

Gdańsk, dnia 29.10.2020 r.

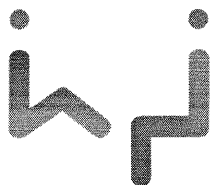
L.dz. Adm. 12/2020 / 7792, 7951, 7986, 7987, 7988, 8059, 8060 /2020

### Wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019r., poz. 1843 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na dostawę leków – znak sprawy Adm 12/2020

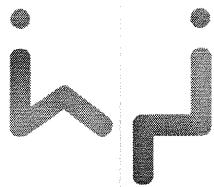
I.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1.	Wzór umowy § 2 ust. 1 – termin dostawy  Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla pakietu nr 22? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.	TAK, Zamawiający wyraża zgodę.
2.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 1 poz. 9 do wyceny granulatu Nystapol 30ml z odpowiednim przeliczeniem tj. – 46,67 op.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
3.	Prosimy o uzupełnienie w Pakiecie 3 poz. 1 jaki preparat mamy wycenić, gdyż podana jest tylko ilość opakowań ?	Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zamieszczonym w Formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) w Pakiecie 3 w poz. 1 należy wycenić: Ibuprofen 200 mg x 60 tabletek lub kapsułek – 800 opakowań.
4.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 3 poz. 3 do wyceny Paracetamol Aurovitas 500mg * 50tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 12 op.	Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zamieszczonym w Formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) w Pakiecie 3 w poz. 3 należy wycenić: 450 opakowań (jedno opakowanie powinno zawierać 50 sztuk tabletek - 5 blistrów po 10 sztuk)
5.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 3 poz. 9 do wyceny lek w postaci kaps.o prz.uw.(blist.) ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
6.	Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Pakietu 9 poz. 3 z powodu końca produkcji pozwoli to na przystąpienie większej ilości Oferentów do tego zadania.	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
7.	Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Pakietu 9 poz. 5 z powodu końca produkcji pozwoli to na przystąpienie większej ilości	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub





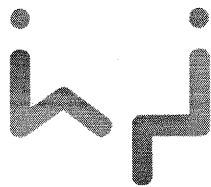
	Oferentów do tego zadania.	jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
8.	Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Pakietu 9 poz. 13 z powodu końca produkcji pozwoli to na przystąpienie większej ilości Oferentów do tego zadania.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego ten preparat jest w produkcji.
9.	Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Pakietu 9 poz. 19 z powodu końca produkcji pozwoli to na przystąpienie większej ilości Oferentów do tego zadania.	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
10.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 15 poz. 3;4;5 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
11.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 15 poz. 9;11 do wyceny lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
12.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 15 poz. 10 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
13.	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23 poz. 5 do wyceny lek pod nazwą Pangrol 10 000 * 50kaps ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
14.	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 26 poz. 1 do wyceny Lubragel ster.żel lubry.z lidok. 6ml* 25 ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
15.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 27 poz. 27 do wyceny lek w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?	Pakiet nr 27 ma tylko 3 pozycje, wobec tego Zamawiający nie wie jakiej pozycji dotyczy pytanie.
16.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 31 poz. 23 do wyceny lek w postaci tabletki do sporządzenia zawiesiny doustnej ? Jest to jedyna dostępna postać na rynku.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
17.	Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie 31 poz. 175 NUTRICOMP DIABETES NEUTRAL 500ml ?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie tego preparatu.
18.	Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Pakietu 31 poz. 175;176;177;178;179 do oddzielnego Zadania pozwoli to na przystąpienie większej ilości Oferentów do tego zadania.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.
19.	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne (np. nie wolno zamieniać tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletki zwykłe i odwrotnie).
20.	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne.





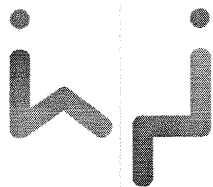
21.	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne.
22.	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne.
23.	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne.
24.	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne.
25.	Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
26.	Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak przeliczać, do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrągląc do pełnych w górę?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do 2 miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji zastrzeżonych).
27.	Dotyczy pakietu 1 pozycja 9 . Czy zamawiający dopuści wycenę: Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
28.	Dotyczy pakietu nr 6 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 80 opakowań?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
29.	Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30.opakowań?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
30.	Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
31.	Dotyczy pakietu nr 23 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
32.	Dotyczy pakietu nr 23 poz. 5. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
33.	Dotyczy pakietu nr 23 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.





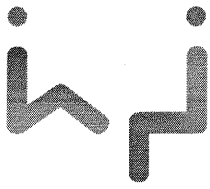
	Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?	
34.	Dotyczy pakietu nr 31 poz. 50. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 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?	Zamawiający wymaga parametrów produktu zgodnie z treścią SIWZ.
35.	Dotyczy pakietu nr 31 poz. 60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
36.	Dotyczy pakietu nr 9 poz. 11. Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu, który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
37.	Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Maksymalna objętość butelki to 100 ml.
38.	Dotyczy pakietu nr 23 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
39.	Dotyczy pakietu 8 pozycja 10. Czy zamawiający dopuści wycenę: Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g. Jaką ilość wycenić?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do 2 miejsc po przecinku.
40.	Dotyczy pakietu 9 pozycja 5. Czy zamawiający dopuści wycenę Pyridoxine Darnitsa,50mg/ml;1ml,roztw.d/wst.,10amp?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
41.	Dotyczy pakietu 26 pozycja 1. Czy zamawiający dopuści wycenę: Lubragel, żel,sterylny,z lidokainą,6 ml, 25 strzyk?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
42.	Dotyczy pakietu 31 pozycje: 104 i 106 Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 100 tabletek powlekanych z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
43.	Dotyczy pakietu 31 pozycje: 105 Czy zamawiający dopuści wycenę w	TAK, Zamawiający dopuszcza.





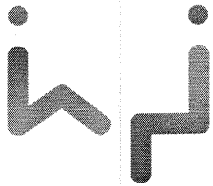
	opakowaniu po 30 tabletek powlekanych z przeliczeniem ilości?	
44.	Dotyczy pakietu 7 pozycja 14. Czy zamawiający dopuści wycenę: Artemisol, płyn do stos.na skórę, 100 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
45.	Dotyczy pakietu 7 pozycja 23. Czy zamawiający dopuści wycenę: Sulfacetamidum WZF 10% HEC,100mg/ml,kropl,2but,5ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
46.	Dotyczy pakietu 5 pozycja 20. Czy zamawiający dopuści wycenę: Tussicom 200, 200 mg/5 g, prosz.d/sp.roztw., 20 szt?	TAK, Zamawiający dopuszcza w zakresie pakietu 6 pozycja 20. Pakiet 5 ma tylko 5 pozycji.
47.	Dotyczy pakietu 20 , Czy zamawiający dopuści preparaty w postaci tabletek powlekanych w opakowaniu po 60 szt z przeliczeniem ilości opakowań?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
48.	Dotyczy pakietu 24 pozycja 21. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 30 tabletek?	TAK, Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem liczby opakowań do 2 miejsc po przecinku.
50.	Dotyczy pakietu 26 pozycja 19. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 50 amp z przeliczeniem ilości opakowań?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
51.	Czy zamawiający dopuści wycenę kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu w : - pakiet 15 pozycja 9,11	TAK, Zamawiający dopuszcza.
52.	Dotyczy pakietu 4 - Czy zamawiający dopuści wycenę preparatów pakowanych po 10 wkładów z przeliczeniem ilości?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
53.	Czy zamawiający dopuści kapsułki o przedłużonym uwalnianiu w : pakiet 3 pozycja 9	TAK, Zamawiający dopuszcza.
54.	Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w : - pakiet 12 pozycja: 1, 2	TAK, Zamawiający dopuszcza.
55.	Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w : - pakiet 12 pozycja 4, 5, - pakiet 31 pozycja: 88	TAK, Zamawiający dopuszcza.
56.	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia w: - pakiet 9 pozycja 19	TAK, Zamawiający dopuszcza.
57.	Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki dojelitowej w: -pakiet 23, pozycja 9 -pakiet 24 pozycja 16, 19, 20	TAK, Zamawiający dopuszcza.
58.	Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w : -pakiet 15 pozycje: 4, 5, 10 -pakiet 31 pozycja 140	TAK, Zamawiający dopuszcza.
59.	Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w : - pakiet 1 pozycje: 7, -pakiet 3 pozycje: 1 -pakiet 5 pozycje: 4 -pakiet 8 pozycja 16, 19, 22, -pakiet 9 pozycja 12, 20 -pakiet 12 pozycja 9, 12, 13 -pakiet 16 pozycja 8 -pakiet 17 pozycja 1,2,3,5,6, 8,9,10, 12, 16,17 -pakiet 19 pozycja 8,9, 15,16,17, 22, 25, 26, 27,28, 31, 32 - pakiet 23 pozycja 21, -pakiet 24 pozycje: 4,5,6, 9, 10, 14, 22 -pakiet 26 pozycja 10, 11,12	TAK, Zamawiający dopuszcza, ale w przypadku pakietu 8 pozycja 22, pod warunkiem, że tabletki pozostanie podzielna.





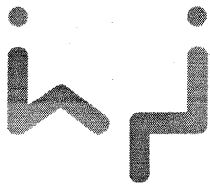
	<p>- pakiet 27 pozycje: 1</p> <p>-pakiet 31 pozycje 28, 29, 34, 35, 42, 46, 47, 56,57,58, 98, 99, 104, 105, 106, 109, 110, 112, 117, 118, 119, 120-122, 130, 131, 137, 142, 147, 151, 152, 161, 162,</p> <p>- pakiet 34 pozycja 1, 2</p>	
60.	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w postępowaniu w Pakiecie Nr 11 pasków testowych Glucomaxx odznaczających się następującymi cechami:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>— paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);</li><li>— funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);</li><li>— termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;</li><li>— biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);</li><li>— paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włosniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;</li><li>— paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;</li><li>— pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 65%;</li><li>— paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);</li><li>— paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)</li><li>— paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;</li><li>— temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;</li><li>— możliwość kontroli systemu na 2 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;</li><li>— system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.</li></ul> <p>Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
61.	<p>PYTANIE DO PAKIETU NR 11</p> <p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane paski testowe były wyposażone w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na</p>	Zamawiający nie precyzuje wymagań w tym zakresie. Zamawiający wymaga parametrów produktu zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający dopuszcza wymienione rozwiązanie.





	wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?	
62.	<p>PYTANIE DO PAKIETU NR 11</p> <p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były oparte na enzymie dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD) w przypadku którego - w odróżnieniu od enzymu oksydaza glukozy (GOD) - tlen zawarty we krwi pacjenta nie ma wpływu na wynik pomiaru glukozy? Wysoka odporność enzymu GDH-FAD na interferencje wielu substancji obecnych we krwi pacjenta oraz na interferencje tlenu warunkuje wiarygodny wynik pomiaru – najważniejszy element w monitorowaniu stężenia glukozy we krwi za pomocą glukometru.</p>	Zamawiający wymaga parametrów produktu zgodnie z treścią SIWZ.
63.	<p>PYTANIE DO PAKIETU NR 11</p> <p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego (co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu) oraz posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi i podświetlaną szczeliną (co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego w glukometrze)?</p>	TAK, Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego.
64.	<p>PYTANIE DO PAKIETU NR 11</p> <p>Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?</p>	NIE, Zamawiający nie wymaga dostarczenia wraz z ofertą dokumentów na potwierdzenie spełnienia parametrów. Wykonawca podaje nazwę handlową oferowanego produktu w Formularzu cenowym.
65.	<p>PYTANIE DO PAKIETU NR 11</p> <p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje Wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane).</p>	NIE, Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym.
66.	<p>PYTANIE DO PAKIETU NR 11</p> <p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?</p>	Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dystrybuowany przez podmioty posiadające zezwolenia określone przepisami prawa w tym zakresie. Warunki udziału w postępowaniu zostały określone w rozdziale V SIWZ.
67.	Do treści §1 ust. 6 projektu umowy. Prosimy o dopisanie do §1 ust. 6 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
68.	Do §2 ust. 1 projektu umowy. Mając na względzie stan epidemii, a w związku z tym wzmożone środki ostrożności, prosimy o wydłużenie czasu dostawy do 2 dni od złożenia zamówienia.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
69.	Do treści §2 ust. 7 oraz 8 projektu umowy. Prosimy o informację czy w przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

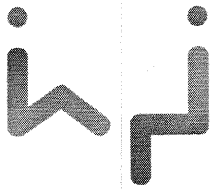




70.	Do treści §4 ust. 6 projektu umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §4 ust. 6 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?	Zamawiający w treści § 4 ust. 6 określił przewidywaną minimalną 70% realizację Umowy. Zmiany ilościowe dokonywanych sukcesywnych dostaw pozycji w poszczególnych pakietach, będą się odnosiły do wartości zawartej umowy, i będą realizowane zgodnie z zapotrzebowaniem podyktowanym zmianami w procesie terapeutycznym, czego nie można przewidzieć na etapie przygotowania postępowania.
71.	Do treści §7 ust. 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niewykonanej części dostawy dziennie?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
72.	Do treści §7 ust. 7 projektu umowy. Prosimy o zmianę brzmienia zapisów §7 ust. 7 projektu umowy poprzez wprowadzenie brzmienia: „...odsetek ustawowych za opóźnienie w wysokości wskazanej w art. 4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych”.	W projekcie umowie nie występuje §7 ust. 7. Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
73.	Do treści §9 ust. 4 lit. a) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z 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.”.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
74.	Czy w Pakiecie 10 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie osobnych testów do wykrywania marihuany i amfetaminy (po 30 sztuk każdego z nich)?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
75.	Czy w Pakiecie 10 poz. 2, 3 i 5 Zamawiający wymaga zaoferowania takich testów, które posiadają element identyfikujący każdy z wykrywanych narkotyków (w postaci skrótu lub symbolu) na powierzchni panelu testowego? Brak takich oznakowań może doprowadzić do błędnej interpretacji wyniku testu i do błędnego dobrania dalszej diagnostyki/leczenia.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
76.	Czy w Pakiecie 23 poz. 20 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
77.	Czy w Pakiecie 23 poz. 16 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
78.	Czy w Pakiecie 23 poz. 16 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	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.







	(prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	
79.	Czy w Pakiecie 23 poz. 16 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
80.	Czy w Pakiecie 23 poz. 16 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?	Zamawiający nie precyzuje wymagań w tym zakresie. Zamawiający wymaga parametrów produktu zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający dopuszcza wymienione rozwiązanie.
81.	Pakiet 11: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym min. 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%?	Zamawiający wymaga parametrów produktu zgodnie z treścią SIWZ.
82.	Pakiet 11: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.	Zamawiający nie precyzuje wymagań w zakresie instrukcji obsługi.
83.	Pakiet 11: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.	NIE, Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym.
84.	Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 11 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?	Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był realizowany przez podmiot posiadający zezwolenia określone przepisami prawa w tym zakresie. Warunki udziału w postępowaniu zostały określone w rozdziale V SIWZ.

Wykonała: Dorota Achcińska  
Dział Zamówień Publicznych  
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl  
tel. 58 52 47 518

dr n. ekon. Mariusz Kaszubowski

*Kaszubowski*  
Dyrektor

Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego  
im. prof. Tadeusza Bilikiewicza w Gdańsku

KIEROWNIK APTEKI

*Landsberg*  
Paulina Landsberg  
mgr farmacji



PODMIOT LECZNICZY  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA POMORSKIEGO

Adres siedziby: ul. Srebrniki 17, 80 – 282 Gdańsk  
tel. +48 58 52 47 505, fax 58 52 47 520,  
e-mail: szpital@wsp-bilikiewicz.pl

