

Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 635345-N-2017 z dnia 21.12.2017 r. *.Zakup i dostawa leków.*  
**Odpowiedzi na wniesione zapytania**

**SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zmawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź:** Rozdział XVIII Siwz

**SIWZ. Załącznik nr 2.4**

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)? **Odpowiedź:** Rozdział XVIII Siwz

**SIWZ. Załącznik nr 2.4**

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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? **Odpowiedź:** Rozdział XVIII Siwz

**Pakiet 12, poz. 8**

Colistin TZF, 1.000.000j.m., inj., 20 fiol (s.subst)- tymczasowy brak u dostawcy, termin ponownej dostępności nie jest znany **Odpowiedź:** NIE WYCENIAĆ. Pozostawić puste pole

**Pakiet 12, poz. 30**

Theophyllinum Baxter, 1,2 mg/ml, roztw.d/inf, 250 ml, but. W związku z zakończoną produkcją Theophyllinum Baxter, 1,2 mg/ml, roztw.d/inf, 250 ml, but czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek, w łącznej ilości 390 opakowań, lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 3, poz. 12-13**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 12, 13 produktu leczniczego konfekcjonowanego w opakowaniach a' 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 3, poz. 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 16 preparatu Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worek 500ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 3, poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 31 produktu leczniczego konfekcjonowanego w fiolce? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 3, poz. 33,34,36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 33, 34, 36 płynu wieloelektrolitowego Optilyte konfekcjonowanego w bezpiecznym opakowaniu stojącym, z dwoma różnymi, jałowymi portami typu KabiPac / KabiClear (odpowiednio 1000ml, 500ml, 100ml)? Oferowany produkt spełnia najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 3, poz. 12, 13, 16, 31, 32, 33, 34, 35, 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 12, 13, 16, 31, 32, 33, 34, 35, 36, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 6 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 6 pozycja 7 płynu fizjologicznego (typu Optilyte) w opakowaniu polipropylenowym typu KabiClear – w pojemności 250 ml, produkt nie jest konfekcjonowany w opakowaniach typu KabiPac. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 6, poz. 10-18**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 6 pozycja 10 – 18 produktów konfekcjonowanych w bezpiecznych opakowaniach stojących, z dwoma jałowymi, różnej wielkości portami, typu KabiPac / KabiClear? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 6, poz. 10-13, 16-18**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 6 pozycja 10 – 13, 16 – 18 produktów konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych x 20 sztuk? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 6, poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 6 pozycja 15 produktu konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym x 40 sztuk? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 15, poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 15 pozycja 20 produktu leczniczego konfekcjonowanego w opakowaniu a' 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 15, poz. 28**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 15 pozycja 28 produktu leczniczego Ciprofloxacyn w postaci wodorosiarczanu jako substancję tożsamą do wymaganej postaci monowodzianu? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 15, poz. 63**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 15 pozycja 63 produktu leczniczego konfekcjonowanego w opakowaniach a' 50 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 15, poz. 63**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 15 pozycja 63 ampulek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 15, poz. 93**

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol (pakiet 15 pozycja 93) znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 15, poz. 93**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 15 pozycja 93 produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 15, poz. 93**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 15 pozycja 93 produktu leczniczego konfekcjonowanego w ampulkach? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 15, poz. 112,113**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole (pakiet 15 pozycja 112, 113) był dostarczany w opakowaniu x 10 ampulek szklanych z oranżowego szkła zapewniających ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 15, poz. 20, 28, 51, 52, 63, 84, 93**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 15 pozycji 20, 28, 51, 52, 63, 84, 93, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 8, poz. 2**

Czy w pakiecie nr8 pozycja 2 (Sevofluranum 250 ml 35 butelek) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym, wymaga Sevofluranum do parowników będących aktualnie na bloku operacyjnym tj. z zamkniętym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów (nakręcanych) łączących butelkę z parownikiem? **Odpowiedź:** Wymagamy

### **SIWZ. Projekt Umowy**

Czy Zamawiający w par. 3.1 zrezygnuje z wymogu potwierdzania zamówienia przez Wykonawcę? **Odpowiedź:** Zamawiający zmienia nazewnictwo z „Wykonawcę” na „Dostawcę”

### **SIWZ. Projekt Umowy**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.1? Procedurę reklamacyjną wyczerpująco regulują zapisy par. 6.3 i nast. i brak podstaw do wprowadzania odrębnej procedury „odmowy odbioru”, tym bardziej, że zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia. Tymczasem par. 6.1 wprowadza jednostronny tryb „odmowy odbioru” – bez wskazania, czy taka odmowa uruchamia procedurę reklamacji wskazaną w par. 6.3 i nast., czy też przebiega w inny, niewskazany w umowie sposób. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **SIWZ. Projekt Umowy**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.2? Procedurę reklamacyjną wyczerpująco regulują zapisy par. 6.3 i nast. i brak podstaw do wprowadzania odrębnej procedury „żądania ponownej dostawy towaru”, tym bardziej, że zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia. Tymczasem par. 6.1 wprowadza jednostronny tryb „żądania ponownej dostawy” – bez wskazania, czy taka odmowa uruchamia procedurę reklamacji wskazaną w par. 6.3 i nast., czy też przebiega w inny, niewskazany w umowie sposób. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **SIWZ. Projekt Umowy**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.8? zwrot pełnowartościowych produktów, które – często przypadkowo, wskutek takiego a nie innego skonfigurowania dostawy – znalazły się w dostawie wraz z produktami wadliwymi jest sprzeczne z istotą stosunku prawnego łączącego strony. Kodeks cywilny nie zna instytucji odpowiedzialności zbiorowej za wadliwą partię towaru – zatem towar pełnowartościowy jest ważnie i skutecznie dostarczony do Zamawiającego i jego własność (bezpownotnie) przechodzi na nabywcę. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **SIWZ. Projekt Umowy**

Czy Zamawiający w par. 8.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **SIWZ. Projekt Umowy**

Czy Zamawiający w par. 9.3 dopisze, że także zmiana określona w pkt. i) nie wymaga sporządzania aneksu i wchodzi w życie automatycznie? **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę

### **Pakiet 15, poz. 58**

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:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 15, poz. 58**

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

**Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ:** W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.