



## SZPITAL SPECJALISTYCZNY CHOROBY PŁUC „ODRODZENIE”

im. Klary Jelskiej

UL. GŁADKIE 1, 34-500 ZAKOPANE

tel. 18/ 20 150 45,

fax. 18/ 20 146 32

e-mail: [administracja@szpitalodrodzenie.pl](mailto:administracja@szpitalodrodzenie.pl)

[www.szpitalodrodzenie.pl](http://www.szpitalodrodzenie.pl)

NIP: 736-14-54-134

REGON 0295171

A.ZP-271-9/20

Zakopane 2020-05-26

### WSZYSCY

**dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem**

Działając w oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), Zamawiający przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odp.: Nie, Zamawiający wymaga, aby produkt był zarejestrowany jako lek.**

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odp.: Nie, Zamawiający wymaga, aby produkt był zarejestrowany jako lek.**

3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92 Dobutaminum 250mg/5ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji x 5 amp i poz.93: Dobutaminum 250mg proszek do przygotowania r-ru do infuzji x 1 fiolka.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 92 i 93 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek – lek obcojęzyczny?

**Odp. Tak.**

#### 4. Dotyczy pakietów

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odp.: Tak, zgodnie z siwz.**

**Pytanie 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odp. Tak.**

**Pytanie 3** - 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)?

**Odp. Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę**

**Pytanie 4** – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odp. Tak.**

**Pytanie 5** – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (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?

**Odp. Tak.**

**Pytanie 6** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odp. Tak.**

5. Czy zamawiający dopuści w pak. 2 poz. 12 Nebbud 0,5mg/ml x 20 w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odp.: Tak. Odpowiednia zmiana treści siwz zostanie zamieszczona niezwłocznie na stronie internetowej Zamawiającego.**

6. Pytanie do pakietu 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dietę doustną: Nutridrink 4szt x125ml o kaloryczności 2,4 kcal/ml i zawartości białka 9,4g-9,6g/100ml (w zależności od smaku), spełniającą pozostałe zapisy SIWZ?

**Odp.: Tak. Odpowiednia zmiana treści siwz zostanie zamieszczona niezwłocznie na stronie internetowej Zamawiającego**

7. Pytanie do pakietu 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dietę doustną: Nutridrink Protein 4szt x125ml o kaloryczności 2,4 kcal/ml i zawartości białka 14g/100ml, spełniającą pozostałe zapisy SIWZ?

**Odp.: Tak. Odpowiednia zmiana treści siwz zostanie zamieszczona niezwłocznie na stronie internetowej Zamawiającego**

8. Pytanie do pakietu 5, pozycja 14 oraz 15

Czy w związku z przyjęciem międzynarodowej normy dla złączy wyrobów medycznych w żywieniu dojelitowym i wymianie złączy EnLock na EnFit Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 14 oraz 15 dopuści zestaw do żywienia dojelitowego z końcówką typu ENFit służący do połączenia opakowania z dietą ze zglębnikiem, umożliwiającą żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego za pomocą pompy odpowiednio w pozycji 14 pompy Flocare 800, natomiast w pozycji 15 pompy Flocare Infinity? Nowe złącze EnFit zapewnia zwiększenie bezpieczeństwa pacjenta żywionego dojelitowo. Zestawy ze złączem EnLock zostały wycofane ze sprzedaży.

**Odp.: Tak. Odpowiednia zmiana treści siwz zostanie zamieszczona niezwłocznie na stronie internetowej Zamawiającego**

9. Pytania do pakietu 5, pozycja 13

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 13 z pakietu 5, co pozwoli na przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów? Pozycja ta jako jedyna w pakiecie 5 nie dotyczy żywienia dojelitowego oraz nie jest sprzętem służącym do jego podaży.

**Odp.: Nie, ponieważ ten produkt służy do żywienia pacjenta , tak jak pozostałe produkty w tym pakiecie.**

10. **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w Pakiecie 12 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały

potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydźcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu, 4,5x 4,5 cm pakowany po 3 szt oraz 2,7 x 2,7 cm pakowany po 5 sztuk ( Hemopatch w kazdej wersji moze byc uzyty w postaci rolowanej )

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać 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 [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami

gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania.

Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznych zasad wskazanych w ustawie PZP ( w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych).

Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO.

**Odp. Nie. Produkt, o którym ma w pytaniu jest zupełnie innym produktem niż wymaga, potrzebuje Zamawiający.**

11. Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek w Pakiecie nr 8 poz. 5-9 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia ) oraz zabiegowych ( chirurgia )?

**Odp.: Zgodnie z siwz.**

12. Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek Pakiecie nr 8 poz. 5-9 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odp.: Zgodnie z siwz.**

13. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaferowany lek w Pakiecie nr 8 poz. 5-9 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odp.: Zgodnie z siwz.**

14. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.6? 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 rażąco strata po stronie Wykonawcy

**Odp.: Bez zmian.**

15. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.10? Wykonawca nie jest w stanie zagwarantować, że opakowania zewnętrzne będą zawierać dane wskazane w tym zapisie umowy. Na pewno dane takie są na opakowaniu leku, lecz niekoniecznie na opakowaniu transportowym.

**Odp.: Zgodnie z siwz, zważywszy że Zamawiający ma na myśli opakowanie producenta leku, a nie opakowanie transportowe**

16. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.62 Imipenem+Cylast.Ran.500mg+500mg\*1f.a30ml 1200 op.?

**Odp.: Tak, z odpowiednim przeliczeniem.**

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za i opakowanie w miejscu gdzie jednostką miary jest fiol. , amp. Sztuka itp.?

**Odp.: Tak, z odpowiednim przeliczeniem.**

18. Pakiet 1 poz.66 Czy Zamawiający dopuści Klacid inj. 500mg fiolka (LZ) gdyż taki jest dostępny?

**Odp.: Tak.**

19. Pakiet 1 poz.67 Czy Zamawiający dopuści postać tabl.powl.?

**Odp.:Tak.**

20. Pakiet 1 poz. 75 Czy Zamawiający dopuści Efferalgan Codeine\* 16tabl.mus.(2tu)NIII z odpowiednim przeliczeniem ,. Gdyż tylko taki preparat jest dostępny?

**Odp.: Tak, z odpowiednim przeliczeniem, zaokrąglone do pełnego opakowania.**

21. Pakiet 1 poz.116 Czy Zamawiający dopuści postać tabl..?

**Odp.: Tak.**

22. Pakiet 1 poz.129 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. O przedłużonym uwalnianiu?

**Odp.: Tak.**

23. Pakiet 1 poz. 145 Czy Zamawiający dopuści postać tabl.powl.?

**Odp.: Tak.**

24. Pakiet 1 poz. 188 Czy Zamawiający dopuści Metronidazol 0,5% Polpharma 100ml(poj)LZ w ilości 200 opakowań ( po przeliczeniu)?

**Odp.: Tak, po odpowiednim przeliczeniu ( 50x40=2000 szt.)**

25. Pakiet 1 poz. 199 Czy Zamawiający dopuści postać tabl.powl.?

**Odp.:Tak.**

26. Pakiet 1 poz.201 Czy Zamawiający dopuści Nystatyna TEVA zaw2.784.000jm/5,8g 28ml! ( zmiana opakowania przez producenta).

**Odp.: Tak.**

27. Pakiet 1 poz. 226,227 Czy Zamawiający dopuści postać tabl.powl.?

**Odp.: Tak.**

28. Pakiet 1 poz. 230 Czy Zamawiający dopuści Plofed 1% 10mg/ml 20ml \* 5fiol. WZF LZ?

**Odp.: Tak.**

29. Pakiet 1 poz.230 Czy Zamawiający dopuści Propofol-Lipuro 5mg/ml 20ml\*5amp. LZ?

**Odp.: Tak.**

30. Pakiet 1 poz. 286 Czy Zamawiający dopuści postać tabl. drażowana.?

**Odp.: Tak.**

31. Pakiet 2 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści postać ampułka?

**Odp.: Tak.**

### **32. Pytanie 1:**

do treści wzoru umowy: § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydłużenie terminu dostarczenia towaru wolego od wad do „5 dni roboczych ” od chwili otrzymania powiadomienia o reklamacji dla asortymentu zawartego w zadaniu nr 14, bez ponoszenia przez Zamawiającego dodatkowych kosztów?

**Odp.: Bez zmian.**

### **33. Pytanie 2:**

do treści wzoru umowy: §8

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę ?**

i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 8 ust. 2a i ust.6 nowego brzmienia:

2. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

a) W przypadku opóźnienia realizacji dostawy przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki obciąża się Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,25 % wartości brutto zamówionej partii.

6. W przypadku odstąpienia od umowy jednej ze stron, strona winna odstąpienia zapłaci drugiej karę umowną w wysokości 5 % łącznej wartości brutto pakietu, którego dotyczy, określonej w § 4 umowy?

**Odp.: Bez zmian.**

**34. Pytanie 3:**

do treści projektu umowy: § 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 6 umowy dodatkowego zapisu ust. 9 o treści: „Przed odstąpieniem od umowy w całości lub części **Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.**”?

**Odp.: Bez zmian.**

**35. Pytanie 4:**

do formalności jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

**Odp.: Na pisemny wniosek Wykonawcy przesłany drogą elektroniczną Zamawiający może przesłać umowę na adres Wykonawcy.**

36. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10mg/ml r-r do wstrzyk. lub infuzji x 5 amp. a 5ml w pakiecie nr 1 Dostawa leków, poz. 33 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odp.: Nie wymaga.**

37. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 Dostawa leków, poz. 14 (Bupivacainum inj. 0,5% x 5 fiol. a 4 ml Heavy) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, 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 (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odp.: Nie wymaga.**

**38. Pytanie nr 1**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 6 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 68g, elektrolity, glukozę 240g, azot 11,2g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii białkowej 17600kcal, energii całkowitej 2030 kcal – Multimel N6 - 900E 2000 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odp.: Nie.**

**39. Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie nr 6, w pozycjach: 2 aby zaferowane worki 3-komorowe do żywienia pozajelitowego, zawierały emulsję tłuszczową mającą w składzie oliwę z oliwek? W przypadku zaferowania worka 3 komorowego bazującego jedynie na emulsji oleju sojowego, może w stosunku do worka 3 komorowego mającego w składzie emulsję tłuszczową zawierającą oliwę z oliwek, mieć zbyt dużą ilość nienasyconych kwasów tłuszczowych, zbyt małą ilość alfa-tokoferolu, zbyt dużą ilość metabolitów przemian tlenowych, mogą także powodować zachwianie struktury błon komórkowych, oraz zwiększoną syntezą prozapalnych leukotrienów i prostaglandyn. Dodatkowo bazując na badaniach (1. Driscoll DF, et al. Clin Nutr. 2001;20(2):151-157, 2. Pironi L, et al. Nutrition. 2003;19(9):784-788, 3. Eritsland J. Am J Clin Nutr. 2000;71(suppl 1):197S-201S), emulsje z dużą ilością wielonienasyconych kwasów tłuszczowych są bardziej podatne na zjawisko koalescencji i peroksydacji, co w konsekwencji może prowadzić do uszkodzenia narządów, w tym: serca (np. uszkodzenie mięśnia sercowego (wg badań 1. Kannan M, et al. Exp Biol Med. 2004;229(6):553-559, 2. Yesilbursa D, et al. Heart Vessels. 2006;21(1):33-37), układu nerwowego (wg badania Endo H, et al. J Cereb Blood Flow Metab. 2007;27(5):975-982. Nerek, płuc, wątroby i układu krwiotwórczego (wg badań Himmelfarb J, et al. J Am Soc Nephrol. 2004;15(9):2449-2456, Hammerschmidt S, et al. Curr Resp Med Rev. 2006;2(1):39-52, Cogger VC, et al. Pharmacol Toxicol. 2001;89(6):306-311, Ambrosio G, et al. Cardiovasc Res. 1997;34(3):445-452. ). Według badań (1. Goulet O, et al. Am J Clin Nutr. 1999;70(3):338-345, 2. Sala-Vila A, et al. Curr Opin Clin Nutr Metab Care. 2007;10(2):165-174). Emulsja tłuszczowa bazująca na oliwie z oliwek zawiera niemal trzykrotnie mniej kwasów wielonienasyconych niż emulsje tłuszczowe oparte na oleju sojowym.

**Odp.: Zgodnie z siwz.**

**40. Pytanie nr 3**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 6 poz.3,6 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozy 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie 600 szt preparatu Cernevit w pak.6 poz.3,6 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. Obecny opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia składowanie ofert konkurencyjnych.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odp.: Nie, zgodnie z siwz.**

**41. Pytanie nr 4**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 6 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzującego się zwiększoną zawartością cynku 153 µmol/10ml, zmniejszoną zawartością miedzi 4,7 µmol/10ml, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt 10ml roztworu w ampule ( ilość sztuk w opakowaniu 10 ) ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odp.: Nie, zgodnie z siwz.**

42. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odp.: Tak.**

43. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odp.: Tak.**

44. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odp.: Tak, za wyjątkiem pozycji, w których Zamawiający wyraźnie zastrzegł "nie zamieniać"**

45. Pak. Nr 1 poz. Nr 35- azithromycinum proszek \*5 fiolek - zakończona produkcja , prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odp.: Należy wycenić ostatnio dostępny produkt z adnotacją „zakończona produkcja, do wyczerpania zapasów”.**

46. Pak. Nr 1 poz. Nr 51 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odp.: Tak.**

47. Pak. Nr 1 poz. Nr 51 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.?

**Odp.: Tak.**

48. Pak. Nr 1 poz. Nr 58 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie \* 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Tak.**

49. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 62. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odp.: Nie wymaga.**

50. Pak. Nr 1 poz. Nr 79- collodium 4% - problem z dostępnością , prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odp.: Należy wycenić ostatnio dostępny produkt z adnotacją „problem z dostępnością”.**

51. Pak. Nr 1 poz. Nr 87 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w tabletkach powlekanych, celem zaferowania korzystnej oferty cenowej?

**Odp.: Tak.**

52. Pak. Nr 1 poz. Nr 92- dobutaminum koncentrat \* 5 amp - problem z dostępnością , prosimy o

wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odp.: Należy wycenić ostatnio dostępny produkt z adnotacją „problem z dostępnością”.**

53. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 180,181. 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?

**Odp.: Nie wymaga.**

54. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 188. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania 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?

**Odp.: Nie wymaga.**

55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 1 poz. 201 Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 30 op . Producent Teva zmienił obecnie wielkość opakowania na 28 ml i to jest teraz jedyny dostępny produkt.

**Odp.: Tak.**

56. Pak. Nr 1 poz. Nr 223 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania \* 48 sasz. 2 op, celem zaferowania korzystnej oferty cenowej?

**Odp.: Tak.**

57. Pak. Nr 1 poz. Nr 223 - Czy zamawiający wymaga zaferowania 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?

**Odp.: Nie wymaga.**

58. Pak. Nr 1 poz. Nr 224- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania \* 50 sasz. 1 op, celem zaferowania korzystnej oferty cenowej?

**Odp.:Tak.**

59. Pak. Nr 1 poz. Nr 224 - . Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odp.: Treść pytania nie dotyczy poz. 224.**

60. Pak. Nr 1 poz. Nr 237- ranitidinum 50mg/5ml - problem z dostępnością , prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odp.: Należy wycenić ostatnio dostępny produkt z adnotacją „problem z dostępnością”.**

61. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 251. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

**Odp.: Tak.**

62. Dotyczy: zadanie nr 1 poz. 259- streptomycin sulphate inj \*1 fiol (zakończona produkcja w postaci fiołki) -prosimy o możliwość zaferowania leku w dostępnej postaci amp na czasowe pozwolenie MZ.

**Odp.: Tak.**

63. Pak. Nr 1 poz. Nr 278 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.?

**Odp.: Tak.**

64. Pak. Nr 2 poz. Nr 12 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci amp, celem zaferowania korzystnej oferty cenowej?

**Odp.: Tak.**

65. Pak. Nr 2 poz. Nr 14 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci amp, jedyny dostępny produkt na rynku?

**Odp.: Tak.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż powyższe pytania i odpowiedzi, wyjaśnienia do siwz, stanowią jej integralną część, a przy tym z uwagi na ich zakres i charakter oraz termin wprowadzenia nie wpływają na konieczność przedłużenia terminu składania ofert.

**Zastępca Dyrektora  
Ds. Administracji i Pielęgniarstwa  
mgr Helena Brzozowska**