



SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 1  
ul. Żeromskiego 7, 41-902 Bytom  
Tel.: (32) 39 63 200 Fax.: (32) 39 63 251  
NIP: 626-034-01-73 REGON: 270235840 KRS 0000079907  
Konto: ING o/Bytom 58 1050 1230 1000 0023 5039 0619  
e-mail: info@szpital1.bytom.pl www.szpital1.bytom.pl



Szp.Specj.Nr1/ZP/PN/180/2019

Bytom, dnia 10. 04.2019 r.

### DO WSZYSTKICH ODBIORCÓW S.I.W.Z.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy prawo zamówień publicznych, z uwagi na wniesione do Zamawiającego pytania dotyczące przetargu ZP/PN/07/2019 pn. „Dostawa leków i płynów infuzyjnych do apteki szpitalnej oraz dostawa leku Talidomid na import docelowy.”, poniżej Zamawiający przedkłada treść pytań oraz udzielone na te pytania odpowiedzi:

#### Pytanie 1

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wapno w opakowaniu a'5 kg?

#### Odpowiedź 1

Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 2

Pakiet nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści gąbki w opakowaniu a'10 sztuk z przeliczeniem wymaganej ilości?

#### Odpowiedź 2

Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 34 z Pakietu nr 40 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

#### Odpowiedź 3

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 4

Dot. pakietu nr 21 poz. 1-2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie nowej części? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty i przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów.

#### Odpowiedź 4

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 5

Dot. pakietu nr 32 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu?

#### Odpowiedź 5

Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 6

Dot. pakietu nr 38 poz. 3, 4. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci pojemników?

#### Odpowiedź 6

Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 7

Dot. pakietu nr 39 poz. 10-13, pakietu nr 41 poz. 110. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie nowej części? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty i przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów.

#### Odpowiedź 7

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 8**

Dot. pakietu nr 40 poz. 43. Prosimy o doprecyzowanie ilu mililitrowego opakowania wymaga Zamawiający?

**Odpowiedź 8**

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga opakowania 1ml zawierającego 5mg substancjo (5mg/ml).

**Pytanie 9**

Dot. pakietu nr 41 poz. 167. Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania preparatu wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.? Jest to nowa dostępna na rynku pojemność opakowania, która zastąpi opakowania po 24ml.

**Odpowiedź 9**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10**

Dot. pakietu nr 41 poz. 189. Czy zamawiający wymaga aby w w/w zadaniu 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 10**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 11**

Dot. pakietu nr 41 poz. 189. Czy zamawiający wymaga aby w w/w pakiecie był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź 11**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 12**

Dot. pakietu nr 41 poz. 229. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu na jednorazowe pozwolenie MZ?

**Odpowiedź 12**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 13**

Czy zamawiający, w pakiecie 29 pozycja 5, wymaga aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20%?

**Odpowiedź 13**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 14**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 41 pozycji 50,51,52 aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź 14**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 15**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § §1 ust.3 i ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź 15**

Zamawiający określił granice zmian ilościowych tzn., zmiany te nie przekroczą całkowitej wartości umowy. Uprawnienie Zamawiającego do dokonywania różnic ilościowych nie stanowi zmiany umowy, a zatem nie ma potrzeby zastosowania art. 144 PZP w tym zakresie.

### **Pytanie 16**

Do treści §7 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek aż 24-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 12 m-cy od daty dostawy lub dopisanie następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

### **Odpowiedź 16**

Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 17**

Do §4 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości niedostarczonego zamówienia?"

### **Odpowiedź 17**

Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 18**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §9 ust.5 jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

### **Odpowiedź 18**

Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 19**

Czy w pakiecie 24 pozycja 1, Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

### **Odpowiedź 19**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie 20**

Czy w pakiecie 24 pozycja 2, 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 20**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie 21**

Czy w pakiecie 38 pozycja 18 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu KabiPac?

### **Odpowiedź 21**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 22**

Czy w pakiecie 57 pozycje 1, 2, 3, 7, 8, 9, 10, 15, 16, 17, 18 Zamawiający wymaga, aby ze względów bezpieczeństwa, zaofiarowane produkty były w opakowaniach posiadających dwa niezależne, różnej wielkości porty zabezpieczone zatyczkami oznaczonymi strzałkami, jeden port przeznaczony do infuzji, drugi port przeznaczony do iniekcji, co zmniejsza ryzyko pomyłki?

### **Odpowiedź 22**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie 23**

Czy w pakiecie 57 pozycje 1, 2, 3, 7, 8, 9, 10, 15, 16, 17 Zamawiający wymaga, aby ze względów bezpieczeństwa, zaoferowane produkty były w opakowaniach posiadających kolorowe oznaczenie etykiet w zależności od rodzaju produktu leczniczego, co zmniejsza ryzyko pomyłki?

### **Odpowiedź 23**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie 24**

Czy w pakiecie 57 pozycja 17 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt miał skład najbliższy fizjologicznemu składowi osocza, z zawartością jonów Cl nie większą niż 110 mmol/l oraz o fizjologicznej osmolarności 285-295 mOsmol/l?

### **Odpowiedź 24**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie 25**

Czy w pakiecie 40 poz. 8 Zamawiający wymaga produktu w opakowaniu typu ampulka wykonane z polietylenu, pasująca do wszystkich rodzajów strzykawk, w tym do strzykawk typu luer-lock, umożliwiającą przygotowywanie produktu leczniczego w systemie bezigłowym?

### **Odpowiedź 25**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie 26**

Czy w pakiecie 41 pozycja 51 i 52 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w ampułkach polietylenowych o pojemności 5 ml?

### **Odpowiedź 26**

Zamawiający nie dopuszcza.

### **Pytanie 27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 57 pozycji 19-27, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

### **Odpowiedź 27**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 28**

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

W przypadku odstąpienia od Umowy z winy jednej ze stron, z zastrzeżeniem § 3 zapłaci ona karę umowną na rzecz drugiej strony w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej umowy, a w przypadku nieterminowej dostawy Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia.

### **Odpowiedź 28**

Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 29**

Dotyczy pakietu nr 56:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 56 w pozycji nr 2,3 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml 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 kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź 29**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 30**

Dot. Pakiet nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 10 do 13 i utworzy nowy pakiet 39A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?

**Odpowiedź 30**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w pakiecie nr 57, pozycja nr 13, 14, preparat 6% i 10% hydroksyetyloskrobi 130/0,42 na bazie skrobi ziemniaczanej, zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów a 500ml, konfekcjonowanej w butelce typu Ecoflac ?.

**Odpowiedź 31**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 32**

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy należy zaoferować w pakiecie nr 57, pozycja nr 13, 14, preparat koloidowy, który posiada osmolarność zbliżoną do osmolalności osocza - norma 290 – 300 mOsm/l , odpowiedni układ buforujący oraz zawieszony jest w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów zawierający jony Na, Cl, K, Ca, Mg?

**Odpowiedź 32**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 33**

Z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 57, pozycja nr 17, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforującym składającym się z octanów, jablczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?

**Odpowiedź 33**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**P.O. DYREKTOR**  
SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO NR 1  
w Bytomiu  
*mgr inż. Zenon Przywara*

Do wiadomości:

- Wykonawcy,
- <https://platformazakupowa.pl/transakcja/210867>
- a/a

Sporządziła: Beata Jonak