Miechów, dnia 23 listopada 2018 r.

 /wszyscy uczestnicy postępowania/

*Nr sprawy: 36/2018 –Dostawa leków do magazynu apteki Szpitala św. Anny w Miechowie.*

Zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia zostały zadane następujące pytania:

**Zapytanie 1**

**Dotyczy: 36/2018, Grupa 10, pozycja 65**

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 cewnikawynosi 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.

**Ad. 1Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 2**

**Dotyczy: 36/2018, Grupa 35, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny czasowy poliuretanowy 14Fr o długości 15cm, 20cm 25cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Ad. 2 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 3**

**Dotyczy: 36/2018, Grupa 35, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny czasowy poliuretanowy 12Fr o długości 15cm, 20cm 25cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Ad.3Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 4**

**Dotyczy: 36/2018, Grupa 35, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny czasowy poliuretanowy 12Fr - pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Ad.4Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 5**

**Dotyczy: 36/2018, Grupa 35, pozycja 7**

 Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny czasowy poliuretanowy 14Fr - pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Ad. 5Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 65 z Grupy nr 10 i stworzy osobny pakiet?

**Ad. 6Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Grupy nr 35 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Ad. 7Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 8**

Czy w grupieNr 27 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE zawies. do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml 2 ml x 20 poj.)Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Ad. 8 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 9**

Czy Zamawiający w grupieNr 27 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE zawies. do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml 2 ml x 20 poj.)wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Ad. 9Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 10**

Czy Zamawiający wgrupieNr 27 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE zawies. do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml 2 ml x 20 poj.)dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Ad. 10Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 11**

Czy w grupieNr 27 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE zawies. do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml 2 ml x 20 poj.)Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku  w postaci budezoniduzmikronizowanego?

**Ad. 11Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 12**

Czy Zamawiający w pakiecieNr 27 poz. 2 i 3 (BUDESONIDE zawies. do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml 2 ml x 20 poj.)wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkachpochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Ad. 12 Nie wymagamy.**

**Zapytanie 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 23 poz. 14 i 15 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, Cernevit?Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Ponadto zaoferowane witaminy w jednej ampułce będą dla Zamawiającego korzystne cenowo.W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego zadania.

**Ad. 13Dopuszczamy, wydzielamy do osobnej grupy.**

**Zapytanie 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –
tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Ad. 14 Tak.**

**Zapytanie 15**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki
i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Ad. 15 Tak.**

**Zapytanie 16**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Ad. 16 Proszę wykreślić pozycję i załączyć oświadczenie producenta o zakończeniu produkcji.**

**Zapytanie 17**

**Grupa 10 pozycja 65**

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

**Ad. 17 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 18**

**Grupa 10 pozycja 65**

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

**Ad. 18Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 19**

W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust.5 pkt. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz polityką complinace koncernu BBraun, zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 must. 1 pkt. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z Aesculpa Sp. Z o. o. z siedzibą w Nowym Tomyślu przy ul. Tysiąclecia 14 lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego Aesculap Chifa Sp. Z o. o.

**Ad. 19 Żadna z osób wykonujących czynności po stronie Zamawiającego nie pozostaje w relacjach o których mowa w pytaniu.**

**Zapytanie 20**

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.4, iż termin dostawy będzie wynosić minimum 24 godziny? Obecny zapis nie gwarantuje Wykonawcy żadnego minimalnego czasu dostawy, co powoduje, że realizacja dostawy może być niewykonalna. Wykonawca ma prawo oczekiwać, że Zamawiający określi w SIWZ podstawowy parametr dostaw, jakim jest minimalny czas dostawy, zwłaszcza, że par. 10 przewiduje karę umowną za naruszenie terminu. Niejasne, niepełne zapisy w tym zakresie są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego oraz mogą naruszać uczciwą konkurencję, jeśli okaże się, że w ten sposób preferowani są dostawcy lokalni**.**

Ad 20. Jak w SIWZ.

**Zapytanie 21**

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.5, że termin dostawy będzie wynosić minimum 12 godzin? Krótszy termin dostawy (niż 12 godzin) faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji obowiązek realizacji dostawy w terminie krótszym niż 12 godzin narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tyko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Ad. 21 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 22**

Wykonawca zwraca się z prośbą o wyjaśnienie treści par. 3.6, gdzie mowa jest o zgłaszaniu reklamacji „w tym zwrocie towaru” do 7 dni po dostawie. Czy zapis ten oznacza obowiązek przyjmowania zwrotów pełnowartościowych produktów? Czy zapis ten oznacza obowiązek przyjmowania każdego zwrotu towaru, niezależnie od wyniku rozpatrywanej reklamacji? Należy podkreślić, że nie każda reklamacja jest uzasadniona i dostawca ma ustawowe prawo ustosunkować się do niej i to w rozsądnym terminie (np. 3 dni roboczych). Obowiązek ‘przyjmowania zwrotów’ z terminie 7 dni od dostawy trudno zrozumieć inaczej, jak tylko jako narzucanie obowiązku przyjęcia towaru niezależnie od przebiegu procesu reklamacji, albo nawet bez wszczęcia takiego procesu. Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

Ad. 22Jak w SIWZ.

**Zapytanie 23**

Czy Zamawiający w par. 4.1 zamiast obowiązku dostarczenia zamiennika prowadzi takie prawo - Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. Sankcja w razie braku zamiennika określona jest w par. 4.2., dlatego w praktyce taki obowiązek i tak nie istnieje po stronie Wykonawcy i będzie zastępowany wykonaniem zastępczym.

Ad. 23Jak w SIWZ.

**Zapytanie 24**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie formularza oferty oraz dokumenty JEDZ w formacie pdf., zaś formularza cenowego w formacie excel, bądź pdf., podpisanych kwalifikowanym podpisem?

**Ad. 24 Zamawiający dopuszcza złożenie formularza oferty oraz dokumenty JEDZ w formatach wymienionych w pytaniu. Zamawiający preferuje złożenie formularza asortymentowo-cenowego w formacie excel.**

**Zapytanie 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Grupy nr 7, pozycji 3: Immunoglobulina ludzka przeciw tężcowi – roztw. do wstrzyk. im. 250 j.m.( amp. amp. - strzyk.)., pozwoli to na przystąpienie większej ilości Wykonawców do nowo wydzielonego pakietu oraz na zaoferowanie bardziej

**Ad. 25 Nie wyrażamy zgody.**

**Zapytanie 26**

Czy zamawiający wydzieli z grupy nr 36 pozycje 1 i 2 osobnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty przez więcej niż jednego wykonawcę?

**Ad. 26Zamawiający wydziela osobny pakiet.**

**Zapytanie 27**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 6 aby porty opakowań z lekiem były  bez zagłębień i krawędzi utrudniających dostęp do portów, a tym samym umożliwiały ich skuteczną dezynfekcje za pomocą gazika nasączonego alkoholem oraz prawidłową identyfikację wyschnięcia środka do dezynfekcji?.

Konstrukcja obu portów opakowania z uwagi na ewentualną potrzebę dezynfekcji portu po jego pierwszym użyciu powinna umożliwiać  dezynfekcję  metodą przecierania  (zgodnie z zaleceniami Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych  zeszyt VIII ) .

Najnowsze zalecenia Instytutu Roberta Kocha z 2017 wskazują, iż do dezynfekcji wgłębionego  punktu wstrzyknięcia  samo jego przetarcie (np. gazikiem nasączonym alkoholem) nie wystarczy.  W przypadku zanieczyszczenia wewnętrznej powierzchni  dostępu  jedna z możliwości dezynfekcji polega na jego spryskaniu i wytrząśnięciu z dostępu po upływie czasu reakcji pozostałości środka antyseptycznego. Z powyższego wynika , że procedura dezynfekcji zagłębionych powierzchni jest zarówno pracochłonna jak i  może nie zapewniać poprawnego wykonania tejże procedury.

**Ad. 27Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 28**

Czy Zamawiający wymaga aby opakowania w pakiecie 6 spełniały definicje opakowania w systemie zamkniętym tj. pojemnik był w pełni zapadalny, bez potrzeby zewnętrznego napowietrzania jak też zapewniał równomierną podaż płynu bez użycia pompy, a objętość resztkowa w pojemniku po podaniu zawartości nie przekraczała 5% nominalnej objętości ? Pojemniki systemu otwartego wymagają odpowietrzania zewnętrznego umożliwiającego właściwe opróżnienie pojemnika, co z kolei daje dostęp bakteriom. Pojemniki systemu zamkniętego obejmują zapadające się pojemniki z tworzywa sztucznego, które nie wymagają odpowietrzania. Wykazano, że systemy zamknięte znacząco obniżają częstość występowania zakażeń krwi związanych z obecnością cewnika centralnego spowodowanych przedostaniem się powietrza z zewnątrz do pojemnika. Wprowadzenie zamkniętych systemów infuzyjnych nie tylko zmniejsza liczbę infekcji, ale również obniża powiązane koszty szpitalne.

**Ad. 28Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 29**

Czy opakowania płynów infuzyjnych w obrębie pakietu 6 powinny posiadać czytelną skalę (pojemności 250 ml,500 ml)nie większą niż co 100 ml? Takie rozwiązanie daje możliwość dokładnej kontroli ile płynu otrzymał pacjent w czasie trwającej infuzji.

**Ad. 29Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 30**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 w pozycjach 11 oraz 12 oczekuje płynu wieloelektrolitowego nie zawierającego w swoim składzie cytrynianów, które jak powszechnie wiadomo wiążą wapń co może przyczynić się u przyjmujących go pacjentów się do problemów z krzepnięciem krwi ?

**Ad. 30 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 31**

Grupa nr 6, poz. Nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 6 w  pozycji nr  1,2,,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12

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 mniejsca?

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

**Ad. 31Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 32**

Grupa  nr 6, poz. 11

Czy Zamawiający w Grupie nr 6, pozycja 11 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  w objętości 500 ml?

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.

**Ad. 32 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 33**

**Grupa3 poz. 31**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę w takim stosunku ilościowym jak w preparacie opisanym w SIWZ, występującym w takiej samej postaci.

**Ad. 33 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 34**

**Grupa3 poz. 31**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Ad. 34 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 35**

**Grupa 3 poz. 32**

3. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Ad. 35 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 36**

**Grupa 20**

1. Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w opakowaniu handlowym zaoferowanych pasków testowych zawierała ważną informację dotyczącą zakresu hematokrytu?

**Ad. 36 Tak, wymagamy.**

**Zapytanie 37**

**Grupa 20**

2. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

**Ad. 37 Tak, wymagamy.**

**Zapytanie 38**

**Grupa 20**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w zakresie Grupy 20 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni późniejsze dostawy i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Ad. 38 Tak, wymagamy.**

**Zapytanie 39**

**Grupa 20**

4. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Grupie 20 były wyrobem medycznym refundowanym?

**Ad. 39 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 40**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 1pozycji nr 209 – wapno sodowe i utworzenia odrębnego pakietu. Zamawiający umożliwi w ten sposób złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu.

**Ad. 40 Nie wyrażamy zgody.**

**Zapytanie 41**

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

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej z tytułu nieterminowej dostawy zamówionej partii leków w kwocie stanowiącej 0,1% ich wartości brutto **nieterminowej dostawy** za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej dostawy. To samo dotyczy zwłoki spowodowanej dostawą przedmiotu z wadami.

**Ad. 41Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 42**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 2 pozycji 8,9 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Ad. 42 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 43**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 25 wymaga leku w opakowaniu samoopróżniającym się, bez konieczności wentylacji zewnętrznej polegającej na otwarciu napowietrznika na przebiegu przyrządu do infuzji, dzięki czemu znacznie zmniejsza się ryzyko kontaminacji leku w trakcie trwania infuzji?

**Ad. 43Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 44**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 35 wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylne propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT  powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów .

**Ad. 44 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 45**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 5 pozycji 36,37 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Ad. 45 Zamawiający wydziela osobny pakiet.**

**Zapytanie 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 10 pozycja 80 produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu po 40 sztuk z możliwością przeliczenia ilości?

**Ad. 46 Zamawiający wyraża zgodę.**

**Zapytanie 47**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 10 pozycji 80 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Ad. 47 Zamawiający wydziela osobny pakiet.**

**Zapytanie 48**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 24 pozycja 1,2 wymaga opakowania gwarantującego szczelnego połączenia ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?

**Ad. 48 Wymagamy opakowania gwarantującego szczelne połączenie z używanymi w naszym szpitalu aparatami Intrafix SafeSet nr katalogowy 4063000.**

**Zapytanie 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 25 pozycji 11 produktu leczniczego Paracetamol 50ml w opakowaniu typu fiolka pakowany po 10 sztuk?

**Ad. 49 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 50**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 28 pozycja 1,2 produktu leczniczego w opakowaniu typu ampułka po 20 sztuk z możliwością przeliczenia ilości?

**Ad. 50 Tak.**

**Zapytanie 51**

Dotyczy Pakietu 28, pozycja 1, 2- Czy w związku z tym, że produkt należy do produktów niebezpiecznych Zamawiający wymaga opakowania oznakowanego na czerwono, każdej ampułki działającej w systemie bezigłowej i opakowania zbiorczego?

**Ad. 51 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 52**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 29 pozycja 1,2 produktu leczniczego Metamizole w opakowaniu typu ampułka z oranżowego szkła, pakowany po 10 sztuk z możliwością przeliczenia ilości?

**Ad. 52 Tak.**

**Zapytanie 53**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

**Ad. 53 Tak.**

**Zapytanie 54**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 18. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Ad. 54 Nie wyrażamy zgody.**

**Zapytanie 55**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 76. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp. ?

**Ad. 55 Tak, dopuszczamy.**

**Zapytanie 56**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 88. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. - 10 amp. ?

**Ad. 56 Tak.**

**Zapytanie 57**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 151. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić?

**Ad. 57 Proszę wycenić 85 (jak w SIWZ) opakowań a 28 ml.**

**Zapytanie 58**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 184. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

**Ad. 58 Tak.**

**Zapytanie 59**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 188. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f - 50 op.?

**Ad. 59Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 60**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 197. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 197 i 198 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę?

**Ad. 60 Dopuszczamy od jednego producenta, dopuszczamy wycenę wymienionego w pytaniu preparatu.**

**Zapytanie 61**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 198. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 197 i 198 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Ad. 61 Patrz ad. 60.**

**Zapytanie 62**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 65. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Ad. 62 Tak, z rejestracją jako lek.**

**Zapytanie 63**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 24. (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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Ad. 63 Tak.**

**Zapytanie 64**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Ad. 64 Wymagamy preparatu z rejestracją jako lek.**

**Zapytanie 65**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?
**Ad. 65 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 66**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 5. (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 dożylnej? (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?

**Ad. 66 Tak, wymagamy.**

**Zapytanie 67**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 9. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Ad. 67 Tak, wymagamy.**

**Zapytanie 68**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 10. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Ad. 68 Tak, wymagamy.**

**Zapytanie 69**

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku , gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne , to czy należy wycenić go w ostatniej cenie i umieścić pod pakietem stosowną informację ?
**Ad. 69 W przypadku zakończenia produkcji należy produkt wykreślić oraz dołączyć oświadczenie producenta. W przypadku czasowej niedostępności wycenić w ostatniej cenie.**

**Zapytanie 70**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

**Ad. 70 Tak.**

**Zapytanie 71**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Ad. 71 Tak.**

**Zapytanie 72**

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Ad. 72 Jak w SIWZ.**

**Zapytanie 73**

Czy jeśli w opisie Zamawiający podaje tabletki to ma na myśli wszystkie rodzaje tabletek?
( powlekane, drażowane lub zwykłe)

**Ad. 73 Tak, za wyjątkiem tabletek ze zmodyfikowanym uwalnianiem.**

**Zapytanie 74**

Czy w grupie 3 pozycja 52 (Sevoflurane płyn 250ml możliwość podłączenia do parowników firmy ABBOT - 40 but) Zamawiający poprzez ten zapis wymaga, aby każda butelka była wyposażona we właściwy klucz/adapter/konektor fabrycznie zamontowany na każdej butelce z wlewem quick fil kompatybilnym z parownikami firmy Abbvie dawniej Abbott?

**Ad. 74 Tak, wymagamy.**

**Zapytanie 75**

Czy Zamawiający w Grupa 10 - poz. 23 (Bupivacaine Spinal Heavy inj.0,5%/4ml x 5amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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.

**Ad. 75 Dopuszczamy, nie wymagamy.**

**Zapytanie 76**

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 umieszczone 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)?

**Ad. 76 Podać ilość pełnych opakowań, zaokrąglonych w górę.**

**Zapytanie 77**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Ad. 77 Tak, wyrażamy zgodę na wycenę leku za opakowanie.**

**Zapytanie 78**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 31, 32 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii priobiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobecterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Ad. 78 Tak jak w SIWZ.**

**Zapytanie 79**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Ad. 79** **Dopuszczamy nie wymagamy.**

**Zapytanie 80**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

**Ad. 80** **Dopuszczamy.**

Do wiadomości:

- adresat (wszyscy uczestnicy postępowania),

- strona internetowa Szpitala,

- a/a.