



LAS-342/1-PN/108-2018

Rybnik, dnia 20.11.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

Dostawy produktów farmaceutycznych – część III

(zamówienie nr **LAS-342-PN/108-2018**)

ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

z dnia 18.10.2018 r., nr 2018/S 201- 456243

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Zapytania od nr 1 do nr 3 dotyczą Pakietu 12

Pytanie 1: „Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania LAS-342-PN/108-2018 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniając podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłowej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

o Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu , jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu , w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

BGŻ BNP Paribas SA 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.”

Odpowiedź 1: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w pytaniu.

Pytanie 2: *„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania LAS-342-PN/108-2018 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.*

o Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu , jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu , w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.”

Odpowiedź 2: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w pytaniu.

Pytanie 3: *„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania LAS-342-PN/108-2018 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.*

o Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu

o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.”

Odpowiedź 3: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w pytaniu.

Wykonawca zadający zapytanie nr 4 dołączył do zapytania ulotki o produkcie.

Pytanie 4: „Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 120 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?”

Odpowiedź 4: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem jednostki miary oraz ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 5: „Czy w pakiecie Nr 4 poz. 147 i 148 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ formularzu cenowym.

Pytanie 6: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr 4 poz. 147 i 148 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ formularzu cenowym.

Pytanie 7: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr 4 poz. 147 i 148 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ formularzu cenowym.

Pytanie 8: „Czy w pakiecie Nr 4 poz. 147 i 148 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml amp.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ formularzu cenowym.

Pytanie 9: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr 4 poz. 147 i 148 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?”

Odpowiedź 9: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przypadku produktów leczniczych zawierających tę samą substancję leczniczą (ten sam skład) i tę samą postać leku, lecz inną dawkę – Zamawiający wymaga w ramach danego pakietu przetargowego zaoferowania preparatów pochodzących od jednego wytwórcy.

Pytania 10-11 dotyczą pakietu 1 pozycja 149

Wykonawca zadający pytania nr 10 - 11 dołączył do zapytań ulotki o produkcie.

Pytanie 10: „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 przeciwwkrzepowe i przeciwbakteryjne?”

Pytanie 11: „Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź 10-11: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w pytaniu.

Pytania 12-14 dotyczą pakietu 1 pozycja 120

Pytanie 12: „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczoną do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.”

Odpowiedź 12: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem jednostki miary oraz ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 13: „Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.”

Odpowiedź 13: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem jednostki miary oraz ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 14: „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczoną do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.”

Odpowiedź 14: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem jednostki miary oraz ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 15: „W związku z obszernością przetargu oraz skumulowaniem zbyt dużej ilości przetargów, zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert.”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie przewiduje przedłużenia terminu składania ofert.

Pytanie 16: „Czy Zamawiający zgodzi się na podanie ceny jednostkowej miary netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku a ceny netto za zaoferowane opakowanie, wartości netto oraz wartości brutto z dokładnością do 2 miejsc po przecinku? Pozwoli to na znacznie precyzyjniejsze przeliczenie cen oferowanych preparatów a co za tym idzie przedstawienie Zamawiającemu znacznie korzystniejszej oferty niż w przypadku wyliczenia cen jednostkowych netto za sztukę zaokrąglonych do 2 miejsc po przecinku.”

Odpowiedź 16: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych za jednostkę miary do 4 miejsc po przecinku (w tych pozycjach, dla których cena jednostkowa po zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku, byłaby odbiegająca od rzeczywistości) albo podanie ceny za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na ilość asortymentu wymaganą przez zamawiającego z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

Pytanie 17: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w akcie 9 produktu leczniczego pakowanego w fiolki x 10 szt?”

Pytanie 18: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 23 poz 1 produktu leczniczego pakowanego x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań?”

Pytanie 19: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 23 poz 2 produktu leczniczego pakowanego x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań?”

Pytanie 20: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 23 poz 3 produktu leczniczego pakowanego x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań?”

Odpowiedź 17-20: Zamawiający wymaga wyceny jednostki miary wskazanej w formularzu cenowym – podana w kolumnie „Cena jednostki miary netto” cena musi dotyczyć tej jednostki. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, iż dopuszcza dowolny sposób pakowania asortymentu i będzie dokonywał zakupu w opakowaniach handlowych dostępnych u Wykonawcy i wskazanych w formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa handlowa i wytwórca oraz ilość sztuk w opakowaniu handlowym”. W ostatniej kolumnie należy podać cenę netto za zaoferowane opakowanie handlowe.

Pytanie 21: „Czy Zamawiający w PAKIET 4 Produkty lecznicze, w tym środki przeciwbólowe i przeciwzapalne, poz. 146 (Bupivacaine hchl 0,5% roztwór hiperbaryczny do znieczuleń podpajęczynówkowych) **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 21: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

Pytanie 22: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z zachowaniem tej samej drogi podania – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki (miękkie, twarde) lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

Odpowiedź 22: Zamawiający wyjaśnia, iż użyte w formularzu cenowym określenie „s.p.d” oznacza „stałą postać doustną” i dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach dowolnej doustnej postaci leku. Ponadto Zamawiający dopuszcza dowolną postać leku – fiolkę lub ampułkę- tylko w tych pozycjach formularza cenowego gdzie jako jednostkę miary wskazano „fiol/amp”.

Pytanie 23: „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; a także w przypadku, gdy wycena

innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

Odpowiedź 23: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16 Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych za jednostkę miary do 4 miejsc po przecinku (w tych pozycjach, dla których cena jednostkowa po zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku, byłaby odbiegająca od rzeczywistości) albo podanie ceny za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na ilość asortymentu wymaganą przez zamawiającego z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

Pytanie 24: *„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 24: Brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, iż lek nie jest obecnie dostępny, a podana cena jest ostatnią ceną sprzedaży lub że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 25: *„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 poszczególnych 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 §1 ust.3 oraz §12 ust. 2 ppkt c) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”*

Odpowiedź 25: Zamawiający wprowadza następującą modyfikację nadając nowe brzmienie dla § 1 ust. 3: **„Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym. Ograniczenie do 80% przedmiotu umowy nie stanowi odstępstwa od umowy nawet w części i nie stwarza po stronie Wykonawcy jakichkolwiek roszczeń, w tym odszkodowawczych”.**

Pytanie 26: *„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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §1 ust.4 pkt 4.1.3. wzoru umowy)?”*

Odpowiedź 26: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 27: *„Do treści §1 ust.4 pkt 4.5 wzoru umowy. Ponieważ Wykonawca zamówienia nie ma żadnego wpływu na decyzje Ministra Zdrowia w zakresie zmian cen, ogłoszoną w Obwieszczeniu, ani też na częstotliwość i zakres zamówień składanych przez Zamawiającego, to nie może ponosić konsekwencji zmiany cen produktów zakupionych i dostarczonych, będących własnością Zamawiającego. W związku z powyższym wnosimy o wykreślenie zapisu §1 ust.4 pkt 4.5 wzoru umowy, obligującego Wykonawcę do dokonania korekt faktur VAT na towary, które dostarczył Zamawiającemu.”*

Odpowiedź 27: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 28: *„Do treści §2 ust. 7 wzoru 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 28: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

- Pytanie 29:** „Prosimy o dopisanie do §4 ust.1 projektu umowy: „....., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych i dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze).”
- Odpowiedź 29:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.
- Pytanie 30:** „Do treści §5 ust.1 wzoru umowy. Prosimy o zmniejszenie wymiaru ewentualnej kary za opóźnienie dostawy lub wymiany reklamacyjnej do wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, ponieważ wskazana we wzorze umowy kara jest rażąco wysoka.”
- Odpowiedź 30:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.
- Pytanie 31:** „Do treści §12 ust.1 (dla pakietu 4 i 3 - §14) wzoru umowy. Ponieważ Wykonawca zamówienia nie ma żadnego wpływu na decyzje administracyjne odnoszące się do zasad rozliczeń Zamawiającego z Narodowym Funduszem Zdrowia ani też na częstotliwość i zakres zamówień składanych przez Zamawiającego, to nie może ponosić konsekwencji zmiany cen produktów zakupionych i dostarczonych, będących własnością Zamawiającego. W związku z powyższym wnosimy o wykreślenie zapisu §12 ust.1 wzoru umowy, obligującego Wykonawcę do dokonania korekt faktur VAT na towary, które dostarczył Zamawiającemu.”
- Odpowiedź 31:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.
- Pytanie 32:** „W związku z zamieszczeniem na Państwa stronie dokumentów do postępowania w formie pdf, zwracamy się z uprzejmą prośbą o zamieszczenie lub przesłanie na nasz adres e –mail Formularza ofertowego i innych załączników wymaganych do złożenia w ofercie w formie edytowalnej. Jesteśmy świadomi iż modyfikacja przesłanych plików skutkuje odrzuceniem oferty.”
- Odpowiedź 32:** Zamawiający nie przewiduje przesyłania wzorów załączników do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w wersji edytowalnej.
- Pytanie 33:** „Czy Zamawiający dopuści możliwość podania cen jednostkowych miary netto w zł z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”
- Odpowiedź 33:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16 Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych za jednostkę miary do 4 miejsc po przecinku (w tych pozycjach, dla których cena jednostkowa po zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku, byłaby odbiegająca od rzeczywistości) albo podanie ceny za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na ilość asortymentu wymaganą przez zamawiającego z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.
- Pytanie 34:** „Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 160 dopuści lek Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut. – zmiana pojemności przez producenta?”
- Odpowiedź 34:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w niżej wymienionym pytaniu, z zachowaniem ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.
- Pytanie 35:** „Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 195 miał na myśli Serevent Dysk, 50 mcg/dawkę,prosz.do inhal,60dawkę?”
- Odpowiedź 35:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym; dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.
- Pytanie 36:** „Czy zamawiający wymaga aby w **pakiecie nr 20** 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?”

Odpowiedź 36: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 37: „Czy zamawiający wymaga aby w **pakiecie nr 20** był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?”

Odpowiedź 37: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 38: „Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.”

Odpowiedź 38: Zamawiający dopuszcza dowolną postać leku –fiolkę lub ampułkę- tylko w tych pozycjach formularza cenowego gdzie jako jednostkę miary wskazano „fiol/amp”.

Pytanie 39: „Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?”

Odpowiedź 39: Brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, iż lek nie jest obecnie dostępny, a podana cena jest ostatnią ceną sprzedaży lub że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z nie zaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 40: „Dotyczy pakietu nr 1 poz. 153 – *Natrium hydricum cum calcium*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 153 – Wapno sodowane co umożliwi złożenie konkurencyjnej cenowo oferty przez większą liczbę Oferentów. Obecny zapis uniemożliwia taką możliwość i godzi w zasadę uczciwej konkurencji.”

Odpowiedź 40: Zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

Zapytania od nr 41 do nr 45 dotyczą zapisów SIWZ oraz wzoru umowy

Pytanie 41: „Prosimy o rezygnację z dostaw na cito w przypadku pakietu nr 1 pozycji nr 153 (wapno sodowane). Wapno sodowane nie jest lekiem ratującym życie, stąd nie ma potrzeby zamówień na cito w tym wypadku.”

Odpowiedź 41: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz dołączonym wzorem umowy Zamawiający nie wymaga dostaw w trybie *na cito*.

Pytanie 42: „Dotyczy: wzór umowy, par. 1 ust. 3

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

>>Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym o maksymalnie 20% wartości umowy, co nie jest odstąpieniem od umowy nawet w części.<<”

Odpowiedź 42: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 25, Zamawiający wprowadza następującą modyfikację nadając nowe brzmienie dla § 1 ust. 3: „Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym. Ograniczenie do 80% przedmiotu umowy nie stanowi odstąpienia od umowy nawet w części i nie stwarza po stronie Wykonawcy jakichkolwiek roszczeń, w tym odszkodowawczych”.

Pytanie 43: „Dotyczy: wzór umowy, par. 3 ust. 3

Prosimy o zmianę terminu, o którym mowa w ww. ustępie, na 3 dni roboczych w przypadku reklamacji dotyczącej braków ilościowych, aby Wykonawca mógł zdążyć sprowadzić dla Zamawiającego brakujący towar od producenta.”

Odpowiedź 43: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 44: „Dotyczy: wzór umowy, par. 5 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę kar umownych na 0,5% wartości niedostarczonej partii dostawy brutto za każdy dzień zwłoki."

Odpowiedź 44: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 45: „Dotyczy: wzór umowy, par. 10 ust. 1, 2, 3

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

Wnosimy o zmianę ww. zapisu na: >>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 45: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 46: „Dotyczy pakietu 1 pozycji 160 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w wielkości 28 ml w ilości 1200 opakowań? Aktualnie tylko taka wielkość jest zarejestrowana na rynku.”

Odpowiedź 46: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 34, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w niemiejszym pytaniu, z zachowaniem ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 47: „Dotyczy pakietu 1 pozycji 178 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat będący suplementem diety? Aktualnie nie ma na rynku produktu o tym składzie i dawce w tabletkach wyciskanych z rejestracją jako lek.”

Odpowiedź 47: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym; dopuszcza zaoferowanie suplementu diety.

Pytanie 48: „Dotyczy pakietu 1 pozycji 179 – czy Zamawiający zgodzi się na wycenę leku innego producenta niż zaproponowanego w pozycji 179? Aktualnie żaden z producentów nie oferuje jednocześnie dawki 2 mg oraz 10 mg.”

Odpowiedź 48: Zamawiający dopuszcza w poz. 178 i 179 pakietu nr 1 wycenę preparatów pochodzących od różnych producentów.

Pytanie 49: „Dotyczy pakietu 4 pozycji 43 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pod postacią tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Aktualnie wszystkie zarejestrowane preparaty o tym składzie i dawce występują w tej postaci.”

Odpowiedź 49: Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 43 pakietu nr 4 wycenę preparatu pod postacią tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 50: „Dotyczy pakietu 4 pozycji 146 – prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wielkości ampułki/fiolki wymaganego preparatu.”

Odpowiedź 50: Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji preparatu *Bupivacaine hchl 0,5% roztwór hiperbaryczny do znieczuleń podpajęczynówkowych* w ampułkach a 4 ml.

Pytanie 51: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 9-12)”

UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniur. pomiędzy:

.....
reprezentowanym przez:
1.
zwanym w dalszej części umowy Klientem
a

.....
reprezentowaną przez:
1.
2.

zwanym w dalszej części Spółką

§ 1. Przedmiot umowy

Spółka zobowiązuje się oddać Klientowi do używania (zgodnie z załącznikiem).

§ 2. Klauzula własności

..... pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością Spółki.....
Klient nie może ich oddać do bezpłatnego używania, w podnajem albo wdzierżawić.
Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na udostępnionym żadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.

§3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać zgodnie z ich przeznaczeniem i dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.
2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu. Instrukcje obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za szkody poniesione przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane używaniemniezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do w celu przeprowadzenia jego inwentaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o których mowa w § 2 i § 3 ust 1 umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim przypadku Spółka ma prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez Spółkę odpowiednio do wartości przedmiotu umowy.
5. Zmiana miejsca użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

§ 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni Klientowi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

§ 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udostępnianego wynikających z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

§ 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową – listem poleconym.
2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy), siedziby, adresu dla doręczeń faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.

3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego narzędzi.

§ 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od do r.
2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd zgodnie z Regulaminem tego Sądu.
2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy kodeksu cywilnego.
3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.
4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

KLIENT

SPÓŁKA”

Odpowiedź 51: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 52: „Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

§ 5 ust. 1:

Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku: niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru w terminie i na warunkach określonych w § 2 ust. 1 lub w przypadku odmowy realizacji dostawy lub jej części lub w przypadku niedotrzymania terminów reklamacji określonych w § 3 umowy w wysokości **0,5 %** wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia objętego zamówieniem za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia**

§ 10 ust. 4

W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ust. 2 lub 3, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 0,5 % wartości wskazanej w § 1 ust. 1 umowy dla danego pakietu za każdy przypadek naruszenia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy**, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej na zasadach ogólnych”

Odpowiedź 52: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 53: „Dotyczy: pakiet 1, pozycja 120

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 30 dla wyżej wymienionych pozycji w równoważnej ilości?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5

miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.”

Odpowiedź 53: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem jednostki miary oraz ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Zapytania od nr 54 do nr 55 dotyczą Pakietu 4, pozycja 149

Pytanie 54: „Czy Zamawiający dopuści produkt *Citra-Flow™ (cytrynian sodu)* w stężeniu 4% w postaci *ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml)* stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.”

Odpowiedź 54: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w pytaniu.

Pytanie 55: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 149 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet?

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

Odpowiedź 55: Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

Pytanie 56: „Dotyczy pakietu 2 pozycji 104 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniach po 10 ml w ilości 60 opakowań? Aktualnie tylko takie opakowania dostępne są dla tej dawki.”

Odpowiedź 56: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zarówno asortymentu pierwotnie opisanego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak i asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem jednostki miary oraz ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 57: „Dotyczy pakietu 2 pozycji 104 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek *Bupivacaine WZF Spinal 0,5%Heavy4ml*5amp?*”

Odpowiedź 57: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 50, Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji preparatu *Bupivacaine hchl 0,5% roztwór hiperbaryczny do znieczuleń*

podpajęczynówkowych w ampułkach a 4 ml, tym samym dopuszcza lek o charakterystyce opisanej w pytaniu.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego dla pakietu nr 21 (*Insuliny*) pozycja 3. Opis przedmiotu zamówienia w tej pozycji otrzymuje brzmienie: „*Insulina ludzka izofanowa długodziałająca otrzymywana w Saccharomyces cerevisiae w wyniku rekombinacji DNA 100 j.insuliny / 1ml.*” Zmianę powyższą należy nanieść w stosownym miejscu formularza cenowego pod rygorem odrzucenia oferty.

Ponadto Zamawiający informuje, że zmianie ulega treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w punkcie VI. Wymagania dotyczące wadium.

Zdanie:

„Wskazane jest umieszczenie w opisie przelewu informacji: „*wadium przetargowe LAS-334-PN/102-2018*” oraz dołączenie do oferty kopii polecenia przelewu.”

otrzymuje brzmienie:

„Wskazane jest umieszczenie w opisie przelewu informacji: „*wadium przetargowe LAS-342-PN/108-2018*” oraz dołączenie do oferty kopii polecenia przelewu.”

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert oraz wnoszenia wadium ustalony do dnia 27.11.2018 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.