



WSS/DZP/576/AK/19

Tychy, 14.05.2019r.

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na  
Dostawa leków, produktów diagnostycznych i materiałów aptecznych  
Nr sprawy 13/19/ZP/PN**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

**Zestaw pytań nr 1**

**Pytanie nr 1**

Pakiet nr 27

Pozycja 140

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ? sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zestaw pytań nr 2**

**Pytanie nr 1**

do treści SIWZu pkt.5, strona 2 i Formularza asortymentowo-cenowego

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu Nr 27 poz. 69 („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz.69 pakietu nr 27 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez „(...)” w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

**MEGREZ Sp. z o.o.**

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 87 203 050,00 zł



Pakiet nr 27 obejmuje aktualnie 470 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania nr 27 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałyby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w „(...)”.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu na lek Brilique 90mg.

**Zestaw pytań nr 3**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Tak w przypadku gdy wskazana postać leku nie jest produkowana.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Tak. Wyraża zgodę

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Tak. Wyraża zgodę

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:**

Tak. Do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

**Odpowiedź:**

Tak, z zachowaniem wskazanej dawki leku.

**Pytanie nr 6**

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?

**Odpowiedź:**

Zastąpić innym producentem/ jeśli jest to możliwe/. Jeśli nie podanie ostatniej ceny z możliwością zakupu produktu, gdy jego produkcja zostanie wznowiona.

**Zestaw pytań nr 4****Dotyczy pakiet 33 pozycja 27****Pytanie nr 1**

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?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza., wymaga produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Zestaw pytań nr 5****Pytanie nr 1****Zadanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści wapno w opakowaniu a'5 kg?

**Odpowiedź:**

Tak. Dopuszcza opakowania a'5 kg

**Zestaw pytań nr 6****Pytanie nr 1**

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 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 dożylniej?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 2**

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1. 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?.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 3**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 37. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody

**Pytanie nr 4**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 39. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 5**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 54. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw, 200ml, but. 240ml

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

**Pytanie nr 6**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 69. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 7**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 85. Czy Zamawiający dopuści wycenę 17 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.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 8**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 121 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku na jednorazowe zezwolenie MZ

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

**Pytanie nr 9**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 145. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

**Pytanie nr 10**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 167. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgodny

**Pytanie nr 11**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 179. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

**Odpowiedź:**

Tak dopuści.

**Pytanie nr 12**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 212. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę suplementu diety w dawce 610 mg a 315 mgK ?

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 13**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 319 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zawiesiny po 100 ml – 3 op. Brak produkcji po 140 ml

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

**Pytanie nr 14**

Dotyczy pakietu nr 27 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.420 i 421 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

Tak wymaga.

**Pytanie nr 15**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 142,214,354,391,443. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie leków do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 16**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 79,170,308,378,450 W związku z brakiem produkcji, brak zamiennika, proszę o wykreślenie lub wydzielenie leków do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 17**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 17. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

**Odpowiedź:**

Tak dopuszcza.

**Pytanie nr 18**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 26. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 19**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 64. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 20**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 69 Zakończona produkcja po 50 ml . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę po 100 ml 10 op.

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem.

**Pytanie nr 21**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 15,36,71. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie leków do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu natomiast można zastąpić innym producentem/ jeśli to możliwe. Jeśli nie podanie ostatniej ceny z możliwością zakupu produktu, gdy jego produkcja zostanie wznowiona.

**Pytanie nr 22**

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?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Nie wyraża zgody za wyjątkiem braku w produkcji we wskazanej formie.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

### **Zestaw pytań nr 7**

#### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w par 4.11 oraz 4.12 ma na myśli dzień, czy konkretną godzinę dostawy? Czy Zamawiający w par. 4.11 oraz 4.12 zrezygnuje z wymogu powiadamiania Zamawiającego o terminie dostawy? Przy tak krótkim umownym terminie uzgadnianie dokładnego terminu wydaje się zbędne, bo dzień dostawy jest oczywisty - nadto z uwagi na liczbę dostaw w danym dniu Wykonawca nie jest w stanie umówić się na określoną godzinę dostawy, ani tym bardziej podać jej dzień wcześniej.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w par. 7.2.a zamiast naliczania kar od wartości umowy naliczać je będzie od wartości danej dostawy? Obecne zapisy grożą naliczeniem kar w wysokości rażąco wygórowanej.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Zestaw pytań nr 8**

#### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie w pakiecie nr 3 poz. 51 terminu dostawy do 6 tygodni, ze względu, iż lek Gardenal sprowadzany jest w ramach importu docelowego ?

#### **Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

### **Zestaw pytań nr 9**

#### **Pytanie nr 1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 27 poz. 221 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium 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?  
W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu i badania.

#### **Odpowiedź:**

Tak dopuszcza. Produkt leczniczy zarejestrowany jest jako lek.

### **Zestaw pytań nr 10**

#### **Pytanie nr 1**

Par. 4 ust. 10 umowy – Prosimy o potwierdzenie, że wymóg dostarczania produktów NA RATUNEK w ciągu 24 godzin od zamówienia nie dotyczy Pakietu 5, ponieważ paski do glukometrów nie należą do produktów dostarczanych na ratunek.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza iż powyższy wymóg nie dotyczy pakietu nr 5.

## Zestaw pytań nr 11

### (Dotyczy pakietu nr 5 pozycja nr 1, 2, 3, 4 oraz pakiet nr 6, pozycja nr 1, 2)

#### Pytanie nr 1

Z uwagi na dokonane przez Zamawiającego w postępowaniu przetargowym ograniczenie konkurencji do wyrobu konkretnego producenta dla pakietu nr 5, pozycja nr 1,2,3,4 oraz pakietu nr 6, pozycja nr 1,2 wnosimy o przestrzeganie przez Zamawiającego przepisu zawartego w art. 29 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych. Konkretyzując, wnosimy o: dopuszczenie pasków testowych kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: paski, które nie potrzebują kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7µl;kalibrowany do osocza;pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl ;funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo);część paska testowego na zewnątrz z automatu czny wyrzutem po pomiarze ( funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksyliny;

#### Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pasków kompatybilnych z glukometrami opisanymi w SIWZ.

#### Pytanie nr 2

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie.

Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

#### Odpowiedź:

Zamawiający w tym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

#### Pytanie nr 3

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga pasków podlegających refundacji.

#### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

#### Odpowiedź:

Zamawiający w tym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.



**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w tym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca krew znajdowała się na szczycie paska testowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w/w kapilarę zasysającą.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GOD, który nie interferuje m.in. z ksylozą, fruktozą, maltozą, paracetamolem?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania 4°C - 40°C?

**Odpowiedź:**

Nie wymaga.

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wymaga glukometr z dożywotnią gwarancją?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w tym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada pamięć minimum 350 pomiarów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w tym postępowaniu zakupuje paski do glukometrów a nie glukometry.

## **Zestaw pytań nr 12**

### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 oczekuje opakowań z dwoma równymi płaskimi sterylnymi portami niewymagającymi dezynfekcji, zabezpieczonych zrywalną folią?

### **Odpowiedź:**

Tak oczekuje.

## **Zestaw pytań nr 13**

### **Pytanie nr 1**

#### **Pakiet nr 7, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żel znieczulającego z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych o pojemności 12,5 g x 25 szt.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie nr 2**

#### **Pakiet nr 7, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żel znieczulającego z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych o pojemności 8,5 g x 25 szt.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie nr 3**

#### **Pakiet nr 7, poz. 1, 2**

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny o działaniu alergennym?

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia bez zastosowania dodatkowych substancji konserwujących.

3/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje żelu w sterylnym harmonijkowym aplikatorze zapewniający doskonałą obsługę i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiający dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości?

4/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma mieć działanie bakteriobójcze i znieczulające i ma zawierać w swoim składzie chlorowoderek lidokainy 2% i dwuchlorowoderek chlorhexydyny 0,05%, tak jak obecnie stosowany?

### **Odpowiedź:**

**Ad 1)** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Ad 2)** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Ad 3)** Tak, oczekuje.

**Ad 4)** Tak.

## **Zestaw pytań nr 14**

### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 6, zapisu projektu umowy – par. 4 pkt 10 - dotyczącego terminu dostaw „na ratunek”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

## Zestaw pytań nr 15

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 27 poz. 221 w przedmiotowym postępowaniu:**

### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aktualnie stosowanego 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie nr 2**

Czy 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

### **Odpowiedź:**

Tak wymaga.

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 27 poz. 223 w przedmiotowym postępowaniu:**

### **Pytanie nr 4**

Czy 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 27 poz. 425 w przedmiotowym postępowaniu:**

### **Pytanie nr 5**

Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ nazwy własnej środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę, występującego w tej samej postaci i obejmującego takie same wskazania do stosowania?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 i w Pakiecie 6 w przedmiotowym postępowaniu:**

**Pytanie nr 6**

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne glukometrów będące zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, tym samym specyfikuje w każdej z w/w pozycji wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy – gdyż wyprodukowanie innych pasków kompatybilnych z tymi glukometrami oznaczałoby nielegalne naruszenie praw patentowych wskazanego producenta - co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty, samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i zaferowaniem kompatybilnych płynów kontrolnych) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi łośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów GlucoDr. auto (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i zaferowaniem kompatybilnych płynów kontrolnych), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga pasków kompatybilnych z glukometrami opisanymi w SIWZ.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i zaferowaniem kompatybilnych płynów kontrolnych) charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po

otwarciu pojedynczej fiołki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zestaw pytań nr 16**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 produktu leczniczego Imipenem/ Cilastatin, 500 mg + 500 mg w opakowaniu 10 fiołek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 3 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 4 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 11 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 13 oraz 14 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 41 produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 44 oraz 45 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 19 w pozycji 47 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający w Pakiecie 19 w pozycji 48 ma na myśli produkt NaCl 0,9% 5 ml w ilości 20 opakowań po 20 ampułek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje iż wymaga NaCl 0,9% 5 ml w ilości 20 opakowań po 1 ampułce.

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 19 w pozycji 59 oraz 60 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 19 w pozycji 64-72 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 19 w pozycji 84 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 19 w pozycji 85 oraz 86 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 20 w pozycji 1-5 produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 15**

Czy w Pakiecie 20 Zamawiający oczekuje opakowań z dwoma portami różnej wielkości, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

### **Pytanie nr 16**

Dotyczy § 5 ustęp 2 umowy. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający zaakceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

### **Pytanie nr 17**

Dotyczy wzoru umowy dostawy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 7 ustęp 2 punkt c umowy i ustanowi karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu umowy?

W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi zmiany.

### **Zestaw pytań nr 17**

Dot. Pakiet 3

#### **Pytanie nr 1**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 13 do 20 i utworzy nowy pakiet 3A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?
2. Czy Zamawiający poprzez użycie słowa „zestaw” ma na myśli zestaw do podawania leku? Bardzo prosimy o określenie jakie produkty i w jakiej ilości mają wchodzić w skład jednego zestawu.

#### **Odpowiedź:**

**Ad 1)** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Ad 2)** Zestaw – 1 fiolka + 1 spike + 10 ampułkostrzykawek

### **Zestaw pytań nr 18**

#### **Pytanie nr 1**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §4 ust.5,6 i §10 ust.1 pkt a) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie odstąpi od wskazanych zapisów.

#### **Pytanie nr 2**

Do treści §4 ust.14 i §7 ust.2 pkt d) projektu 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:**

Zamawiający nie wprowadzi zmiany.

**Pytanie nr 3**

Do treści §5 ust.2 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust.2 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."

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w umowie.

**Pytanie nr 4**

Do §7 ust.2 ppkt a) projektu umowy. Wnosimy o zmianę wysokości ewentualnych kar za opóźnienie dostawy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% za każdy dzień opóźnienia liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, bez górnego limitu kwotowego 10 zł za każdy dzień opóźnienia

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi zmiany.

**Pytanie nr 5**

Do §7 ust.2 ppkt b) projektu umowy. Wnosimy o zmianę wysokości ewentualnych kar za opóźnienie rozpatrzenia reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% za każdy dzień opóźnienia reklamacji ale liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zareklamowanego zamówienia, bez górnego limitu kwotowego 10 zł za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi zmiany.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §7 ust.2 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi zmiany.

**Pytanie nr 7**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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 (dotyczy zapisów §10 ust.1 ppkt c) projektu umowy)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 8**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź:**

Nie.



**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczeń.

**Zestaw pytań nr 19**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 13 pozycja 18 oraz pakiecie 28 pozycja 21 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie w pakiecie 28 pozycja 21 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej?

**Odpowiedź:**

Tak dopuszcza.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie w pakiecie 28 pozycji 21 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:**

Tak dopuszcza.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 pozycja 18 równoważne igły 30 G x 8 mm kompatybilne ze wszystkimi penami dostępnymi na rynku, konfekcjonowane w opakowaniu 100 szt. ?

**Odpowiedź:**

Tak dopuszcza.

## Zestaw pytań nr 20

### Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający uzna za spełnianie warunku dot. zdolności technicznej lub zawodowej przy wykazaniu zrealizowania dostawy na wyroby medyczne w zakresie pakietu 17? Przedmiot zamówienia zawarty w pakiecie 13 (wapno sodowane) jest wyrobem medycznym.

#### Odpowiedź:

Tak Zamawiający uzna powyższe.

#### Pytanie nr 2

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2a) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia jednostkowego, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy częściowej”

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

#### Pytanie nr 3

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2b) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,1% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji”

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

#### Pytanie nr 4

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2c) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części danego pakietu, w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet, bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

#### Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu §4 ust. 5 wzoru umowy poprzez dodanie zdania o następującym brzmieniu „z zastrzeżeniem, że ograniczenie zamówień asortymentu będącego przedmiotem niniejszej umowy nie będzie większe niż 20% wartości/ ilości asortymentu wskazanego w niniejszej umowie.”?

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

#### Pytanie nr 6

Prosimy o wykreślenie zapisów §9 ust. 3 wzoru umowy.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

#### Pytanie nr 7

Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

**Pytanie nr 8**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie §4 ust. 10 wzoru umowy w zakresie pakietu 13. Asortyment będący przedmiotem zamówienia pakiecie 17 nie jest lekiem i nie jest niezbędny do ratowania życia, ponadto posiada wskaźnik poziomu zużycia w związku z czym możliwe jest wcześniejsze przewidzenie potrzeby jego zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 17 – wyrób medyczny.

**Zestaw pytań nr 21****Dotyczy wszystkich pakietów****Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie. Oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pod pakietem pozycjami dotyczącymi konkretnych wymagań?

**Odpowiedź:**

Tak w przypadku gdy wskazana postać leku nie jest produkowana.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Tak wyraża zgodę.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

**Odpowiedź:**

Tak, z zachowaniem wskazanej dawki leku.

**Pytanie nr 5**

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?

**Odpowiedź:**

Zastąpić innym producentem/jeśli jest to możliwe/. Jeśli nie podanie ostatniej ceny z możliwością zakupu produktu, gdy jego produkcja zostanie wznowiona.

**Pytanie nr 6**

Dotyczy Pakietu 12, poz. 5,6,7. Z uwagi na postępowanie się przez Zamawiającego nazwami handlowymi wymaganych preparatów, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny również innych preparatów zawierających fentanyl, np. Matrifen.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 7**

Dotyczy Pakietu 12, poz. 10,11 Wymagane preparaty konfekcjonowane są w opakowaniach handlowych, a 5 fiolek. Prosimy o dopuszczenie wyceny adekwatnie – 1 op. i 5 op. ( po przeliczeniu ).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 8**

Dotyczy Pakietu 12, poz. 36 Wymagany preparat ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 9**

Dotyczy Pakietu 13, poz. 6 Wymagany preparat ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 10**

Dotyczy Pakietu 13, poz. 18 Zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny lgieł SURIMED 30G 0,3mm\*8mm w opakowaniu handlowym a 100 szt, w ilości 100 op. Umożliwi to zaoferowanie korzystniejszej ceny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 11**

Dotyczy Pakietu 15, poz. 17 Wymagany preparat (proszek + rozp.) ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji, tudzież dopuszczenie do wyceny preparatu Voriconazol inj. 200mg\* 1 fiołka, który jest dostępny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 12**

Dotyczy Pakietu 21, poz. 21,22 Z uwagi na posługiwanie się nazwami handlowymi z przypisanymi im dawkami leku, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparatu dwuskładnikowe – Rifampicyna + Isoniazid?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 13**

Dotyczy Pakietu 21, poz. 26 Prosimy o doprecyzowanie dawki oraz postaci leku.

**Odpowiedź:**

Tabletki powlekane w dawce 500 mg x 16 tabl. Powl.

**Pytanie nr 14**

Dotyczy Pakietu 21, poz. 29 Z uwagi na posługiwanie się nazwami handlowymi z przypisanymi im dawkami leku, prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Biofuroksym 1,5g inj. – Preparat Tarsime jest obecnie na długotrwałych brakach producenckich.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 15**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 27 Z uwagi na posługiwanie się nazwami handlowymi, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparatu zawierający w swym składnie m.in. dexpanthenol ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli panthenol.

**Pytanie nr 16**

Czy w Pakiecie 27, pozycja 39, Zamawiający wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako: 10 fiolek cefuroxymu 50mg i 10 jałowych igieł (18G x 1,5'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego chirurgii zaćmy?

**Odpowiedź:**

Tak wymaga.

**Pytanie nr 17**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 69 Zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny preparatu Brilique w tabl. powl.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 18**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 69 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, gdyż Brilique w formie tabletek uleg. rozp. w jamie ustnej jest dystrybuowany wyłącznie przez Producenta Astra-Zeneca.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 19**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 71 Zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny preparatu Calciosel 10% (Calcio gluconato) 5amp. a 10ml. Inne preparaty na chwile obecną nie są dostępne na rynku polskim (braki producenckie).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 20**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 108 Wymagany preparat ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 21**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 140 Zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny preparatu Rectanal 150ml x 20szt.. Umożliwi to przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 22**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 142 Wymagany preparat ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 23**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 199 Zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny preparatu Hydroxyzinum 10mg/5ml syrop a 200ml, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych – 475 op.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 24**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 214 Wymagany preparat ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 25**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 232 Wymagany preparat ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 26**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 273 Wymagany preparat (nazwa handlowa) ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość wyceny preparatu Lincocin 1 fiol. a 2ml – 800 opakowań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Lincocin.

**Pytanie nr 27**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 283 Prosimy o doprecyzowanie pojemności / dawki w ampułce wymaganego preparatu.

**Odpowiedź:**

Nimbex 2 mg / ml 5 amp a 5 ml

**Pytanie nr 28**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 293 Zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny preparatu Dermovate maść a 25g, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych – 24 op.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 29**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 319 Zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny preparatu a 100ml , z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych – 3 op.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 30**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 347, 348 Z uwagi na posługiwanie się nazwami handlowymi, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparatu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jakie ustnej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie określa postaci leku.

**Pytanie nr 31**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 354 Wymagany preparat jest na długotrwałym braku produkcji i na chwilę obecną nie jest planowane wznowienie. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o jego braku.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 32**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 391 Wymagany preparat ma zakończoną produkcję. Prosimy o wykreślenie pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji.

**Odpowiedź:**

Wpisanie ceny i informacja brak produkcji z możliwością realizacji zamówienia, gdy zostanie wznowiona produkcja.

**Pytanie nr 33**

Dotyczy Pakietu 27, poz. 425 Z uwagi na posługiwanie się nazwami handlowymi, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparatu Trilac plus krople 5ml? Tylko taki preparat jest obecnie dostępny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 34**

Dotyczy Pakietu 29, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Sojourn 250ml (Sevofluranum) płyn wziewny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

Ponadto Zamawiający informuje, iż Wykonawca na czas trwania umowy zobowiązuje się użyć parowniki w ilości 4 sztuk.

**Zestaw pytań nr 22**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Pakiet 1, poz. 8 (Marcaine Spinal Heavy 0,5%/ 4ml x 5 fiol.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający Pakiet 33, poz. 10 (Bupivacaine Spinal 0,5% Heavy x 5 fiol.) **wymaga zaoferowania 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)

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Ponadto Zamawiający informuje iż zmodyfikował zapisy w SIWZ, w załączniku nr 1 – formularz asortymentowo - cenowy który znajduje się do pobrania na stronie internetowej [www.bip.szpitalmegrez.pl](http://www.bip.szpitalmegrez.pl).**

Zamawiający informuje, iż zachodzą przesłanki opisane w art. 12a ust. 1 ustawy, w związku z czym ustala nowe terminy składania i otwarcia ofert oraz wadium tj.

- Oferty oraz wadium należy składać do dnia 30.05.2019r., do godziny 11:00
- Otwarcie ofert odbędzie się dnia 30.05.2019r., o godzinie 12:00, w pokoju 1.22A Dział Zamówień Publicznych.

KIEROWNIK DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
RÓWNOCZEŚNIE PEŁNIĄCA OBOWIĄZKI KIEROWNKA  
DZIAŁU ORGANIZACYJNO-PRAWNEGO  
Karolina Filipowska