanie 1**

Czy w pakiecie nr 2 wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na w innych wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenionej ilości?

- w pozycji 10 proponujemy opakowane 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę na zmianę opakowania z 90 na 108 tabletek (w ilości 5 opakowań).

### **Pytanie 2**

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąślać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę ilości sztuk w opakowaniu bez zgody zamawiającego. Jedynym wyjątkiem jest brak rejestracji produktu leczniczego w opakowaniach o ilości sztuk postaci podanej w SIWZ. Wtedy proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

## **Pakiet nr 3 LEKI (3)**

### **Pytanie 1**

Pakiet nr 3 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia dotyczącego pozycji nr 9 z pakietu nr 3. Zamawiający ma na myśli Atorvastatin tabletki powlekane 40 mg x 30 tabletek?

Odpowiedź: Tak, w pozycji jest omyłka pisarska. Dawka (moc) powinna wynosić 40 mg w opakowaniu po 30 tabletek.

## **Pakiet nr 4 LEKI (4)**

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 11 do 17 i utworzy nowy pakiet umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

## **Pakiet nr 6 LEKI (6)**

### **Pytanie 1**

pakiet 6 pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% 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

6

wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawk 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 fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawk 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28 z Pakietu nr 6 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z sytemem Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/ lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT) , stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie 4

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 79

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, strylny z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiet 6 poz. 19 (Bupivacaine hydrochloride (Spinal Heavy; z glukozą), 5 mg/ml, 5 ampułek po 4 ml ) **wymaga zaferowania 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: Zamawiający nie wymaga.

#### **Pakiet nr 7 LEKI (7)**

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 15-17 z Pakietu nr7 i stworzy osobny pakiet Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

#### **Pakiet nr 9 CHEMIOTERAPEUTYKI**

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 7 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę i zamieścić pod pakietem stosowną informację o zakończeniu produkcji.

##### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 11 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę i zamieścić pod pakietem stosowną informację o zakończeniu produkcji.

##### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 27 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę i zamieścić pod pakietem stosowną informację o zakończeniu produkcji.

##### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9, poz. 67 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na brak u dostawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę i zamieścić pod pakietem stosowną informację o zakończeniu produkcji.

##### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 74 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na brak u dostawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę i zamieścić pod pakietem stosowną informację o zakończeniu produkcji.

##### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 37 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 sztuk w ilości 70 opakowań handlowych ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

#### **Pakiet nr 11 CHEMIOTERAPEUTYKI (3)**

##### **Dot. – Pakiet nr 11 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 11 pozycja nr 13 butelkę o pojemności 100 ml ze szkła typu II z korkiem z gumy halogenobutylowej, z aluminiowym uszczelnieniem i nakładką typu *flip-off*?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza w/w opakowanie.

#### **Pakiet nr 12 PSYCHOTROPOWE**



**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 19 miał na myśli wycenę Midanium, 5 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp ( brak na rynku dawki 5mg/ml po 5ml)?

Odpowiedź: Tak, proszę wycenić dawkę 5 mg/ml po 10 ml.

**Pakiet nr 14 INSULINY****Pytanie 1**

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 3 igły do penów 30G x 8 mm kompatybilne z penami wszystkich producentów, konfekcjonowane w opakowaniu po 100 szt.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet nr 15 PŁYNY INFUZYJNE, PREPARATY DO ŻYWIENIA I LEKI****Pytanie 1.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 15 w pozycji nr 5 Wody do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 2.**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 15 w pozycji nr 9, 11 roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 3.**

Czy Zamawiający w Pakiecie 15, pozycja 43 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierającym jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami ?

**Uzasadnienie:**

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pakiet nr 16 PŁYNY INFUZYJNE, PREPARATY DO ŻYWIENIA I LEKI (2)****Pytanie 1**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 7,8,9,10,11,29,34

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń

związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 20 i 21 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 24 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

## PAKIET 17 ODŻYWKI, ŚRODKI KONTRASTOWE I WYROBY MEDYCZNE

### Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści 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.

Zamawiający nie dopuści. Zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2**

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 465. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Brak pakietu nr 55. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 3**

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 366. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Brak pakietu nr 55. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 poz. 15 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 225 g w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę. W pozycji jest omyłka pisarska. Opakowanie powinno wynosić 225 g. Proszę wycenić 4 opakowań po 225 g.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 poz. 23 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 48 sztuk w ilości 10 opakowań handlowych?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet nr 18 GAZY MEDYCZNE**

**Pytanie 1**

W celu przygotowania rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości butli z podtlenkiem azotu 7kg, jakie zamierza dzierżawić w okresie obowiązywania umowy? (ewentualne rozszerzenie formularza asortymentowo – cenowego o pozycję dotyczącą dzierżawy butli).

Odpowiedź: Zamawiający zamierza dzierżawić 6 butli z podtlenkiem azotu 7kg. Formularz asortymentowo-cenowy zgodnie z SIWZ.

**Pakiet nr 19 RĘKAWICE**

**Pytanie 1,**

**dot. Części 19 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w opakowaniu a 200 sztuk wraz z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża na zmianę ilości sztuk w opakowaniu. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2**

**dot. Część 19, poz. 8**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic

klasyfikowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii I. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, iż rękawice które zamierzamy zaoferować znajdują się obecnie w trakcie procedur mających na celu uzyskanie certyfikatu środka ochrony indywidualnej kategorii III. Tym samym zobowiązujemy się do dostarczenia rękawic zarejestrowanych i oznakowanych zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego w trakcie trwania umowy po zakończeniu procesu certyfikacji tj. po około 6 miesiącach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 3**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby poziom AQL był podany na opakowaniu i dopuszczenie potwierdzenia poziomu szczelności za pomocą raportu z badań producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie spełnienia wymagań za pomocą raportu z badań producenta z minimum 2016 roku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 5**

#### **dot. Część 19, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o poziomie protein max 94 ug/g długość min. 275 mm AQL 1,0 będące wyrobem medycznym klasy II a oraz środkiem ochrony indywidualnej kat III ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 6**

#### **dot. Część 19, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości minimum 280 mm, poziom protein 33 ug/g będące wyrobem medycznym klasy II a i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 7**

#### **dot. Część 19, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice będące wyrobem medycznym klasy II a i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 8**

#### **dot. Część 19, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11 mm ( $\pm 0,02$ ) sile zrywu przed starzeniem minimum 6,0 N poziomu protein max 83 ug/g AQL 1,5 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 9**

#### **dot. Część 19, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10 mm ( $\pm 0,01$ ) siła zrywu przed starzeniem minimum 7,5 N?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 10**

#### **dot. Część 19, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,09 mm ( $\pm 0,02$ )?



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 11**

**dot. Część 19, poz.8**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL 1,5 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 12**

**dot. Część 19, poz.9**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL 1,5 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 13**

**dot. Część 19, poz.10**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości 480 mm ( $\pm 10$ )?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4**

**dot. Część 19, poz. 8**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic spełniających wymogi dla środka ochrony indywidualnej kategorii III w zakresie badań na przenikanie substancji chemicznych zgodnie normą EN 16523-1.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 15**

**dot. Część 19, poz. 8**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic klasyfikowanych, jako środek ochrony indywidualnej kategorii I, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Pragniemy zwrócić uwagę, iż brak zgody a powyższe umożliwi złożenie oferty tylko jednemu wykonawcy, co narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

**Pytania dotyczące SIWZ**

**Pytanie 1**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków min. 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 § 44 ust. 12 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2**

Do §6 ust.1pkt a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §6 ust.1 wzoru umowy w taki sposób aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem-bez minimalnej, sztywnej kary , tj. 100 zł i wynosiła 1% od wartości tej części za każdy dzień opóźnienia?

Wskazujemy przy tym że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez Zamawiającego ( zawsze minimum 100 zł ) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji

zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji taki sposób naliczenia budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 3531 Kodeksu cywilnego ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcję wynikającą z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §6 ust.1pkt a) wzoru umowy z:

„a. prawo naliczenia, tytułem odszkodowania, kary umownej w wysokości 1 % wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu zamówienia, jednak nie mniej niż 100,00 zł (za każdy dzień opóźnienia)”.

na:

„a. prawo naliczenia, tytułem odszkodowania, kary umownej w wysokości 1 % wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu zamówienia, (za każdy dzień opóźnienia)”.

### Pytanie 3

do treści §6 ust. 1 pkt b ) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 kodeksu cywilnego: z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru kupującemu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 4

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej ( bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę ( dotyczy zapisu §8 ust. 2 ppkt f) projektu umowy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 5

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

Odpowiedź: Wykonawca nie może – bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyceniać opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ. Jedynym wyjątkiem jest brak rejestracji produktu leczniczego (lub wyrobu medycznego) w opakowaniach o ilości sztuk postaci podanej w SIWZ. Wtedy proszę podać przy wycenie pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

### Pytanie 6

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na takie zamiany tylko w przypadku braku rejestracji produktu leczniczego w postaci podanej w SIWZ lub gdy produkt jest zarejestrowany, lecz obecnie zakończono jego produkcję. Gdy brak jest takich okoliczności to proszę nie zamieniać bez zgody zamawiającego.

### Pytanie 7

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na takie zamiany tylko w przypadku braku rejestracji produktu

leczniczego w postaci podanej w SIWZ lub gdy produkt jest zarejestrowany, lecz obecnie zakończono jego produkcję. Gdy brak jest takich okoliczności to proszę nie zamieniać bez zgody zamawiającego.

#### **Pytanie 8**

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

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i są dla Wykonawców wiążące.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że ulega zmianie termin składania i otwarcia ofert

z: Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy w nieprzekraczalnym terminie: do dnia 05.04.2019r. do godziny 11:00.

Otwarcie ofert na Platformie dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert w dniu 05.04.2019 r. o godz. 11:15.

na: Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy w nieprzekraczalnym terminie: do dnia 09.04.2019r. do godziny 11:00.

Otwarcie ofert na Platformie dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert w dniu 09.04.2019 r. o godz. 11:15.

Radziejów, dnia 27 marca 2019 r.

**DYREKTOR**

*mgr inż. Zbigniew Skonieczny*

Kierownik Apteki  
*E. On*  
*mgr farm. Ewa Tomaszewska*

*mgr inż. Staszek*  
*mgr farm. Ewa Tomaszewska*  
1065891

---