

Zduńska Wola dnia: 2020-11-09

**Zduńskowolski Szpital Powiatowy Sp. z o.o.**  
**ul. Królewska 29,**  
**98-220 Zduńska Wola**  
**Tel. 43 824 4147**  
**email sekretariat@szpital-zdwola.info**

## **WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie publiczne

## **WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Dostawa produktów farmaceutycznych, środków dezynfekcyjnych dla Zduńskowolskiego Szpitala Powiatowego Sp. z o.o."** – znak sprawy **ZSP.ZP.261.16.2020.**

Zamawiający, **Zduńskowolski Szpital Powiatowy Sp. z o.o., ul. Królewska 29, 98-220 Zduńska Wola tel. 43 824 4147 email sekretariat@szpital-zdwola.info**, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), przedstawia poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SIWZ"):

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 3 pozycji nr 22 produktu Nutramigen 1 LGG Complete zachowującego wszystkie wartości w zakresie hydrolizatu kazeiny i dodatku LGG o innym nr EAN? Jednocześnie w tej pozycji dopuszczając dwa produkty o nr EAN 8712045038819 Nutramigen 1 LGG Complete oraz o nr EAN 8712045027530 Nutramigen 1 LGG? Zmiana ta wynika z dostosowania całej linii Nutramigen Complete do Rozporządzenia Delegowanego UE 2016/128 z dnia 25 września 2015r. uzupełniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 609/2013 w odniesieniu do szczegółowych wymogów dotyczących składu żywności specjalnego przeznaczenia medycznego. Produkty linii Nutramigen LGG Complete (1,2,3) zachowują wszystkie właściwości w zakresie hydrolizatu kazeiny i dodatku LGG, jak produkty linii Nutramigen LGG (1,2,3). W związku płynnym przeprowadzeniem zmiany i zachowaniem dostępności do pełnej dystrybucji nowej linii podczas zamówień z hurtowni możecie państwo otrzymać w trakcie trwania

postępowania nową formułą?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 3 w pozycji 23 produktu Nutramigen 2 LGG Complete, zachowującego wszystkie wartości w zakresie hydrolizatu kazeiny i dodatku LGG o innym nr EAN? Jednocześnie w tej pozycji dopuszczając dwa produkty o nr EAN 8712045038826 Nutramigen 2 LGG Complete oraz o nr EAN 8712045027547 Nutramigen 2 LGG? Zmiana ta wynika z dostosowania całej linii Nutramigen Complete do Rozporządzenia Delegowanego UE 2016/128 z dnia 25 września 2015r. uzupełniającego rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 609/2013 w odniesieniu do szczegółowych wymogów dotyczących składu żywności specjalnego przeznaczenia medycznego. Produkty linii Nutramigen LGG Complete (1,2,3) zachowują wszystkie właściwości w zakresie hydrolizatu kazeiny i dodatku LGG, jak produkty linii Nutramigen LGG (1,2,3). W związku płynnym przeprowadzeniem zmiany i zachowaniem dostępności do pełnej dystrybucji nowej linii podczas zamówień z hurtowni możecie państwo otrzymać w trakcie trwania postępowania nową formułą.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

3. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści opakowanie polietylenowe KabiPac z dwoma portami?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.**

4. Czy Zamawiający w par. 2.5 wykreśli obowiązek potwierdzenia zamówienia złożonego w ramach umowy? Zakłada się, że otrzymane zamówienia są realizowane zgodnie z ich treścią we wskazanym w umowie terminie.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

5. Czy Zamawiający w par 2.15 zamieni obowiązek dostarczenia 'zamiennika' na prawo 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. Należy zauważyć, że par. 3 daje możliwość Zamawiającemu dokonania zakupu we własnym zakresie.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający w par. 7.1. na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar



oferowany jest po cenie niższej”?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

7. Czy Zamawiający w par. 7.3 wykreśli odwołanie do par. 7.2 – mowa w nim jest o zmianie stawki VAT z zachowaniem ceny netto, zatem trudno przyjąć, aby na taką zmianę Zamawiający wyrażać miał zgodę, gdyż procedura taka winna wchodzić w życie automatycznie. Nadto, gdyby Zamawiający nie wyraził zgody na taką zmianę, to groziłoby to bądź naruszeniem przepisów podatkowych bądź rażącą stratą dla Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

8. Do §1 ust. 3 oraz ust. 5 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie 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 §1 ust. 3 oraz ust. 5 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odp. Zamawiający określił warunki dotyczące ilości realizowanych zamówień w § 1 ust.4 i 5 wzoru umowy. Ponadto należy mieć na uwadze, że w przypadku realizacji dostaw na produkty farmaceutyczne, mamy do czynienia z ogromnym zakresem rodzajów asortymentu oraz ilości zamawianych produktów. Przyjęte ilości są wielkościami prognozowanymi, a prognozy te są oparte na dotychczasowym zużyciu poszczególnych produktów, jednakże ze względu na długi okres realizacji umowy – 24 miesiące, zamawiający musiał zawrzeć pewne ustalenia, które zabezpieczą także jego interesy oraz bezpieczeństwo leczonych pacjentów. Zgodnie z Wyrokiem KIO z dnia 13 września 2013 r., sygn. akt: KIO 2078/13, Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła że: "Przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych z istoty wyrażają w pierwszym rzędzie interes zamawiającego – on to bowiem, jednostronnie określa swoje potrzeby dokonując opisu przedmiotu zamówienia, zaś wykonawcy zainteresowani uczestnictwem w postępowaniu mogą przystąpić do tak określonych warunków, co nie uchybia zasadzie swobody umów, również z tego powodu, że wobec wymagań określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wykonawca może nie złożyć oferty na ustalonych przez zamawiającego warunkach. Celem postępowania o zamówienie publiczne jest przede wszystkim realizacja uzasadnionych potrzeb zamawiającego a nie umożliwienie wykonawcy ukształtowania dogodnych warunków, w tym dotyczących przedmiotu zamówienia. W postępowaniu o zamówienie publiczne nie mamy zatem do czynienia z negocjowaniem warunków przyszłego stosunku umownego, kształtowaniem go na zasadach określonych w art. 3531 k.c. Postępowanie o zamówienie publiczne realizuje się bowiem przez jednostronne określenie przez zamawiającego jego warunków, do których wykonawcy mogą przystąpić lub nie**

wykazać zainteresowania postępowaniem.” Zamawiający stara się w sposób uczciwy i klarowny dla uczestników postępowania wskazywać warunki realizacji dostaw. Jednocześnie biorąc pod uwagę specyfikę działalności zamawiającego oraz długą perspektywę realizacji umowy nie jest w stanie precyzyjnie co do sztuki wskazać jaki asortyment zamówi. Przedmiot umowy tj. poszczególne pozycje asortymentowe oraz ich prognozowane ilości zostały rzetelnie przez Zamawiającego określone. Zamawiający założył jedynie możliwość przesunięć ilościowych pomiędzy pozycjami w pakietach, przy nie zmienionej wartości umowy ogółem.

9. 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?

**Odp. W chwili obecnej zamawiający nie kwalifikuje się jako podmiot „niewypłacalny” bądź „zagrożony niewypłacalnością” zgodnie z definicją zawartą w art. 11 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1228). W zakresie pytania drugiego Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć czy przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy na skutek niniejszego postępowania.**

10. 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.).

**Odp. Nie, zamawiający nie wyraża zgody. Uzasadniając odpowiedź należy wskazać, że postępowanie o zamówienie publiczne realizuje się bowiem przez jednostronne określenie przez zamawiającego jego warunków, do których wykonawcy mogą przystąpić lub nie wykazać zainteresowania postępowaniem, zatem Zamawiający nie wyraża zgody na skorzystanie z proponowanych zabezpieczeń dla Wykonawcy. Na dzień udzielania odpowiedzi na niniejsze pytanie, Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, czy w toku trwania umowy przetargowej zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. Ustawa z dnia 15 maja 2015 r. - Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 814 z późn. zm.). i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1228).**

11. 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?

**Odp. Jeśli nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, należy wycenić ten lek, podając ostatnią cenę sprzedaży ,aby zapewnić porównywalność ofert oraz podać uwagę o jego braku pod pakietem.**

12. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. Proszę przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku, uwzględniając także odpowiedź udzieloną na pytanie w pkt.15**

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę takich postaci leku jak : tabletki na tabletki powlekane ,kapsułki lub drażetki .**

**W przypadku zamiany postaci leku z tabletek powl. na tabletki nie sprecyzowano jakiej konkretnie pozycji to dotyczy. Zamawiający wyraża na taką zamianę zgodę wyłącznie w przypadku ,jeśli jest to jedyna dopuszczona do obrotu na terenie RP postać danego leku.**

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający, bez sprecyzowania o jaką konkretnie pozycję chodzi, wyraża zgodę jedynie na zamianę : ampułki na fiolki ; fiolki na ampułkostrzykawki ; ampułki na ampułkostrzykawki – nie odwrotnie.**

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów,

maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odp. Bez sprecyzowania konkretnej pozycji Zamawiający wyraża zgodę jedynie na zmianę wielkości opakowania syropów, maści i kremów, z odpowiednim przeliczeniem ilości op. w odniesieniu do oferty w przypadku : 1) syropów –zmiana wielkości opakowania nie większa niż o +/- 25% , 2) maści, kremy – zmiana op. nie większa niż o +/- 40% .**

**Przeliczenie wielkości opakowania musi być dokonane w jednostkach ( g, ml ) zgodnych z SIWZ.**

16. 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)?

**Odp. Należy ilość opakowań przeliczyć do drugiego miejsca po przecinku, uwzględniając także odpowiedź udzieloną na pytanie w pkt.15.**

17. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

18. Pakiet 1 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści postać fiolka?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

19. Pakiet 1 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści postać ampułka?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

20. Pakiet 1 poz. 46 Dawka 40 mg nie jest dostępna. Czy Zamawiający dopuści dawkę 45mg?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

21. Pakiet 1 poz. 4 Czy Zamawiający miał na myśli 100 op x20szt? Czy może 100szt zamiast opakowań?

**Odp. Zamawiający w pakiecie 1 pod poz. 4 ujął produkt leczniczy w postaci granulatu do przygotowywania zawiesiny doustnej o wielkości opakowania 100 ml.**



22. Pakiet 8 poz. 6 czy Zamawiający dopuści postać „ampułka”?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

23. Pakiet 15 poz. 23 czy Zamawiający dopuści Nystapol 30ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

24. Pytanie do SIWZ: W związku z bardzo dużą liczbą postępowań przetargowych w miesiącu listopadzie czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu otwarcia ofert co najmniej na 18-11-2020r.?

**Odp. Zamawiający przełożył już termin składania ofert na dzień 18.11.2020 r.**

25. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie nr 22 w pozycji 1,5,6,7,8,9,11,12,15,16,27 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

26. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22, pozycja 26 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami? Uzasadnienie: Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

27. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 22 poz. 30 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1215 kcal, do wklucia obwodowego– Multimeł N4-550E, 2000 ml? **Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.** W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

28. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 22 poz. 31 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający aminokwasy z elektrolitami, glukozę oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 910 kcal, do wklucia obwodowego– Multimeł N4-550E, 1500 ml? **Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.** W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

29. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 poz. 32, 33 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 350 szt (łącznie) preparatu Cernevit w pak. 22 poz. 32, 33 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji 32, 33 z pak.22 do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

30. Dotyczy pakietu nr 17, poz. 18. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych



peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

31. Czy Zamawiający dla Zadania 11 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

32. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate inj. 0,05/5 ml, roztw.d/wstrzyk. w pakiecie 7, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odp. Tak.**

33. Czy Zamawiający w pakiecie 7, poz. 2 (Bupivacaini hydrochloridum spinal 0,5% heavy inj.5 mg/ml , roztw.do wstrzyk.amp. 4 ml zapakowane sterylnie) **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)

**Odp. Tak.**

34. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 0,01/5 ml roztw.d/wstrzyk.,inf. w pakiecie nr 7 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v,

woda do wstrzykiwań ?

**Odp. Tak**

35. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 0,01/5 ml roztw.d/wstrzyk.,inf. w pakiecie nr 7 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odp. 24 miesiące.**

36. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 0,01/5 ml roztw.d/wstrzyk.,inf. w pakiecie nr 7 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odp. Zamawiający wymaga temperatury od 5 do 25 st. C.**

37. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj. 0,01/5 ml roztw.d/wstrzyk.,inf. w pakiecie nr 7 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odp. Zamawiający wymaga , aby w ChPL był zapis pozwalający na rozcieńczenie produktu do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.**

38. Czy Zamawiający w pakiecie 12, poz. 16 (Bupivacaine spinal 0,5% heavy inj. 0,02/4ml; roztw.d/wstrzyk.) **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)

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

39. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 30 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 do stosowania m. in. u niemowląt i dzieci? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość zaoferowania przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Zamawiający dopuszcza w/w produkt oraz wyraża zgodę na przeliczenie**



**wielkości opakowań. Proszę przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku, aby zapewnić porównywalność ofert.**

40. Dotyczy pakiet 5 poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego, który wykazuje chemiczną i fizyczną stabilność przez 6 godzin w temperaturze 25°C i przez 12 godzin w temperaturze 5°C po rozpuszczeniu?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

41. Dotyczy pakiet 12 poz. 54 i 55 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu łączenia metamizolu z produktem Poltram w oparciu o stanowisko Polskiego Towarzystwa Badania Bólu w „Postępowaniach w bólu pooperacyjnym 2018”, które jednoznacznie promuje w nowoczesnej opiece okołoperacyjnej techniki i sposoby postępowania ukierunkowane na redukcję zużycia opioidów, które są przyczyną szerokiego spektrum działań niepożądanych.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

42. Dotyczy pakiet 22 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby o stężeniu 8% w opakowaniu 500 ml i osmolarności poniżej 800 mOsm/l ?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

43. Dotyczy pakiet 22 poz. 5,6,7,8,9,10,11,12,27 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniu stojącym stojącym z dwoma jałowymi portami różnej wielkości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

44. Dotyczy pakiet 22 poz. 17 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

45. Dotyczy pakiet 22 poz. 26 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w płynie wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołoperacyjnego 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?

**Odp. Tak.**

46. Dotyczy pakiet 22 poz. 28 i 29 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka ?

**Odp. Tak.**

47. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 5 pozycja 3 i 4 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odp. Tak.**

48. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 5 pozycja 3 i 4 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odp. Tak.**

49. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 5 pozycja 8, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odp. Tak.**

50. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 12, pozycja nr 48,49, by zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odp. Tak.**



51. Pytanie dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – pakiet 28. Czy nie nastąpiła omyłka pisarska w podanym typie myjni
- jest podane EDT2 Mini”
  - powinno być ETD2 Mini

**Odp. Tak, nastąpiła omyłka pisarska, powinno być ETD2 Mini.**

52. Pytanie dotyczące pakietu 28 oraz zapisów umowy paragraf 2 ustęp 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 72 godzin – termin liczony w dniach roboczych?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

53. Pytanie dotyczące pakietu 28 oraz zapisów umowy paragraf 2 ustęp 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 48 godzin – termin liczony w dniach roboczych?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

54. Pytanie dotyczące pakietu 28 oraz zapisów umowy paragraf 2 ustęp 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę i zrezygnuje z dostaw na cito w przypadku pakietu 28 ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę w przypadku tego pakietu.**

55. Pytanie dotyczące pakietu 28 oraz zapisów umowy paragraf 4 ustęp 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku możliwości podania wszystkich wymaganych informacji zgodnie z wymaganiami paragrafu 4 ustęp 5 na załączenie innego dokumentu ? Wykonawca nie ma wpływu na program do wystawiania faktur, który obecnie jest w firmie

**Odp. W odniesieniu do asortymentu, nie będącego produktami leczniczymi , Zamawiający wyraża zgodę na załączenie do faktury dodatkowego dokumentu z wymaganymi informacjami.**

56. Czy w Pakiecie nr 24 poz. 1-4 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów o wyższej czułości diagnostycznej niż wymieniona w siwz, tj.: amfetamina 300ng/ml / opiaty 300ng/ml / THC 25ng/ml / kokaina 100 ng/ml?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

57. Czy w Pakiecie nr 24 poz. 1-4 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów kasetkowych? Biorąc pod uwagę możliwość wstrzymania akcji moczu i skąpomocz

wywołane działaniem narkotyków u pacjentów, personelowi Zamawiającego może być trudno uzyskać próbkę moczu o objętości odpowiednio dużej do wykonania badania za pomocą testów paskowych, które są testami zanurzeniowymi. Testy kasetkowe eliminują tę niedogodność.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

58. Dotyczy zadania 15. Czy Zamawiający pod względem ekonomicznym wyrazi zgodę na wydzielenie poz.18 Megestrolu acetat zawiesina doustna 40 mg/ml , op. 240 ml i utworzy osobny pakiet?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

59. Czy Zamawiający w pozycji 44 pakiet 12 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) 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?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

60. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

61. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz 42,43 Ondansetron inj? Lek tymczasowo niedostępny.

**Odp. Zamawiający nie wyraża na to zgody. Jeśli nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, należy wycenić ten lek, podając ostatnią cenę sprzedaży, aby zapewnić porównywalność ofert oraz podać uwagę o jego braku pod pakietem.**

62. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 55 dopuści wycenę leku Terlipressinu acetat Ever 0,2mg/ml, 5 ml roztw do wstrz 5 fiolek w ilości 2 opak (10 szt)?

**Odp. TAK.**

63. Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz 4 ma na myśli 100 opakowań x 20 szt?

**Odp. Zamawiający miał na myśli 100 poj./amp. (tj. 5 op. po 20 szt.)**

64. Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz 6 dopuści również Magnezium sulfat roztwór do



wstrzykiwań nie posiadający zarejestrowanych wskazań dla kobiet w ciąży?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale wyłącznie w tej pozycji.**

65. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 8 poz 15? Produkcja leku została zakończona.

**Odp. Zamawiający nie wyraża na to zgody. Jeśli nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, należy wycenić ten lek, podając ostatnią cenę sprzedaży ,aby zapewnić porównywalność ofert oraz podać uwagę o jego braku pod pakietem.**

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 15 poz 25? Produkcja leku została zakończona..

**Odp. Zamawiający nie wyraża na to zgody. Jeśli nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, należy wycenić ten lek, podając ostatnią cenę sprzedaży ,aby zapewnić porównywalność ofert oraz podać uwagę o jego braku pod pakietem.**

67. Czy w związku z zakończoną produkcją hydroxyzyny w syropie o stężeniu 1,6% Zamawiający w pakiecie 19 poz 13 wyrazi zgodę na wycenę syropu w dawce 10mg/5 ml , 250g w ilości 155 op?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Ilość opakowań zgodna z SIWZ.**

68. Protaminum sulfuricum w pakiecie 19 poz 34 jest dostępna na rynku jedynie w opakowaniach x 10 amp. Czy Zamawiający wyrazi zatem zgodę na wycenę 1 opakowania zawierającego 10 szt?

**Odp. TAK.**

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i jest wiążące dla wszystkich uczestników postępowania.

**Zamawiający**

**PREZES ZARZĄDU**  
**Janusz Ratajczyk**  
**Janusz Ratajczyk**

**Zduńskowolski Szpital Powiatowy**  
Sp. z o.o.  
98-220 Zduńska Wola, ul. Królewska 29  
tel. (43) 824 41 47, fax (43) 823 20 71  
NIP 8291736832, REGON 000312515  
KRS 0000445866

