

SPZOZ-ZP/6D/2021

Kępno, dnia 02.07.2021r.

Otrzymują:

https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_kepno

Dotyczy:

przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa LEKÓW dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Kępnie” – oznaczenie sprawy: SPZOZ-ZP/6D/2021.

Działając na podstawie art.284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019r. poz. 2019 ze zm.) Zamawiający – Samodzielny publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kępnie udziela odpowiedzi na pytania zadane do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia niniejszego postępowania:

Pytanie nr 1

Pytanie 1:

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 13: "Sevofluranum 100% płyn wziewny zaw.co najmniej 300ppm wody"?

Produkt Sevoflurane Baxter dostarczany w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sevofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem. Żywica epoksyfenolowa jest zasadą Lewisa (1. Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? Anesth Analg 2007; 104(6):1447–51; 2. Musioł R, Problemy stabilności anestetyków wziewnych. AIT 2009; 41: 46-50). Charakterystyka Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter, 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej w punkcie 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania informuje o inhibitorze kwasów Lewisa jakim jest żywica epoksyfenolowa.

Warto wskazać także, że poprzez wymaganie dotyczące zawartości wody co najmniej 0,03%, wskazujecie Państwo niesłusznie wyłącznie jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego na rynku, który może spełnić to nieracjonalne (co wykazano) ograniczenie – tj. Abbvie Polska sp z o.o.

Podkreślamy raz jeszcze, że zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sevoflurane, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sevofluran przed potencjalnym rozpadem.

W tym miejscu pragniemy również poinformować, iż Baxter złożył odwołanie w analogicznym postępowaniu do Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. KIO 2219/18), gdzie po stronie Zamawiającego przystąpiła – jako wykonawca spółka Abbvie Polska sp. z o.o.. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż ostatecznie Zamawiający uwzględnił żądanie Baxter Polska i wyeliminował ze swojego opisu przedmiotu zamówienia wymaganie zawartości wody w sevofluranie 0,03% do 0,1%. Z kolei Abbvie Polska sp. z o.o. poprzez wyłączenie się z postępowania, w istocie potwierdziła bezzasadność postanowienia dotyczącego wymogu wody.

W związku z powyższym, wnosimy o usunięcie z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością co najmniej 300ppm wody, co jak zostało powyżej wykazane nie ma żadnego wpływu na właściwości produktu leczniczego, jest nieracjonalne i bezzasadne, w konsekwencji służy wyłącznie uprzywilejowaniu Abbvie Polska sp. z o.o.
Odpowiedź: TAK

Pytanie 2:

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SIWZ w zakresie pakietu nr 13: „Butelka 250ml z polietylenonaftalenu z zamknięciem typu Quick-Fil Mark II lub ROPP”?

Powyższy opis przedmiotu zamówienia- w tym wymóg, by produkt leczniczy był do parowników kompatybilnych z bezpośrednim systemem napełniania quik-fill – jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania możliwie najszerszej oferty – w tym cenowej- wymaga, by wykonawca oferujący produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki.

Dlatego też budzi uzasadnione wątpliwości opis przedmiotu zamówienia SWZ w dotychczasowym brzmieniu. Zwłaszcza, że według powszechniej wiedzy w tym zakresie, produkt odpowiadający wskazanemu opisowi przedmiotu zamówienia może zaoferować tylko jeden wykonawca na polskim rynku farmaceutycznym. Zamawiający podtrzymując obecny opis przedmiotu zamówienia nie tylko wskazuje (jedyne) potencjalnego producenta, ale ogranicza sobie możliwość wyboru korzystniejszej oferty w zakresie pakietu nr 13 SWZ. W tym miejscu należy także zauważyć, iż zasadą fundamentalną ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2004 Nr 19 poz. 177 z późn. zm.) – dalej „PZP” jest, by parowniki były raczej kompatybilne w stosunku do dostarczanego preparatu, a nie aby posiadały konkretny system charakteryzujący preparat konkretnego producenta. Wymóg postawiony przez Zamawiającego jest niczym nieuzasadniony, nie ma żadnego znaczenia ani leczniczego, ani terapeutycznego, ani nawet ekonomicznego. Zwłaszcza w sytuacji gdy wykonawcy poza oferowanym produktem – zwykle są zobowiązani do nieodpłatnego dostarczenia i zainstalowania parowników kompatybilnych z dostarczanym produktem.

Poprzez tak postawione wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego, czym narusza przepisy ustawy PZP, nakazujące Zamawiającemu przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji. Ponadto podkreślamy, że Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów. Powyższy opis przedmiotu zamówienia stanowi ewidentnie bezzasadne i sprzeczne z ustawą prawo zamówień publicznych uprzywilejowanie jednego wykonawcy, a tym samym nieuzasadnione wyeliminowanie innych wykonawców (producentów). Takie działanie nosi znamiona naruszenia zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców - tj. przepisów art. 7 ust. 1 i 3 oraz art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Pragniemy ponadto wskazać, iż w niezwykle istotnym wyroku z punktu widzenia ochrony uczciwej konkurencji i równości wykonawców w postępowaniach przetargowych (sygn. KIO 1061/19) KIO uznała za niedopuszczalną treści specyfikacji w analogicznym przypadku. Izba stwierdziła m.in.: a) żądanie dotyczące zaoferowania systemu Quik-fill stanowi ograniczenie dostępu wykonawców do wykonania zamówienia, b) zamawiający naruszył przepisy ustawy PZP dotyczące naruszenia uczciwej konkurencji poprzez nieprawidłowe opisywanie przedmiotu zamówienia, c) system Quik-fill występuje tylko w przypadku leku Sevoflurane produkowanego przez jednego z kilku potencjalnych wykonawców. W uzasadnieniu orzeczenia KIO uznała także, że: „opis przedmiotu zamówienia wskazuje, że obowiązkiem wybranego wykonawcy będzie dostawa preparatu Sevoflurane wraz z kompatybilnymi parownikami. W tej sytuacji kwestia kompatybilności opakowań leków z posiadanymi już przez zamawiającego parownikami nie może stanowić uzasadnienia dla wprowadzenia wymogu dotyczącego systemu Quik-fill.

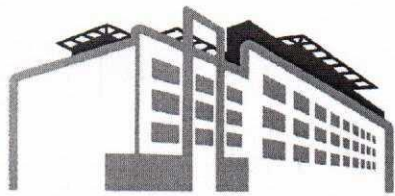
Czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Sevoflurane

Baxter w butelce aluminiowej 250 ml, ze szczelnym bezpiecznym systemem napełniania, niewymagającym żadnych elementów łączących butelkę z parownikiem? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie 3: Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 dopuści preparat Sewoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 2

1. Pakiet 2 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt x 20 amp. w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki? **Odpowiedź: TAK**
2. Pakiet 2 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt x 20 amp. w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki? **Odpowiedź: TAK**
3. Pakiet 2 poz. 21: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w amp.? **Odpowiedź: TAK**
4. Pakiet 2 poz. 23 i 27: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt x 10 fiolek z bezpiecznego oranżowego szkła? **Odpowiedź: NIE**
5. Pakiet 2 poz.24: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego? **Odpowiedź: TAK**
6. Pakiet 2 poz. 45, 46 i 58: Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego? **Odpowiedź: NIE**
7. Pakiet 2 poz. 89: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? **Odpowiedź: TAK**
8. Pakiet 3 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści opakowanie butelka? **Odpowiedź: TAK**
9. Pakiet 3 poz. 15: Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowania w pakiecie 3 poz 15 produktu Amikacin 0,5g/100ml w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej – co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu – które dodatkowo są jałowe? **Odpowiedź: TAK**
10. Pakiet 3 poz. 18: Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? **Odpowiedź: TAK**
11. Pakiet 3 poz. 26: 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: TAK**
12. Pakiet 3 poz. 29: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? **Odpowiedź: TAK**
13. Pakiet 3 poz. 43: Czy Zamawiający wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego? **Odpowiedź: TAK**



SZPITAL w Kępnie

**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W KĘPNIE[®]**



ISO 9001:2015

14. Dotyczy pak. 3 poz. 13: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Amikacin , 5 mg/ml; 200 ml, roztw.do infuz., 10 but. w ilości 150 op. ? (dawka AMIKACINUM 1 G) **Odpowiedź: TAK**
15. Dotyczy pak. 3 poz. 14: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Amikacin Kabi, 5 mg/ml; 50 ml, roztw.do infuz., 10 but. (dawka AMIKACINUM 0,25 G) w ilości 4 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe? **Odpowiedź: TAK**
16. Pakiet 10 poz. 10 i 11: Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni? **Odpowiedź: NIE**
17. Pakiet 15 poz.14: Czy Zamawiający dopuści produkt Freka PEG CH 20? **Odpowiedź: TAK**
18. Pakiet 15 poz. 15: Czy Zamawiający dopuści produkt Freka GastroTube CH 15? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 3

Dotyczy zapisów SIWZ i projektu umowy- termin ważności produktów

Zamawiający w Specyfikacji Warunków Zamówienia w rozdziale IV w pkt. 4 wskazał termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy, zaś w projekcie umowy w §2 ust 7 termin ten nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty dostarczenia produktu do siedziby Zamawiającego.

W związku z rozbieżnością prosimy o doprecyzowanie jaki termin ważności leku wymaga Zamawiający ?

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o podanie **6 miesięcznego** terminu ważności leku, ponieważ Wykonawca otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować 12 miesięczny termin przydatności produktu. **Odpowiedź: minimum 6-cio miesięczny termin ważności leku.**

Pytanie nr 4

Załącznik nr 2 do SWZ– WZÓR UMOWY:

1. Czy zamawiający w par. 2.2. usunie wymóg potwierdzenia przejęcia zlecenia do realizacji? Prawo farmaceutyczne nakazuje informować o odmowie dostawy, ale nie o jej pozytywnym przyjęciu do realizacji. Jest to dodatkowy, niewynikający z przepisów obowiązek Wykonawcy. **Odpowiedź: TAK – zamawiający zmieni zapis we wzorze umowy.**
2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.3? Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 8.1-8.2. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z 8.1-8.2 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC. **Odpowiedź: TAK – zamawiający zmieni zapis we wzorze umowy.**

Przedmiot umowy:

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 7 poz. 6** (Magnesium lactate + pirydoksyna x 50tabl) w związku ze zmianą dystrybutora leku? **Odpowiedź: TAK**
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 7 poz. 8** (Tranexamic acid inj 500mg /5ml x5amp) w związku ze zmianą dystrybutora leku? **Odpowiedź: TAK**
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 7 poz. 9** (No-spa 0,04/2mlx5 amp.) w związku ze zmianą dystrybutora leku? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 5

1. Pakiet 1 poz.14 Czy Zamawiający dopuści Calcium 300mg tabl. Mus o smaku pomarańczowym? **Odpowiedź: TAK**
2. Pakiet 1 poz. 103 Czy Zamawiający dopuści postać „kapsułka” gdyż taka jest dostępna? **Odpowiedź: TAK**
3. PAKIET NR 2 POZ.4 W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści 1

- opakowanie x20sztuk ? **Odpowiedź: TAK**
4. Pakiet nr 2 poz. 28 ,79,101, Czy Zamawiający dopuści postać „fiolka” gdyż taka jest dostępna? **Odpowiedź: TAK**
5. Pakiet 2 poz. 31,32 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie ? **Odpowiedź: TAK**
6. Pakiet 2 poz. 40 Czy Zamawiający dopuści postać „butelka”? **Odpowiedź: TAK**
7. Pakiet 2 poz. 51 czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie? **Odpowiedź: TAK**
8. Pakiet 2 poz. 58 Czy Zamawiający dopuści Lignocain 2% 20mg/ml 5ml*20poj.(m.-pl.c z odpowiednim przeliczeniem? **Odpowiedź: TAK**
9. Pakiet 5 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści Lubragel ster.żel lubry.z lidok.11ml* 25? **Odpowiedź: TAK**
10. Pakiet 5 poz. 41 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 20 g z odpowiednim przeliczeniem? **Odpowiedź: TAK**
11. Pakiet 5 poz.42 Czy Zamawiający miał na myśli maść do oczu? **Odpowiedź: TAK**
12. Pakiet 5 poz. 68 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 500ml 30 opakowań? **Odpowiedź: TAK**
13. Pakiet 5 poz.71 W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści gramaturę 190g? **Odpowiedź: TAK**
14. Pakiet 5 poz. 93,94 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 150ml z odpowiednim przeliczeniem? **Odpowiedź: TAK**
15. Pakiet 5 poz. 109 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 130g z odpowiednim przeliczeniem? **Odpowiedź: TAK**
16. Pakiet 8 poz. 49,50,51 Czy Zamawiający dopuści postać „Tabletka o przedł. uwalnianiu „, gdyż taka jest dostępna? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 6

Pakiet nr 2 poz. 59.Czy Zamawiający dopuści postać „ampułko-strzykawka”, gdyż taka jest dostępna.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 7

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 3 poz. 11 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). **Odpowiedź: NIE**
2. Czy w Pakiecie nr 3 poz. 11 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu: **Odpowiedź: NIE**
3. Czy w Pakiecie nr 3 poz. 7 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 8

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 21 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w ampułkach?
Odpowiedź: TAK
2. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 40 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu ecoflac? Opakowania ecoflac gwarantują infuzję w systemie zamkniętym (bez konieczności otwierania odpowietrznika) posiadają zawieszki do umocowania na statywie, ponadto generują znacznie mniej odpadów medycznych. **Odpowiedź: TAK**
3. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 46 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Lignocainum 2% 20ml w opakowaniu bezpiecznym Mini Plasto 20ml x 20 szt. w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu 15 opakowań x 20 szt. **Odpowiedź: TAK**
4. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 58 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Lignocainum 2% 5ml w opakowaniu bezpiecznym Mini Plasto 5 ml x 20 szt. w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu 67,5 opakowań x 20 szt. **Odpowiedź: TAK**
5. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 95 i 95 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednego preparatu Viantan, zawierającego łącznie 13 witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach (łącznie z wit. K) , odpowiadającego składem preparatom wyszczególnionych w pozycji 95 i 96 ? Zastosowanie jednego preparatu w miejsce dwóch przyniesie Zamawiającemu korzyści finansowe, a także będzie mniej manipulacji przy przygotowaniu wlewu i mniejsze zużycie sprzętu **Odpowiedź: NIE**
6. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 97 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego - koncentrat pierwiastków śladowych o nazwie Tracutil 10 ml x 5 amp. w ilości 60 opakowań?
Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 9

1. Do §2 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z treści projektu umowy §2 ust. 8 gdyż w prowadzonym postępowaniu, przedmiotem umowy, określonym zarówno w specyfikacji warunków zamówienia jak i w projekcie umowy są sukcesywne dostawy leków, natomiast zobowiązanie Wykonawcy dokonywania odbioru kartonów, folii czy opakowań zewnętrznych zdecydowanie wykracza poza przedmiot zamówienia stanowiąc czynność odbioru oraz utylizacji odpadów. Dodatkowo, nadmienić należy, że Zamawiający w rozdziale IV pkt 10 SWZ zawierającym opis przedmiotu zamówienia, wyspecyfikował dokładnie czego dotyczyć będzie zawarta w postępowaniu umowa podając kody CPV, wśród których również brak jest kodu odpowiedniego dla usługi wywozu odpadów. ? **Odpowiedź: TAK – zamawiający zmieni zapis we wzorze umowy.**
2. Do treści §3 ust. 5 oraz §7 ust. 7 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu." ? **Odpowiedź: TAK – zamawiający zmieni zapis we wzorze umowy.**

Pytanie nr 10

Pyt. 1 dot. Opisu przedmiotu zamówienia w części IV punkt 4.

W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki tych produktów ujętych w pakiecie 15 pod kątem terminu przydatności oraz **modyfikację zapisu w opisie przedmiotu zamówienia w części IV, w punkcie 4 – akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.** ? **Odpowiedź: TAK**

Pyt. 2 dot. Pakietu nr 15, pozycja 7,8,11,12,13:

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu 15 pozycji 7,8,11,12,13, w celu umożliwienia złożenia ofert większej liczbie oferentów i tym samym wybrania przez Zamawiającego konkurencyjnej oferty cenowo. ? Odpowiedź: TAK

Pyt. 3 dot. Pakietu nr 15, pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON** spełniającą wymogi SWZ ?v? Odpowiedź: TAK

Pyt. 4 dot. Pakietu nr 15, pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON MULTI FIBRE** spełniającą wymogi SWZ ? ? Odpowiedź: TAK

Pyt. 5 dot. Pakietu 15, pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON ENERGY** spełniającą wymogi SWZ ? ? Odpowiedź: TAK

Pyt. 6 dot. Pakietu 15, pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON PROTEIN PLUS** spełniającą wymogi SWZ, o zbliżonych parametrach: 1,25 kcal/ml, 6,3 g białka, dieta oparta jest o 4 rodzaje białka: kazeina, serwatka, groch, soja, które razem jako mieszanina nie powodują koagulacji/nie ścinają się w żołądku? Dieta ta, charakteryzuje się lepszą jakością białka w porównaniu do pojedynczych białek stosowanych oddzielnie, o osmolarności 275 mOsm/l. Jest to osmolarnoność niższa od osmolarności osocza, tym samym nie powoduje "ściągnięcia" wody do światła jelita, a co za tym idzie niweluje biegunki osmotyczne. ? Odpowiedź: TAK

Pyt. 7 dot. Pakietu 15, pozycja 5:

Czy zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON DIASON** spełniającą wymogi SWZ, o osmolarności 300 mOsm/l? Jest to osmolarnoność zbliżona do osmolarności osocza, tym samym nie powoduje "ściągnięcia" wody do światła jelita, a co za tym idzie niweluje biegunki osmotyczne. Odpowiedź: TAK

Pyt. 8 dot. Pakietu 15, pozycja 6:

Czy zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON DIASON ENERGY HP**, bogatobiałkową (21% energii z białka), z wysoką zawartością tłuszczu 7,7g/ml (obniżony współczynnik oddechowy – w przypadku pacjentów wentylowanych jest to istotny parametr; im RQ niższy, tym łatwiej odzwyczaić/odłączyć pacjenta od respiratora), o osmolarności 395 mOsm/l, spełniającą wymogi SWZ, w opakowaniu o pojemności 1000 ml, z przeliczeniem ilości do 25 opakowań? ? Odpowiedź: TAK

Pyt. 9 dot. Pakietu 15, pozycja 9:

Czy zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON PEPTISORB**, spełniającą wymogi SWZ? Dieta przeznaczona dla pacjentów z zaburzeniami wchłaniania i trawienia o różnej etiologii, zawierająca 4 g białka/100ml, wyłącznie hydrolizat serwatki WPH (Whey Protein Hydrolysisate) - białko o najwyższej wartości biologicznej, o najszybszym czasie wchłaniania, co wynika z enzymatycznej hydrolizy, przez co czas od spożycia do wchłonięcia jest bardzo krótki. Jest to najbardziej pożądana cecha w tego typu diecie. Dodatkowo oferowana dieta posiada najniższy poziom tłuszczów 1,7 g/ 100 ml (w tym 47 % MCT). Oba kluczowe NNKT (Niezbędne Nienasycone Kwasy Tłuszczowe) znajdują się w diecie (linolenowy 3,9% En; alfa-linoleinowy 0,36% En) ? Odpowiedź: TAK

Pyt. 10 dot. Pakietu 15, pozycja 10:

Czy Zamawiający dopuści dietę równoważną **NUTRISON CUBISON** o osmolarności 315 mOsm/l i 1,04 kcal/ml, która posiada zwiększoną ilość składników ważnych w procesie leczenia ran i odleżyn (0,85 g/100 ml argininy oraz 1,9 g/100 g Zn, 9,2g/ 100 ml Seleniu, Wit C. 36,5 mg/100ml oraz Wit. E 7,2 mg/100 ml), spełniającą wymogi SWZ? Zastosowanie takich ilości składników w diecie przyczynia się do szybszego gojenia ran i odleżyn. ? Odpowiedź: TAK

Pyt. 11 dot. Pakietu 15, pozycja 14:

Czy zamawiający miał na myśli Flocare Zestaw PEG w rozmiarze CH 18/40 cm? ? **Odpowiedź: TAK**

Pyt. 12 dot. Pakietu 15, pozycja 20:

Czy Zamawiający w pakiecie 15, w pozycji 20 miał na myśli, strzykawkę jednorazowego użytku przeznaczoną do żywienia enteralnego z końcówką ENFit 60ml, niecentryczną? Strzykawka niecentryczna z końcówką ENFit gwarantuje szczelność z zestawami do podaży diet dojelitowych stosowanych przez Zamawiającego oraz maksymalne wykorzystanie płynów zaciągniętych do strzykawki.

Połączenie EnFit zastępuje dotychczas stosowane połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™. ? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 11

Pakiet 2 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt x 20 amp. w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt x 20 amp. w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2 poz. 21: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w amp.? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2 poz. 23 i 27: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt x 10 fiolek z bezpiecznego oranżowego szkła? ? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 2 poz.24: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 2 poz. 45, 46 i 58: Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego? ? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 2 poz. 89: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 3 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści opakowanie butelka? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 3 poz. 15: Czy Zamawiający ma na myśli zaferowania w pakiecie 3 poz 15 produktu Amikacin 0,5g/100ml w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej – co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu – które dodatkowo są jałowe? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 3 poz. 18: Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 3 poz. 26: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 3 poz. 29: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? ?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 3 poz. 43: Czy Zamawiający wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego? ?

Odpowiedź: TAK

Dotyczy pak. 3 poz. 13: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Amikacin , 5 mg/ml; 200 ml, roztw.do infuz., 10 but. w ilości 150 op. ? (dawka AMIKACINUM 1 G) ? **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy pak. 3 poz. 14: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Amikacin Kabi, 5 mg/ml; 50 ml, roztw.do infuz., 10 but. (dawka AMIKACINUM 0,25 G) w ilości 4 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 10 poz. 10 i 11: Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 godzin: **Odpowiedź: NIE**

Pakiet 15 poz.14: Czy Zamawiający dopuści produkt Freka PEG CH 20? ? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 15 poz. 15: Czy Zamawiający dopuści produkt Freka GastroTube CH 15? ? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 12

Pakiet 15 poz. 16: Czy zamawiający dopuści strzykawka Freka Connect ENFit/ProNeo 60 ml x 50 szt.? ?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 15 poz.17:Czy zamawiający dopuści złącze ENFit/LL Medi Adapter x 15 szt.? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 15 poz.18: Czy zamawiający dopuści złącze ENFit/ENLock Step Adapter x 15 szt.? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet 15 poz. 19 i 20: Proszę o wydzielenie z pakietu 15 pozycji 19 i 20? **Odpowiedź: TAK**

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu.

Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Kępnie
mgr Beata Marzejewska