

ZAMAWIAJACY;

Prudnickie Centrum Medyczne S. A. w Prudniku
ul. Szpitalna 14, 48-200 Prudnik
Tel.77/4067890

WYJAŚNIENIA/MODYFIKACJE DO SIWZ

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015r., poz. 2164 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, o wartości zamówienia przekraczającej wyrażoną w złotych równowartości kwoty 209 000 euro, określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp,

Prudnickie Centrum Medyczne Spółka Akcyjna w Prudniku informuje, że w postępowaniu na:

„Sukcesywna dostawa leków, mleka oraz preparatów do żywienia dojelitowego dla Prudnickiego Centrum Medycznego S.A. w Prudniku.”

Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1.

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości 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), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedz 1.

Ad 1. Nie. Zamawiający nie dopuszcza.
Ad 2. Nie Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania 2.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz.141 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* (inaczej: LGG; działanie szczepu potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w zapewniającym wysoką aktywność stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Opublikowane rekomendacje Europejskiego Towarzystwa Gastroenterologii, Hepatologii i

Żywienia Dzieci (ESPGHAN) zalecają stosowanie bakterii gatunku *Lactobacillus rhamnosus* jako probiotyku o klinicznie potwierdzonych właściwościach (Szajewska i wsp., JPGN 2016;62: 495–506). Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:

- a. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.
- b. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
- c. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
- d. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
- e. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz. 210 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych szczepów bakterii probiotycznych, będących produktem i wyłącznym, zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję do preparatu tego producenta (wytworzenie preparatu z takimi szczepami przez innego producenta oznaczałoby naruszenie praw patentowych) prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym, w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedzi 2.

Poniższe odpowiedzi dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz.141 w przedmiotowym postępowaniu:

Ad 1. Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Kolejna odpowiedź dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13 poz. 210 w przedmiotowym postępowaniu:

Ad. 2. Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 3.

Dotyczy: 1/IV/2017, Pakiet 3, ilość pozycji 51, pozycja 31

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego

zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31 z Pakietu 3 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedzi 3.

Dotyczy: 1/IV/2017, Pakiet 3, ilość pozycji 51, pozycja 31

Ad. 1. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 2. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania 4.

1. Dotyczy Pakietu 1, poz. 38. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów, a co za tym idzie przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.
2. Dotyczy Pakietu 3, poz. 49. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów, a co za tym idzie przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
5. **Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? 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)?**
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?
7. Zamawiający jako jedno z kryteriów wyznaczył dostawę w dniach (waga 30%). Prosimy o podanie minimalnego oraz maksymalnego terminu dostawy punktownego w tym konkretnym kryterium.

8. Zamawiający jako jedno z kryteriów wyznaczył dostawę CITO w godzinach (waga 10%). Prosimy o podanie minimalnego oraz maksymalnego terminu dostawy punktowanego w tym konkretnym kryterium.

Odpowiedzi 4

- Ad. 1. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad. 2. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad. 3. Zamawiający wyraża zgodę jeżeli nie spowoduje to zmiany drogi podania leku.
- Ad. 4. Tak. Zamawiający wyraża zgodę
- Ad. 5. Zamawiający wyraża zgodę. Należy podać pełne ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.
- Ad. 6. Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zakończeniu produkcji.
- Ad. 7. Zamawiający wymaga podania terminu dostawy w dniach nie dłuższego niż do 3 dni. Sposób obliczenia punktów w tym kryterium jest określony we wzorze zawartym w SIWZ.
- Ad. 8. Zamawiający wymaga podania terminu dostawy na cito w godzinach nie dłuższego niż do 24 godzin. Sposób obliczenia punktów w tym kryterium jest określony we wzorze zawartym w SIWZ.
-

Pytanie 5.

1. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 1/IV/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 13, w pozycjach 141 oraz 210 dotyczących „LACTOBACILLUS RHAMNOSUS LCR35 1 MLD CFU dla wcześniaków, noworodków z cesarskiego cięcia, proszek do sp. zaw. doustnej x 30 kaps. Otwieranych/Preparat probiotyczny dla niemowląt, dzieci i dorosłych zawierający Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052, kapsułka zaw. 2 MLD CFU bakterii kw. mlekowego x 200 szt. w opakowaniu” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedz 5.

- Ad. 1. Zamawiający dopuszcza tylko dla pozycji 210.
-

Pytania 6.

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 13 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inh. z nebuliz. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Zapytanie 2:

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 13 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inh. z nebuliz. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?**

Zapytanie 3:

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 13 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inh. z nebuliz. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?**

Zapytanie 4:

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 13 poz. 41, 42 i 43 (Budesonide zawiesina do inh. z nebuliz. 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojem. a 2 ml) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?**

Odpowiedzi 6.

Ad Zapytanie 1:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 2:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 3:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Zapytanie 4:

Zamawiający nie wymaga.

Pytania 7.

1. Prosimy o dopisanie do §5 ust.3 projektu umowy:"...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 ppkt b) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie.

Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie załatwienia reklamacji w wysokości nie większej niż 2% wartości zareklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

4. Do treści §7 ust.2 projektu umowy. Prosimy o zmniejszenie wymiaru ewentualnej kary do 10% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie.
5. Do treści §7 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
6. Pytanie do rozdziału XII pkt 2 SIWZ - kryterium oceny ofert w zakresie trzeciego kryterium t.j. terminu dostaw na "cito". Czy ze względu na zwiększenie konkurencyjności, a co za tym idzie zwiększenie ilości potencjalnych Wykonawców, Zamawiający ustali minimalny czas na dostawę "na cito" na poziomie 7 godzin?
7. 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?
8. 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 wiarygodności 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.).

Odpowiedz 7.

- Ad. 1. Zamawiający uzupełni zapis.
- Ad. 2. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.
- Ad. 3. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.
- Ad. 4. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.
- Ad. 5. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.
- Ad. 6. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.
- Ad. 7. Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.
- Ad. 8. W toku trwania umowy przetargowej Zamawiający nie 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.) w związku z powyższym Zamawiający nie wyraża zgody na stosowanie zabezpieczeń cywilnoprawnych w tym zakresie.

Pytania 8.

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?
2. 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 leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz butelki-worek, pojemnika-ampułki,flakon-KabiPac(KabiClear) i odwrotnie?
3. 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 wycenić go wcale?
4. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.
5. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
6. Dotyczy Część 1 pozycja 14, czy Zamawiający miał na myśli Fenactil, 50 mg/2 ml, roztw.do wstrz.,10amp CHLORPROMAZINUM P 1-D 0,05 G, ponieważ dawka 25MG/5ML a 2ML x 10 AMP.nie istnieje?
7. Dotyczy Część 1 pozycja 22,czy Zamawiający miał nam myśli dawkę 250mg,pr.d/sp.roz.d/inf,1fiol(liof) DOBUTAMINUM P 1-D 0,25 G?
8. Dotyczy Część 1 pozycja 35 , czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z butelki na opakowanie KabiClear ?
9. Dotyczy Część 1 pozycja 36 , czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z butelki na opakowanie KabiPac ?
10. Dotyczy Część 1 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowanie x 5 w ilości 24 z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?
11. Dotyczy Część 1 pozycja 43, czy Zamawiający dopuści Humlin R(Insulina ludzka o krótkim czasie działania 100j.m. /ml x 5 wkładów do pena)
12. Dotyczy Część 1 pozycja 44, czy Zamawiający dopuści Humlin M3(Insulina ludzka o pośrednim czasie działania w połączeniu z krótko działającą , 100 j.m. /ml x 5 wkładów do pena)
13. Dotyczy Część 1 pozycja 45, czy Zamawiający dopuści Humlin N(Insulina ludzka o pośrednim czasie działania typu Insulatard 100 j.m. /ml x 5 wkładów do pena)
14. Dotyczy Część 1 pozycja 51, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowanie x5 fiolek w ilości 40 op. z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ ?
15. Dotyczy Część 1 pozycja 52, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowanie x 1fiolka w ilości 1200 op. tylko taka postać jest dostępna?
16. Dotyczy Część 1 pozycja 68 , czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z butelki na opakowanie KabiClear ?
17. Dotyczy część 1 pozycja 80, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f.?
18. Dotyczy część 2 pozycja 8,czy Zamawiający dopuści wycenę Etanol 96% 1000ml w ilości 8 op?

19. *Dotyczy część 2 pozycja 8, czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 7 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?*
20. *Dotyczy część 3 pozycja 26, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml emuls. dowstrz., 10amp (ETOMIDATUM P 1-D 0,02 G)*
21. *Dotyczy część 4 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę Theospirex, 20 mg/ml; 10 ml, roztw. dowstrz., infuz., 5amp), w ilości 122 op z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? Wymagany produkt został wycofany z oferty producenta*
22. *Dotyczy części 13 pozycja 41, 42, 43, czy Zamawiający miał dopuści zamianę postaci z pojemnika na ampułki?*
23. *Czy zamawiający wymaga aby w części 13 nr 156 był preparat 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?*
24. *Czy zamawiający wymaga aby w części 13 nr 156 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?*
25. *Dotyczy części 13 pozycja 263, czy Zamawiający miał dopuści wycenę aparatu do inhalacji w osobnej pozycji 263a?*

Odpowiedz 8.

- Ad. 1. Zamawiający nie wymaga wyceny leku za sztukę.
- Ad. 2. Zamawiający dopuszcza jeżeli po zmianie postaci lek będzie miał taką samą drogę podania.
- Ad. 3. Należy lek wycenić podając jego ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.
- Ad. 4. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
- Ad. 5. Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.
- Ad. od 6 do 18. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
- Ad. 19. Zamawiający nie rozumie pytania.
- Ad. 20. Zamawiający wymaga roztworu nie emulsji.
- Ad. 21. Tak. Zamawiający dopuszcza.
- Ad. 22. Tak jeżeli wskazania leku są takie same.
- Ad. 23. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
- Ad. 24. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
- Ad. 25. Tak w ramach pozycji 263 Zamawiający dopuszcza wycenę aparatu do inhalacji osobno pod pozycją 263a.
-

Pytania 9.

Pytanie nr 1, Pakiet nr 4, poz. nr 11

Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji produktu THEOPHYLINUM 250 ml wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 11 z Pakietu nr 4?

Pytanie nr 2, Pakiet nr 5, poz. 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5, pozycja 8 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami ?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedzi 9.

Ad. Pytanie nr 1, Pakiet nr 4, poz. nr 11

Nie. Należy podać ostatnią cenę oraz informację pod pakietem o zakończeniu produkcji.

Ad. Pytanie nr 2, Pakiet nr 5, poz. 8

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 10.

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §7 ust. 1, 2:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub umowa zostanie rozwiązana z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- b) w wysokości **2%** wartości **brutto** zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia nie dostarczonego w terminie,**
- c) w wysokości **2%** wartości **brutto** zamówienia zawierającego wadliwy produkt za zwłokę w dokonaniu wymiany wadliwego produktu na wolny od wad za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, liczony od upływu terminu, o którym mowa w § 6 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zawierającego wadliwy produkt.**

2. W przypadku, gdy zwłoka w dostawie przekroczy 5 dni kalendarzowych Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości **10%** wartości **brutto** zamówienia nie dostarczonego w terminie a także obciążyć Wykonawcę kosztami i różnicą w cenie towaru zamawianego, w związku z koniecznością zamówienia towaru u innego Wykonawcy, jeżeli Zamawiający dokonał zakupu towaru po cenie wyższej od ceny zaoferowanej przez Wykonawcę.

Odpowiedzi 10.

Ad. 1. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Ad. 2. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytania 11.

1. Czy Zamawiający w części 1 pozycji 46 ma na myśli preparat (KCl) o objętości 10 czy 20ml?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 1 pozycji 74 preparatu (NaCl) po 50 ampułek?
3. Czy Zamawiający oczekuje w części 4 pozycja 1-4 produktu leczniczego w opakowaniu stojącym typu butelka z dwoma portami?
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 4 pozycja 8 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?

Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek.

5. Czy Zamawiający wymaga w części 5 pozycja 1-8 produktów leczniczych w opakowaniu stojącym typu butelka z dwoma różnej wielkości portami, z których jeden służy do infuzji a drugi do wstrzykiwań i są oznakowane strzałkami?
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 5 pozycja 8 produktu leczniczego Optylite spełniającego opis, lecz buforowanego octanami i cytrynianami?
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 5 pozycja 6 witamin rozpuszczalnych w wodzie(Soluvit N) i tłuszczach(Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 15 pozycji 1 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany (maltodekstryny) (15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokryształiczna) o osmolarności 345 mosmol/l?
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 15 pozycji 2 Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany (maltodekstryny) (15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokryształiczna) o osmolarności 345 mosmol/l?
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 15 pozycja 3 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokryształiczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie części 15 pozycja 10 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml),

węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pakiecie 15 pozycja 11 diety w opakowaniach butelka 200 ml z przeliczeniem ilości?
13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 15 pozycji, w których dopuścił produkty wskazane w pytaniach nr 18-22 oraz pozycji 5 (zestaw grawitacyjny) i utworzenie z nich osobnej części, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 16 pozycji 1 i 7 preparatów pakowanych po 10 fiolek?
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 16 pozycji 6 produktu leczniczego (Meropenam) we fiolkach?
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 17 pozycji 15 produktu leczniczego (Propofol) w ampułkach?
17. Czy Zamawiający oczekuje w części 17 pozycja 1,3,7,8,11,14 produktów leczniczych konfekcjonowanych w opakowaniu stojącym typu butelka z dwoma portami?
18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 17 pozycja 1 preparatu Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w izotonicznym roztworze elektrolitów 500ml?
19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 17 pozycja 2 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?
20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 17 pozycja 14 produktu leczniczego Optylite spełniającego opis, lecz buforowanego octanami i cytrynianami?
21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 17 pozycja 3 preparatu Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml, który może być stosowany u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby?
22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 17 pozycji 4,5,6 co pozwoli przystąpić do części 17 większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskać ofertę korzystniejszą cenowo?

Odpowiedzi 11.

- Ad. 1. Zamawiający wymaga preparatu o objętości 10 ml.
- Ad. 2. Tak. Z przeliczeniem ilości do pełnego opakowania w górę.
- Ad. 3. Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w SIWZ i podtrzymuje zawarte tam zapisy.
- Ad. 4. Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w SIWZ i podtrzymuje zawarte tam zapisy.
- Ad. 5. Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w SIWZ i podtrzymuje zawarte tam zapisy.
- Ad. 6. Zamawiający dopuszcza.
- Ad. 7. Pytanie dotyczy części nr 4 (nie 5). Tak. Zamawiający dopuszcza.
- Ad. 8. Zamawiający wyraża zgodę jeżeli Wykonawca zapewni sprzęt i pompy do podawania diety.
- Ad. 9. Zamawiający wyraża zgodę jeżeli Wykonawca zapewni sprzęt i pompy do podawania diety.
- Ad. 10. Zamawiający wyraża zgodę jeżeli Wykonawca zapewni sprzęt i pompy do podawania diety.
- Ad. 11. Zamawiający wyraża zgodę jeżeli Wykonawca zapewni sprzęt i pompy do podawania diety.
- Ad. 12. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
- Ad. 13. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad. 14. Tak. Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem ilości.
- Ad. 15. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

- Ad. 16. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad. 17. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
Ad. 18. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.
Ad. 19. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.
Ad. 20. Tak. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 21. Tak. Zamawiający dopuszcza.
Ad. 22. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania 12.

PYTANIE – PAKIET NR 4.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 4 w pozycji nr 7 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10sztuk?

Odpowiedzi 12.

PYTANIE – PAKIET NR 4.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania 13.

Czy **Zamawiający** wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr **14** następujących pozycji:

Poz. 1 HIPOALERGICZNE MLEKO MODYFIKOWANE DLA NIEMOWLĄD OD URODZENIA, Z GRUPY RYZYKA WYST.ALERGII NA BIAŁKA MLEKA KROWIEGO x 400G

Poz. 2 HIPOALERGICZNE, MODYFIKOWANE MLEKO POCZATKOWE GOTOWE DO SPOŻYCIA (TYPU RTF) 90ML x 1BUT.

Poz. 3 MODYFIKOWANE MLEKO GOTOWE DO SPOŻYCIA PRZEZN. DLA NIEM. Z MAŁĄ I BARDZO MAŁĄ UR. MASĄ CIAŁA (TYPU RTF) PŁYN 70ML-90ML

Poz. 4 MODYFIKOWANE MLEKO POCZATKOWE GOTOWE DO SPOŻYCIA (TYPU RTF) 90ML x 1BUT.

Poz. 5 MODYFIKOWANE MLEKO W PROSZKU PRZEZ. DLA NIEM. OD URODZ. x 800 G z kwasami omega3 i DHA

Poz. 6 MODYFIKOWANE MLEKO W PROSZKU PRZEZN. DLA NIEM. POWYŻ. 6 MIEŚ. x 800 G z kwasami omega 3 i DHA

Poz. 8 MODYFIKOWANE MLEKO W PROSZKU WZBOG. W WIT. I SKŁ. MIN. POWYŻEJ 2 ROKU x 800 G

Poz. 9 DIETETYCZNY ŚR. SPOŻ.SPEC. PRZEZN. MED. DO POST. DIET. U NIEMOWLĄT Z TEND. DO ULEWANIA x 400G

Odpowiedzi 13.

Nie Zamawiający nie wyraża zgody.

Niniejsze wyjaśnienia/modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.