

Powiatowy Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Rydułtowach i Wodzisławiu Śl.  
Z siedzibą w Wodzisławiu Śląskim  
44-300 Wodzisław Śl. ul. 26 Marca 51  
tel./fax 32 45 91 837 i 838  
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Wodzisław Śl., 04.11.2016 r.

L.dz. DZPiZ /2016

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu  
na dostawy leków  
nr sprawy 18/ZP/16

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim z siedzibą w Wodzisławiu Śląskim informuje, że wpłynęły następujące zapytania do wyżej wymienionego postępowania:

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{ mg/dL}$ ; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 ( przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.) - parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza glukometry o innych parametrach z zachowaniem wymagań zawartych w SIWZ.

2) Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

-brak klucza kodującego lub czipa

-brak przycisku kodującego

- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na fiolce pasków testowych)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga autokodowania rozumianego jako brak klucza kodującego lub czipa.

3) Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu spełniającego pełne kryteria dotyczące precyzji i dokładności, zdefiniowane w normie EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Tylko na wezwanie Zamawiającego.

4) Czy Zamawiający dopuści glukometr spełniający tylko minimalne (częściowe) kryteria normy EN ISO 15197:2015 dotyczące sprawności i dokładności?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, wymagana dokładność glukometru zgodnie z SIWZ, tzn. maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie powinien przekraczać  $\pm 15\text{mg/dl}$  dla stężeń glukozy  $< 100\text{mg/dl}$  i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $> 100\text{mg/dl}$

5) Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

6) Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zestawie z glukometrem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

7) Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

8) Dotyczy: 18/Zp/16, Zadanie 22, ilość pozycji 115, pozycja 50

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej nie powodujący refluksu krwi stosowany również do przepłukiwania cewnika o działaniu przeciwzakrzepowym i przeciwbakteryjnym potwierdzonym klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk. Produkt w pełni aseptyczny.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

9) Czy zamawiający wydzieli pozycję 50 z zadania 22 i stworzy odrębny pakiet?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

10) Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

11) Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

12) Dotyczy Zadania nr 19 – Leki różne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i/ lub wykreślenie z Zadania 19 pozycji nr: 13, 25, 26 z powodu długotrwałego braku dostaw, nasza firma nie ma możliwości realizowania umowy w tym zakresie.

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody na wydzielenie, proszę wycenić po ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizowania umowy w zakresie tych pozycji z powodu braku dostępności.

13) Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 4 poz. 221 i 222 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania preparatu o nazwie EnteroDr. Będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym taką samą dawkę probiotycznych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg) i postać, mającym takie same wskazania do stosowania w określonym wieku i konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza preparat równoważny farmaceutycznie i terapeutycznie.

14) Kolejne pytanie dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 4 poz. 132 i w Zadaniu 29 poz. 79 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnego zamiennika, tzn. preparatu będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach) w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, oraz konfekcjonowanego w postaci kapsułek, w opakowaniach x 10 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**Odpowiedź:** dopuszczamy preparat równoważny farmaceutycznie i terapeutycznie.

15) Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 2 Leki poz. 68 i 69 ( Meropenem 1000 i 500mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji x 1fiolka) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w porzebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

16) Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 2 Leki poz. 68 i 69 ( Meropenem 1000 i 500mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji x 1fiolka) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

17) Zapytanie 3:

Czy w zadaniu nr 6 poz. 6 i 7 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5 mg/2ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

18) Zapytanie 4:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 6 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 mg/2ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

19) Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 6 i 7 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5 mg/2ml x 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

20) Zapytanie 6:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 22 poz. 69, 70 i 70 (Metoprololi succinas 23,75; 47,5 i 95 mg x 28 tabl) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykanie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

21) Pytanie nr 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 15 do osobnego pakietu pozycji nr 5, 8, 10, 11, 12, 13, 14?

Wydzielenie powyższych pozycji będzie dla Zamawiającego korzystne cenowo.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

22) Pytanie nr 2

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 15 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Multimel N7-1000E, 2000ml?

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.

23) Pytanie nr 3

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 20 i 21 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozy 5%, soli fizjologicznej może, więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie i utworzenie jednej pozycji w osobnym pakiecie.

Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

24) Pytanie nr 4

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 16 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

---

[www.zoz.wodzislav.pl](http://www.zoz.wodzislav.pl)

adres e- mail: [przetargi@zoz.wodzislav.pl](mailto:przetargi@zoz.wodzislav.pl)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

25) Pytanie nr 5

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 16 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E 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.

26) Pytanie nr 6

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 17 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E 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.

27) Pytanie nr 7

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 18 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce, w opakowaniu po 10sztuk?

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.

28) Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.1 wzmiankę o 'zamawianiu tańszych odpowiedników'? 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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

29) Czy Zamawiający w par. 3.2.1 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

30) Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.2.6? kwestię zmiany cen urzędowych reguluje par. 3.2.1 – z kolei np. skreślenie leku z listy lub (zwłaszcza) dodanie leku do listy nie ma wpływu na realizację niniejszej umowy. Zakres przedmiotowy umowy zdefiniowany jest w ofercie, zaś produkty dostarczane będą po cenach urzędowych lub niższych. Zapisy par. 3.2.6 nie mają zatem znaczenia dla realizacji zobowiązania Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

31) Czy Zamawiający wydłuży godziny pracy apteki wskazane w par. 5.1 oraz 5.2 co najmniej do godziny 14.00? czas pracy apteki do 11.00 wymaga indywidualnego ustalania trasy dostaw, co może opóźnić wszystkie inne dostawy przeznaczone na dany dzień. Faworyzuje także dostawców lokalnych, co narusza zasady uczciwej konkurencji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

32) Czy Zamawiający w par. 5.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla zapis o zamówieniach telefonicznych.

33) Czy Zamawiający w par. 7.1.a wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

---

[www.zoz.wodzislav.pl](http://www.zoz.wodzislav.pl)

adres e- mail: [przetargi@zoz.wodzislav.pl](mailto:przetargi@zoz.wodzislav.pl)

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

34) Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9 z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

35) Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 18/Zp/16, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 4 poz. 132, w pozycji 1, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 22, w pozycji 56 oraz w pakiecie (zadaniu) Zadanie 29, w pozycji 43 dotyczących „Lactobacillus plantarum x 300 kaps/Lactobacillus rhamnosus (liofilizat bakterii) + fruktooligosacharydy x 10 sasz/Dicoflor 30 x 30 kaps” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

36) Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 18/Zp/16, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 4 poz. 221, w pozycji 1 oraz pakiecie (zadaniu) Zadanie 4 poz. 222, w pozycji 1 dotyczących „Saccharomyces boulardi proszek 250mg x 10 saszetek/Saccharomyces boulardi 250mg x 50 kaps” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsulek lub Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsulek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

37) Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 18/Zp/16, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 29, w pozycji 42 dotyczącej „Dicoflor krople a 5ml (lub preparat biorównoważny zawierający L.rhamnosus)” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

38) Pytanie dot. Zadania nr 1 poz. nr 2 i 3 Albumina ludzka 20%

Czy Zamawiający, w Zadaniu nr 1 poz. 2 i 3 wymaga lub 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.

Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3, p<0,001). Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów (p<0,001).

Referencja: Maki DG, Rosenthal VD, Salomao R, Franzetti F, Rangel-Frausto MS. Impact of switching from an open to a closed infusion system on rates of central line-associated bloodstream infection: a meta-analysis of time-sequence cohort studies in 4 countries. Infect Control Hosp Epidemiol. Jan 2011;32(1):50-58.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

39) Czy w zadaniu nr 3 pozycja 76 (Sevoflurane 250 ml - 65 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu ze szczelnym i bezpiecznym systemem napełniania, w którym każda butelka jest wyposażona w fabrycznie zamontowany adapter (brak konieczności nakręcania dodatkowego elementu - klucza umożliwiającego napełnianie parownika)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga sevofluranu ze szczelnym i bezpiecznym systemem napełniania.

40) Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 27 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga złożenie oferty w postaci pasków testowych do aktualnie stosowanych glukometrów GlucoDr. auto charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; e) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; f) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); g) zakres hematokrytu 20-60% i dokładność wyników zgodnie z wytycznymi normy ISO15197:2013 (atest tej normy, obowiązującej zgodnie z wytycznymi CEN do lipca 2017 roku) i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; h) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C.

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza glukometry o innych parametrach z zachowaniem wymagań zawartych w SIWZ.

41) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu użytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

42) Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15$ mg/dl dla stężeń glukozy  $< 100$ mg/dl i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $\geq 100$ mg/dl, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

43) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

44) Czy Zamawiający wymaga paski testowe z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

45) Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki pomiaru?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

46) Czy Zamawiający dopuszcza nowoczesne paski testowe do glukometrów o następującej charakterystyce: Auto-coding (bez kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (umożliwiający pomiar również w standardowym zakresie 20-60%), paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu użytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na ekranie glukometru?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

47) Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 7, poz.nr 1 wycenę 67 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ; preparat Makrogol nie spełnia warunków równoważności farmaceutycznej.

48) Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 7, poz. Nr 2 wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ; preparat Makrogol nie spełnia warunków równoważności farmaceutycznej.

49) Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1, poz. Nr 60 ( Iohexolum 240 mg/ml a 20 ml – niedostępna pojemność) wycenę 10 szt. (1 op.) Omnipaque 240 mg/ml a 50 ml. \*10 but.?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

50) Zapytania dot. Zadania nr 5, poz. Nr 1,2

Pyt.1 -Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Pyt.2. - Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

Pyt.3- Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Pyt.4- Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

**Odpowiedź:** odpowiedź na pytania od 1 do 4: Zamawiający nie wymaga.

51) Czy Zamawiający w Zadaniu 27 poz. 1 oczekuje pasków testowych o wielkości opakowania 50 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

52) Czy Zamawiający w Zadaniu 27 poz. 1 wyrazi zgodę i będzie wymagał, aby testy paskowe po pierwszym otwarciu fiolki posiadały przydatność do użycia do daty ważności podanej na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

53) Czy Zamawiający w Zadaniu 27 poz. 1 będzie wymagał dołożenia próbki krwi na test paskowy jeśli ilość krwi jest niewystarczająca?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

54) Dot. par. 5 ust. 3 umowy - Prosimy o potwierdzenie, że wymagany termin tzw. dostaw interwencyjnych (pilnych, „na cito”) w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia nie dotyczy pasków testowych (Zadanie 27), które nie należą do produktów ratujących życie.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagał dostaw na cito pasków do glukometru.

55) Dotyczy: 18/Zp/16, Zadanie 8 poz. 8, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny Argon V+Pad o właściwościach hydrofilowych do tamowania lokalnych, krwawiących ran w miejscach wkłuc naczyniowych, cewników i przetok tętniczo żylnych. Zmniejsza czas tamponady oraz powstrzymuje obfite krwawienia powodując szybką hemostazę dzięki budowie trójwarstwowej o kompozycji siatki wzbogaconej D-glukozaminą. Może być przycinany dowolnie do łatwego umieszczenia wokół miejsc dostępu naczyniowego. Produkt w opakowaniu sterylnym o wymiarze 4 cm x 4cm. Opakowanie zawiera 10 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

56) Zadanie 30 poz. 6

Prosimy o potwierdzenie, że w związku ze zmianą rejestracji produktu opisanego w poz. 6 Zamawiający dopuści do oceny preparat objęty stawką Vat 8%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

57) Dotyczy zadania 2 pozycja 27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Cefprozil Kabi 2000 mg w opakowaniu typu butelka 50 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

58) Dotyczy zadania 15 pozycja 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Soluvit w ampułce o pojemności 10 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

59) Dotyczy § 5 punkt 4 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem lub drogą mailową zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie stosował zamówień telefonicznych.

60) 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 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.1 i ust.4 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

61) Do treści §2 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką zawartą w 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:** Zamawiający nie wyraża zgody.

62) Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 zapisu §2 ust.3 projektu umowy)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

63) Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 zapisu §3 ust.2 pkt 5 ppkt a) projektu umowy)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

64) Do treści §5 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką zawartą w 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:** Zamawiający nie wyraża zgody.

65) Do treści §6 ust.2 projektu 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 warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §6 ust.2 projektu 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 nie wyraża zgody.

66) Do treści §6 ust.3 i ust.4 projektu umowy prosimy o wydłużenie terminu do dwóch dni roboczych na dostarczenie Kupującemu towaru odpowiedniej jakości.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

67) Do §7 ust.5 projektu umowy. Czy Zamawiający pisząc o zakupie zastępczym na koszt i ryzyko Sprzedawcy, miał na myśli pokrycie różnicy w cenie wynikającej z zakupu leku u innego dostawcy i dodatkowych kosztach transportu?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli pokrycie różnicy w cenie wynikającej z zakupu leku u innego dostawcy i dodatkowych kosztach transportu.

68) Do treści §7 ust.5 projektu 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:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem