



Szpital Powiatowy  
w Rawiczu Sp. z o.o.

ul. Gen. Grota Roweckiego 6, 63-900 Rawicz  
T: +48 65 546 24 13-16 (centrala), T: +48 65 545 21 62 (sekretariat)  
F: +48 65 546 70 61, E: sekretariat@szpitalrawicz.pl, www.szpitalrawicz.pl  
NIP: 699-19-19-769, REGON: 300904130, KRS: 0000316422  
GetIn Noble Bank SA Nr konta: 51 1560 0013 2367 2722 7424 0001  
Kapitał zakładowy: 34 mln 835 tys. zł w całości opłacony



Rawicz dnia 20.11.2019r.

NLO-3820-15/PN/19

Do wiadomości  
Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: **"Zakup i dostawa leków na potrzeby Szpitala Powiatowego w Rawiczu Sp. z o. o."**  
**NLO-3820-15/PN/19**

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie nr 1**  
**Dotyczy pakietu nr 17**

- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji 10 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 44,3g, elektrolity, glukozę 140g, azot 7g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 960kcal, energii całkowitej 1140 kcal – Olimel N7E 1000 ml?

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

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 2**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 11 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy zawierający aminokwasy 66,4g, elektrolity, glukozę 210g, azot 10,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1710 kcal – Olimel N7E 1500 ml?

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

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 13 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierający aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

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

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 4**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 14 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył centralnych zawierający aminokwasy 40g, elektrolity, glukozę 160g, azot 6,6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkami oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1200 kcal – Multimel N7-1000E 1000ml ?

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

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 5**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się zwiększoną zawartością cynku, zmniejszoną zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych- Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce ?

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

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 6**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 17 w pozycji nr 7 produktu, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w tem. pokojowej i nie wymaga przechowywania w lodówce (2-8 C) ( posiadający potwierdzone badania stabilności z workami do żywienia pozajelitowego RTU ) oraz który nie wywiera wpływu na działanie leków – pochodnych kumaryny ( acenokumarol, warfaryna, senprokumon) – Cernevit 750mg?

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

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7**

**Zadanie nr 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści równoważny żel w dawce 2g+0,05g / 100g?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 8**

**Zadanie nr 33, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wapno w opakowaniu a'5kg?

**Odpowiedź: Brak zadania nr 33.**

**Zamawiający dopuszcza wapno a 5kg w zadaniu nr 32.**

### **Pytanie nr 9**

#### **Zadanie nr 33, pozycja 2**

Czy Zamawiając wymaga zaopatrzenia testów w wygodny dostęp do studzienki testowej poprzez ruchome okienko? Część testów występujących na rynku zamykanych jest prymitywną taśmą samoprzylepną, co utrudnia dostęp, powoduje przyklejanie się jej do taśmy.

**Odpowiedź: Brak zadania 33. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga ruchomego okienka w zadaniu nr 32.**

### **Pytanie nr 10**

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym ani wyrobem medycznym (pakiet nr 28) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania zezwoleń na prowadzenie działalności oraz wpisów do rejestru, dopuszczeni do obrotu i używania, deklaracji zgodności wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w/w zakresie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje warunki jakie zostały określone w Ogłoszeniu o zamówieniu oraz w SIWZ.**

### **Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 58 Zino Dr. A, konfekcjonowane w opakowaniu 250g, co odpowiada pojemności 200 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 58 Zino Dr., konfekcjonowane w opakowaniu 250g, co odpowiada pojemności 200 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 4 ZinoDr. zasyпка op. 100 g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 14**

Do treści §1 ust. 4 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce. 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 § §1 ust. 4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Zamawiający wskazał warunki zmiany umowy w § 10 ust. 6 i 7.**

### **Pytanie nr 15**

Do treści §2 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 16**

Do treści §4 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od obowiązku umieszczania na fakturze VAT numeru umowy bądź numeru zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 17**

Do treści §5 ust. 1 wzoru 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 termin ważności zamówionych towarów określony w §5 ust 1 wzoru umowy? 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. 1 wzoru 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 wyraża zgodę na dopisanie do §5 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo pisemną zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."**

### **Pytanie nr 18**

Do treści §5 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie określonego w §5 ust. 3 wzoru umowy terminu reklamacyjnego do 72 godzin?

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych.**

### **Pytanie nr 19**

Do treści §6 ust. 1 pkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia przepisu §6 ust. 1 pkt 2 poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie dostawy lub zwłocę w realizacji reklamacji w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia częściowego dziennie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 20**

Do §10 ust. 6 pkt 7 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 21**

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: Zamawiający informuje, iż na dzień dzisiejszy nie są mu znane przesłanki o niewypłacalności oraz zagrożenia niewypłacalnością.**

### **Pytanie nr 22**

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.**

**Pytanie nr 23**

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź: W związku, z brakiem precyzyjnego odniesienia pytań do konkretnych pakietów lub pozycji, Zamawiający nie możliwości udzielenia wyjaśnień w stosunku do nich. W odniesieniu do całego przedmiotu zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 24**

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 iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: W związku, z brakiem precyzyjnego odniesienia pytań do konkretnych pakietów lub pozycji, Zamawiający nie możliwości udzielenia wyjaśnień w stosunku do nich. W odniesieniu do całego przedmiotu zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 25**

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: W związku, z brakiem precyzyjnego odniesienia pytań do konkretnych pakietów lub pozycji, Zamawiający nie możliwości udzielenia wyjaśnień w stosunku do nich. W odniesieniu do całego przedmiotu zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 26**

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: Należy przeliczyć ilość opakowań do 2 miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 27**

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: Zamawiający wymaga wyceny każdej pozycji Formularza asortymentowo-cenowego, także w przypadku zaprzestania lub braku produkcji. Wszystkie podane przez Wykonawcę ceny obowiązują Wykonawcę przez cały okres realizacji umowy.**

**Pytanie nr 28**

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 lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: W związku, z brakiem precyzyjnego odniesienia pytań do konkretnych pakietów lub pozycji, Zamawiający nie możliwości udzielenia wyjaśnień w stosunku do nich. W odniesieniu do całego przedmiotu zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 29****Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44.**

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: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 30****Dotyczy pakietu nr 1 poz. 43.**

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: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 31****Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6.**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.6 i 7 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 33****Dotyczy pakietu nr 1 poz. 16.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 34****Dotyczy pakietu nr 1 poz. 16.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 35****Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f w ilości 1:1?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 36****Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie nr 37****Dotyczy pakietu nr 4 poz. 97.**

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu Fortrans lub równoważnego.**

**Pytanie nr 38****Dotyczy pakietu nr 4 poz. 97**

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.**

**Pytanie nr 39****Dotyczy pakietu nr 4 poz. 99.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by wszystkie preparaty, jeśli tylko posiadają rejestrację i odpowiadają opisowi zawartemu w SIWZ, były zarejestrowane jako leki.**

**Pytanie nr 40****Dotyczy pakietu nr 5 poz. 58.**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41**

**Dotyczy pakietu nr 5 poz. 59.**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42**

**Dotyczy pakietu nr 6 poz. 12.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 43**

**Dotyczy pakietu nr 9 poz. 25.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 44**

**Dotyczy pakietu nr 25 poz. 5.**

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie nr 45**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 1 pozycji 15 (Cefepime), 16 (Imipenem), 23 (Fluconazole), 24 (Flumazenil), 41 (Addiphos), 42 (Lidocaine), 43 i 44 (Meropenem), 51 (Ondasetron), 54 (Paracetamol) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 46**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 9 pozycji 27 (Rocuronium) co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 47**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 13 pozycji 32 i 33 (Ceftazydime), 40 i 41 (Ciprofloxacin), 79 i 80 (Metamizol), 95 (NaCl) co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 48**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 13 pozycji 71 (KCl) ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 49**

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 13 pozycji 71 produktu KCl pakowanego po 20 szt. w ampułkach z Luerlock kompatybilnych z każdym rodzajem strzykawkę ?

**Odpowiedź: Tak**



**Pytanie nr 50**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 17 pozycji 5 (Lidocaine) 8 (Propofol 1%) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 51**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 20 pozycji 1,2,3, (Glukoza 5 %/NaCl) , co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 52**

Czy zamawiający zgodzi w pakiecie 21 w miejscach opisu „z dwoma niezależnymi, równymi portami” dostarczenia w opakowaniach typu KabiPac/KabiClear, gdzie 2 porty różnej wielkości ze wskazaną strzałką pokazującą przeznaczenie danego portu ułatwia pracę i zmniejsza ryzyko pomyłki?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 53**

Czy zamawiający zgodzi się na dostarczenie w pakiecie 21 pozycji 25, 26, 27 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego 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 krystaloidy 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? Optilyte spełnia zapisy Wytycznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid” , również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicyą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych.

W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia. Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 54**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 23 pozycji 17 (Clindamucin) i 30 (Piperacyllin) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 55**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od daty zawiadomienia o wadzie” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin na rozpatrzenie reklamacji do 3 dni roboczych. Pozostałe zapisy bez zmian.**

#### **Pytanie nr 56**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 2):

**1. Zamawiający może naliczyć karę umowną Wykonawcy:**

- 2) *za opóźnienie w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad – w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionego w realizacji/ wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w realizacji/ wadliwego przedmiotu zamówienia.*

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 57**

**Pakiet 17 Pozycje: 10, 11,12**

Czy we wszystkich w/w pozycjach Zamawiający oczekuje tego samego rodzaju worków: worek trzykomorowy do żywienia drogą żył centralnych zawierający: aminokwasy min. 56g/l, glukoza 144g/l, emulsja tłuszczowa MC/LCT/kwasy omega 40g/l w takiej samej pojemności 1250 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską. Powinno być:**

**W pozycji 10- pojemność 1250 ml**

**W pozycji 11- pojemność 1875 ml**

**W pozycji 12- pojemność 625 ml**

**Pytanie nr 58**

**Pakiet 17 Pozycje: 13,14**

Czy we wszystkich w/w pozycjach Zamawiający oczekuje tego samego rodzaju worków: Worek trzykomorowy do żywienia drogą żył obwodowych zawierający: aminokwasy 32g/l, tłuszcze MCT/ LCT 40g/l, glukoza 64g/l w tej samej pojemności 1250 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską. Powinno być:**

**W pozycji 13- pojemność 1250 ml**

**W pozycji 14- pojemność 1875 ml**

**W związku z powyższymi wyjaśnieniami, Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ w pakiecie 17 poz. 10,11,12,13 i 14.**

**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający w celu zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 7 § 1 PZP) w zadaniu częściowym numer 20:

a) wydzieli leku Sevofluranum do oddzielnego zadania częściowego 20A,  
lub

b) dopuści możliwość składania ofert na poszczególne pozycje?

a poprzez to zapewni również prowadzenie postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

KIEROWNIK  
DZIAŁU LOGISTYKI  
*Renata*  
Renata Pazoła

