



Wałbrzych, 06.06.2019 r.

Zp/30/PN-28/19

**Wykonawcy – wszyscy**

**Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka” - Zp/30/PN-28/19**

Specjalistyczny Szpital im. dr. Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie 199 w pozycjach 1,2,3,4, oczekuje zaoferowania opatrunków poliuretanowych, posiadających potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32)? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza opisane opatrunki.**

**Pytanie nr 2**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 104 poz. 209 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści jako odpowiednik suplementu diety wymienionego w SIWZ, produkt zawierający taką samą dawkę probiotycznych bakterii Lactobacillus rhamnosus GG, lecz konfekcjonowany w postaci kapsułek (opakowanie x 20 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań)? Oferowane kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

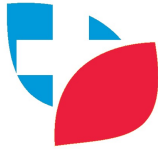
**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać. Kapsułki należy zaoferować w pakiecie nr 104 pozycja 207.**

**Pytanie nr 3**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 195 w przedmiotowym postępowaniu:

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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**



#### Pytanie nr 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, dawkę (stężenie) i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**

#### Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych (tj. kapsułki zawierające liofilizat)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza produkt leczniczy zawierający żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus*, *Lactobacillus helveticus* (tj. kapsułki zawierające liofilizat) w dawce  $2 \times 10^9$  CFU w 1 kapsułce.**

#### Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie wymaga dawkowania częściej niż 2 razy na dobę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### Pytanie nr 7

Pakiet 198, poz.1

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 8

Pakiet 198, poz. 5,9

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

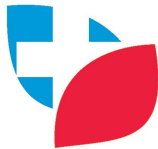
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 9

Pakiet 198, poz. 13-16

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną budowę i właściwości.**



#### Pytanie nr 10

Pakiet 198, poz. 33

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie, sterylną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 11

Pakiet 198, poz. 1-16,33

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-16,33 z pakietu 198. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie nr 64 (pozycja nr 1, 2, 3,4 ) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.**

#### Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 67 (pozycja nr 1,2,3,4,5 ) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.**

#### Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 109 (pozycja nr 1,2,3, ) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiolki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

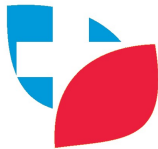
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.**

#### Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w pakiecie nr 112 (pozycja nr 1, 2, 3 ) wymaga takiego produktu leczniczego, którego stabilność roztworu po rekonstytucji wynosi 4 dni w temp 2°C do 8°C, i jest potwierdzona zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**





#### Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 134 (pozycja nr 1,2,3,) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiołki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.**

#### Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w pakiecie 141 (pozycja nr 1,2) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiołki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.**

#### Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w pakiecie nr 232 (pozycja nr 1,2,3 ) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność po pierwszym nakłuciu fiołki wynosi minimum 48 godzin i jest potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w pakiecie nr 267 (pozycja nr 1, 2, 3 ) wymaga produktu leczniczego, którego stabilność fizyko – chemiczna po pierwszym nakłuciu fiołki: 28 dni, była potwierdzona odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.**

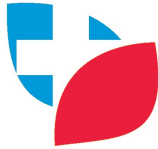
#### Pytanie nr 20

##### Pakiet 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice mikrochirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz mikroteksturowane, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 289 mm, grubość minimalna na palcu 0,18 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankietcie 0,13 mm mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Średni poziom protein < 50 ug/g rękawicy oraz badania na zawartość głównych alergenów lateksowych metodą FITkit (potwierdzone certyfikatem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic, których one dotyczą), Przebadane na przenikalnie min. 25 substancji chemicznych (bez cytostatyków) zgodnie z EN 16523-1 oraz badanie na przenikanie min. 25 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Pakiet 11 nie zawiera rękawic.**





#### Pytanie nr 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice mikrochirurgiczne o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrznej powłóce polimerowej o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie na suche i wilgotne dłonie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Mankiet anatomicznie prosty wzmocniony rolowanym brzegiem. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy IIa, spełniające wymagania dla środka ochrony indywidualnej kategorii III (zgodne z EN 420, EN 388, EN 374-2,3 potwierdzone przez producenta). Długość min. 280mm (dla rozmiaru 5,5 min. 260mm), grubość pojedynczej ściany palca maksimum 0,18mm, dłoni 0,16 mm i mankieta 0,12 mm, o obniżonym poziomie protein wynoszącym < 10 µg/g potwierdzonym badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**Odpowiedź: Pakiet 11 nie zawiera rękawic.**

#### Pytanie nr 22

Pakiet 104 pozycja 525 :

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? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie tej pozycji z pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### Pytanie nr 23

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.**

#### Pytanie nr 24

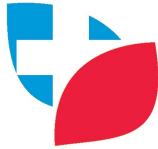
Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

1) **0,5%** wartości **brutto** niewykonanej **części** dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na ratunek”, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej części dostawy**

2) 10 % wartości niewykonanej **części** umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.**



### Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 73. Czy w przypadku tego pakietu Zamawiający zrezygnuje z wymogu, aby cena leku nie przekraczała limitu finansowania przez NFZ? Ewentualnie, czy w powyższym pakiecie Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na poszczególne pozycje?

**Uzasadnienie:** Zmiana, o którą wnioskujemy, jest niezbędne do złożenia oferty niepodlegającej odrzuceniu, a jest wynikiem zmian limitu finansowania dla poszczególnych dawek preparatu Pomalidomidum, które nastąpiły wraz z wejściem w życie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2019 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 maja 2019 r.

Informujemy, że chociaż zmianie uległa wysokość limitu finansowania, to ceny zakupu leku u producenta nie uległy zmianie. Oznacza to, że Wykonawca nie będzie mógł złożyć oferty mieszczącej się w limicie finansowania dla wszystkich dawek preparatu Pomalidomidum.

**Odpowiedź: Zamawiający nie modyfikuje Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) i nie wyraża zgody na składanie ofert na poszczególne pozycje.**

### Pytanie nr 26

Dotyczy wzoru umowy §8 punkt 1.1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu umowy w następujący sposób:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości 0,5% wartości niewykonanej dostawy - za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każde 12 godzin zwłoki w przypadku dostaw „na ratunek”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

### Pytanie nr 27

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o doprecyzowanie, czy dostawa „na ratunek” dotyczy produktów zakwalifikowanych jako wyrób medyczny, np. pakiet nr 249, których zużycie Zamawiający potrafi oszacować.

**Odpowiedź: Dostawa „na ratunek” dotyczy całego asortymentu objętego umową.**

### Pytanie nr 28

**Pakiet 198 poz. 2,3, 5-7, 9**

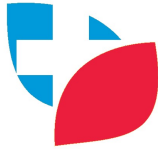
Czy Zamawiający wymaga aby oferowane produkty były sterylizowane w parze wodnej w nadciśnieniu, jako najlepszej zalecanej metodzie sterylizacji zarówno dla pacjenta jak i personelu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Zamawiający określił produkt zamówienia jako sterylny, metoda sterylizacji nie jest istotna.**

### Pytanie nr 29

**Pakiet 198 poz. 1-10, 33-35:**

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6)



przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 30**

**Pakiet 198 poz. 11-12:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek dzianych wykonanych w całości z wiskozy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 31**

**Pakiet 198 poz. 17-21:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych pokrytych obustronnie masą gipsową o zawartości gipsu naturalnego min. 95%. Czy na potwierdzenie tych parametrów należy dołączyć do oferty kartę danych technicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 32**

**Pakiet 198 poz. 17-21:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych nawiniętych na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 33**

**Pakiet 198 poz. 36:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty celulozowej w opakowaniu a'5 kg, z przeliczeniem oferowanych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 34**

**Pakiet 234 poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 8-18kg?

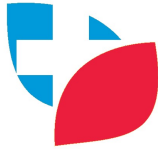
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 35**

**Pakiet 234 poz. 1-4:**

1. Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**



2. Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?
3. **Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 36**

##### **Pakiet 234 poz. 5-8:**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 37**

##### **Pakiet 234 poz. 5-8:**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 38**

##### **Pakiet 234 poz. 5-8:**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 39**

##### **Pakiet 234 poz. 5-8:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek, których zewnętrzna warstwa na całej powierzchni (100% powierzchni produktu) jest zbudowana z paroprzepuszczalnego laminatu, tworząc tzw. "oddychającą" warstwę zewnętrzną? specjalna struktura warstwy zewnętrznej sprawia, że przepuszcza ona powietrze, ale nie przepuszcza cieczy, właściwość ta minimalizuje możliwość powstawania odparzeń i podrażnień, zmniejsza również ryzyko powstania odleżyn; dodatkowo tekstylnie podobne włókninowe pokrycie daje przyjemne odczucie w trakcie noszenia produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 40**

##### **Pakiet 234 poz. 5-8:**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

S	55-80 cm
M	75-110 cm
L	100-150 cm
XL	130-170 cm?





---

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w/w obwody.**

**Pytanie nr 41**

**Pytanie dot. projektu umowy:**

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź: Za dni robocze w rozumieniu projektu umowy będą uważane dni od poniedziałku do soboty, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.**

**Pytanie nr 42**

Zważywszy na treść § 4 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

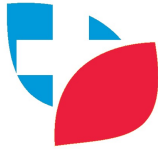
**Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie podać dokładnej wielkości zamówienia. Ilość towaru podana w SIWZ została określona na podstawie retrospektywnej analizy potrzeb.**

**Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy wykreślić słowo „, szczególnie”? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie – o jakie konkretnie przypadki nienależytego wykonania postanowień umowy chodzi w § 5 ust. 3 wzoru umowy (poza przypadkami wymienionymi w tym przepisie po wyrażeniu „szczególnie w zakresie”)?

Aktualna treść § 5 ust. 3 wzoru umowy nie precyzuje wystarczająco przesłanek rozwiązania umowy i dlatego wymaga doprecyzowania. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym np. w wyroku z dnia 25 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1123/10 oraz w wyroku z dnia 31 sierpnia 2011 r. KIO 1758/11 „...możliwość odstąpienia od umowy musi być bardzo precyzyjnie określona i nie można grozić zastosowaniem tej sankcji bez względu na okoliczność zawinienia czy przyczynienia się do powstania strat przez wykonawcę.”





---

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**Pytanie nr 44**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**Pytanie nr 45**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 83 pozycja 45 i 46 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 83 pozycja 45 i 46 (Tramadol hydrochloride) wymaga aby zaoferowane produkty lecznicze zgodnie z ChPL nie wykazywały niezgodności przy mieszaniu z roztworem metamizolu.**

**Pytanie nr 46**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 192 pozycja 1,2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPL produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 192 pozycja 1 i 2 (Metamizole sodium) wymaga aby zaoferowane produkty lecznicze zgodnie z ChPL nie wykazywały niezgodności przy mieszaniu z roztworem tramadolu.**

**Pytanie nr 47**

Dotyczy pakietu 34 pozycja Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Somatostatin-Eumedica, 3mg,pr.roz.d/sp.r.d/wst,1 amp.ss+rozp w ilości 100 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

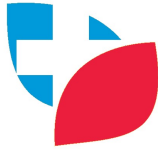
**Pytanie nr 48**

Dotyczy Pakietu nr 82 poz. 4 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op. x 30tabl.powl w ilości 14 op. Suplement diety. Brak obecnie na rynku Ascorbic acid zarejestrowanej jako lek.Prosimy o dopuszczenie do wyceny suplement diety.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 49**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 536 – brak dawki 100 mg na rynku polskim . Prosimy o wykreślenie pozycji.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



---

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla.**

**Pytanie nr 50**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz.394,395, 471,493,494 – lek jest dostępny w postaci tabl.dojel.  
Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.dojel.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 51**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz.490, 492- brak produkcji leku w postaci kropli . Leki są dostępne w postaci aerozolu. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci aerozolu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 454 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.  
Pozwoli to na złożenie bardzo korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz.231 ,232 – lek jest dostępny w postaci kaps.dojel.lub tabl.dojel.  
Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.dojel. lub tal.dojel.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lek w postaci kaps. dojel. lub tabl. dojel .**

**Pytanie nr 54**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz.168- czy zamawiający dopuści do wyceny Colchicum Dispert

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 130 – zarejestrowana dawka to 40mg/g ;krople 10 g. Czy lek w takiej dawce wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza krople w dawce 40mg/g 10g w ilości 42 opakowań.**

**Pytanie nr 56**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 321 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Gensulin R 100jm/ml ;3ml x 10 wkładów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 57**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 331 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Gensulin M30 100jm/ml ;3ml x 10 wkładów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

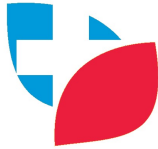
**Pytanie nr 58**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 332 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Gensulin N 100jm/ml ;3ml x 10 wkładów.



Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego  
ul. Alfreda Sokołowskiego 4  
58-309 Wałbrzych  
[www.zdrowe.walbrzych.pl](http://www.zdrowe.walbrzych.pl)  
[szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl)

sekretariat 74 64 89 600  
faks 74 64 89 746  
centrala 74 64 89 742



---

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 59**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 333 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Gensulin R 100jm/ml ;3ml x 10 wkładów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 60**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 334 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Gensulin N 100jm/ml ;3ml x 10 wkładów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 61**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 337 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Gensulin M30 100jm/ml ;3ml x 10 wkładów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 62**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 338 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Gensulin M50 100jm/ml ;3ml x 10 wkładów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 63**

Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 447 – krople w dawce 3mg/ml są zarejestrowane w op. 3ml (3mg/ml ; 3 ml) . Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 3 ml w ilości 20 op.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza krople do oczu w dawce 3mg/ml 3ml w ilości 20 opakowań.**

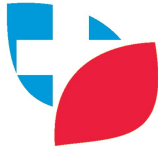
**Pytanie nr 64**

Dotyczy Pakietu nr 219 – czy zamawiający będzie wymagał również dawki 44mcg/0,5ml;1,5ml roztw.d./wstrz. x 4 wkłady ? Czy można zaproponować dawki do wyboru:

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 219 oprócz wymaganego przedmiotu zamówienia tj. 44mcg/12mln j.m. w ampulkostrzykawkach 0,5 ml x 12szt. alternatywnie opakowań zawierających tą samą ilość substancji czynnej tj. 44mcg/12mln j.m. we wkładach 1,5 ml x 4 szt. do wyboru przez zamawiającego przy składaniu zamówień.**

**Pytanie nr 65**

Dotyczy Pakietu nr 278 poz. 1 i 2 - Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie ? Wykonawca zamówienia



publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 57 poz. 1 i 2 przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edytynian sodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 202 poz. 1-4 lek był zarejestrowany w poniższych wskazaniach: choroby układu nerwowego w tym: zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego i ostre urazy rdzenia kręgowego oraz choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 68**

Dotyczy Pakietu nr 82 poz. 10 – Calcium tabl. Mus. są dostępne tylko jako suplement diety. Prosimy o dopuszczenie do wyceny suplementu diety.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 69**

Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 4 – BLF 100 x 10 sasz. jest dostępne tylko jako suplement diety. Prosimy o dopuszczenie do wyceny suplementu diety.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 70**

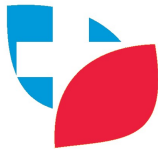
Dotyczy Pakietu nr 104 poz. 316 – prosimy o dopuszczenie do wyceny tabletek.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 71**

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 1 i 2. 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 dożylną?

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ tj. wyłącznie dla poz. 1 w pakiecie 50 wymaga aby okres trwałości roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 3 godziny w temp. do 25°C oraz 24 godziny w temp. 2°-8° C.**



#### Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 55 poz.1:

- (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### Pytanie nr 73

- (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### Pytanie nr 74

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź: W pakiecie nr 81 poz. 34 zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opakowania a 400g ze względu na sposób użytkowania i aplikacji kremu.**

#### Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 207. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną dawkę i wskazania.**

#### Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 209. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną dawkę, wskazania i postać.**

#### Pytanie nr 77

Dotyczy pakietu nr 128 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, aby zaoferowany produkt charakteryzował się stabilnością po rekonstytucji w jałowej wodzie do wstrzykiwań przez minimum 72 godziny?

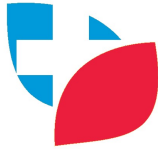
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

#### Pytanie nr 78

Dotyczy pakietu nr 168 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp / Venofer, 20mg Fe 3+/ml; 5ml, roz.d/wstrz, inf, 5amp?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, stężenie, dane kliniczne i dopuszczalne dawki maksymalne.**





#### Pytanie nr 79

Dotyczy pakietu nr 168 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 10ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, dane kliniczne i dopuszczalne dawki maksymalne.**

#### Pytanie nr 80

Dotyczy pakietu nr 171 poz. 1.:

- (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?

**Odpowiedź: Nie, zamawiający wymaga zaoferowania dawki 0,5 mg.**

#### Pytanie nr 81

- (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 82

Dotyczy pakietu nr 174 poz. 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: W pakiecie nr 174 nie występuje pozycja nr 2.**

#### Pytanie nr 83

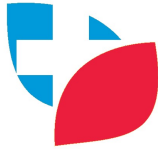
Dotyczy pakietu nr 195 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**

#### Pytanie nr 84

Dotyczy pakietu nr 220 poz. 1. W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza (PEN). Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 220 poz. 1 oprócz wymaganego produktu leczniczego w ampułkostrzykawkach zaoferowanie alternatywnie wstrzykiwaczy zawierających tę samą ilość substancji czynnej do wyboru przez zamawiającego przy składaniu zamówień.**



#### Pytanie nr 85

Dotyczy Pakietu nr 225 poz. 1 – czy można wycenić op. 50 ml i przeliczyć ilość. Pozwoli to na przystąpienie do Pakiet większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: W pakiecie nr 225 poz. 1 zamawiający nie dopuszcza opakowań 50 ml i wymaga opakowań 10 ml. Opakowania wielkości 50 ml należy zaoferować w pakiecie nr 225 poz. 2.**

#### Pytanie nr 86

Dotyczy pakietu nr 255 poz. 1.:

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisany produkt lub równoważny odpowiednik.**

#### Pytanie nr 87

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisany produkt lub równoważny odpowiednik.**

#### Pytanie nr 88

Dotyczy pakietu nr 256 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 105 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: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład (substancje czynne) i sposób podawania.**

#### Pytanie nr 89

Dotyczy Pakietu nr 200 poz. 3 i 4 – prosimy o dopuszczenie do wyceny leki w postaci fiolek. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**