

Data aktualizacji: 03.12.2018 r. g. 13.20	Numer postępowania: ZP/PN/14/11/2018	Art. 38 Ustawa PZP
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 654536-N-2018 z dnia 28.11.2018 z późn. zm <i>Zakup i dostawa leków. Odpowiedzi na wniesione zapytania</i>		

Pakiet 13, poz. 18

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 18 dopuści Flocare uniwersalny Zestaw do pompy Flocare Infinity do worków i butelek ? Sprzęt do żywienia dojelitowego z systemem połączeń Enlock został wycofywany w 2017 roku, zgodnie z kalendarzem przejścia na system ENFit. Zmiana ta jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia Sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 9, poz. 2

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 2 – Prosimy o doprecyzowanie dawki. **Odpowiedź:** 250mg

Załącznik nr 2.4

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. **Odpowiedź:** Ilość nie mniejsza niż w zamówieniu bez przeliczania ilości opakowań

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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? **Odpowiedź:** W przypadku braku do pół roku – wycenić ostatnią cenę, przy braku powyżej pół roku – nie wyceniać

Pakiet 9, poz. 2

Dotyczy Pakietu Nr 9, poz.2, jaką dawkę leku Zamawiający miał na myśli? **Odpowiedź:** 250mg

Pakiet 9, poz. 11

Dotyczy Pakietu Nr 9, poz. 11, czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku Luteina 50, 50 mg, tabl., podjęzykowe, 30 szt ? **Odpowiedź:** tabl. podjęzykowe

Pakiet 10, poz. 3

Dotyczy Pakietu Nr 10, poz. 3, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Glycerolum, 85% (86%), płyn, 1000 g? **Odpowiedź:** 85%

Pakiet 10, poz. 9

Dotyczy Pakietu Nr 10, poz.9, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Woda do receptury aptecznej FP, 500 g, po przeliczeniu w ilości 200 op? (Brak dostępności pojemności 1000 ml) **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 10, poz. 9

Dotyczy Pakietu Nr 10, poz. 9, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu (Brak dostępności na rynku) **Odpowiedź:** Patrz poprzednia odpowiedź. Dopuszczamy Preparat: *Woda do receptury aptecznej FP, 500 g, po przeliczeniu w ilości 200 op*

Pakiet 16, poz. 5

Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 5, czy Zamawiający dopuści wycenę leku Miansec , 10 mg, tabl.powl., 30 szt.(1x30) po przeliczeniu w ilości 10 op.? (Brak dostępności na rynku opakowań x 20 tabl.powl) **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 3, poz. 4

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps. twarde, 20 szt **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16, poz. 2

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w

NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 16, poz. 3

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 3. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? **Odpowiedź:** Wymagamy

Załącznik nr 2.4

Czy Zamawiający zezwoli na dodanie w formularzu asortymentowo-cenowym w załączniku 2.4 do SIWZ, o ostatnią kolumnę „Nazwa handlowa”? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 13, poz. 14

Dotyczy Pakietu Nr 13, poz. 14, Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 5 szt ? (opakowania producenta dostępne na rynku) w ilości 8 op. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 13, poz. 15

Dotyczy Pakietu Nr 13, poz. 15, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 szt ? (opakowania producenta dostępne na rynku), po przeliczeniu 6,5 op.? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 13, poz. 15

Dotyczy Pakietu Nr 13, poz. 15, czy Zamawiający dopuści wycenę 7 opakowań po 10 szt? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce z możliwością otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

SIWZ. Projekt umowy

Czy Zamawiający w par. 3.1 wykreśli wymóg potwierdzania otrzymania zamówienia? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

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 (bezpowrotnie) 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

Pakiet 11, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 poz. 7 leku Biosotal 80mg x 30 tabletek w ilości 2 opakowań? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 11, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 poz. 14 leku Clexane 300mg/3ml x 1 fiol., zestaw: 1 MiniSpike + 10 strzykawkę tuberkulinowych w ilości 120 opakowań ? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 1 dopuści opakowanie typu ampułka (x 5) w celu złożenia konkurencyjnej oferty? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 15, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 1 dopuści opakowanie typu ampułka (x 5) w celu złożenia konkurencyjnej oferty ? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Data aktualizacji: 04.12.2018 r. g. 08.52	Numer postępowania: ZP/PN/14/11/2018	Art. 38 Ustawa PZP
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 654536-N-2018 z dnia 28.11.2018 z późn. zm <i>Zakup i dostawa leków. Odpowiedzi na wniesione zapytania</i>		

Pakiet 20

Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 20

Czy Zamawiający wymaga, aby korpus zaworu dozującego był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty instrukcję obsługi producenta? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 20

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego, który nie wymaga regularnej, corocznej kontroli elementów wewnątrz zaworu dozującego (np. dysków wydechowych, portu pacjenta, uszczelki zaworu dozującego lub innych części składowych zaworu dozującego), co wiąże się z rozłożeniem zaworu na części i ponownym, poprawnym jego zmontowaniu, na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty szczegółową instrukcję obsługi producenta? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 20

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą certyfikatów Producentów wszystkich elementów składowych systemu (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) potwierdzających, że wolne są od BPA? BPA (Bisfenol A) – związek chemiczny z grupy fenoli, stosowany do produkcji tworzyw sztucznych, który działa niekorzystnie na wiele aspektów zdrowotnych? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 20

Czy Zamawiający wymaga, aby pracownik przyszłego wykonawcy, który odpowiedzialny jest za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazowej tlenu i podtlenku azotu 50/50 posiadał odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy na etapie badania ofert Zamawiający dopuszcza możliwość wezwania wykonawców do przedłożenia w/w certyfikatów ? **Odpowiedź:** Wymagamy

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.