



**Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej  
w Krasnymstawie<sup>A</sup>**

22-300 Krasnystaw ul. Sobieskiego 4  
tel. (82) 543-15-22, (82) 543-15-23 fax (82) 576-49-01  
[www.spzozkrasnystaw.pl](http://www.spzozkrasnystaw.pl) sekretariat@spzozkrasnystaw.pl



Znak: ZP/230-25/2018

Krasnystaw, dnia 03.07.2018 r.

**Wykonawcy biorący udział w przetargu nieograniczonym  
na dostawę produktów leczniczych – postępowanie 3**

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie informuje, że w postępowaniu wpłynęły pytania, na które zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), udziela następujących odpowiedzi:

**Pytanie 1**

Czy zamawiający, w pakiecie 244 pozycja 1, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 2**

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 244 pozycja 1 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 3**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 244 pozycja 1 i 2 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).

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 4**

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 244 pozycja 1,2 i 3 wszystkie dawki i postaci tego samego leku były jednego producenta aby nie było interakcji przy przechodzeniu z dawki na dawkę?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 242 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 6**

Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 278 pozycja 1 i 2 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizol w pakiecie 273 pozycja 1 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań. zgodnie z Chlp produktu?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 8**

pakiet nr 189, pozycja nr 1):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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); zaoferowane 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 dożywnością gwarancją;

Odpowiedź:

Tak.

### **Pytanie 9**

pakiet nr 189, pozycja nr 1):

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacją na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

#### Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby glukometry spełniały normę EN ISO 15107:2015, nie jest wymagane dołączenie do oferty certyfikatu, jeżeli w materiałach informacyjnych/katalogach/instrukcjach dołączanych do oferty zawarta jest informacja o spełnianiu tej normy.

### **Pytanie 10**

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:

Tak.

### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

#### Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby wyniki wyświetlane były w mg/dl, ale dopuszcza glukometr, który wyświetla wyniki w obu podanych wariantach (mg/dl oraz mmol/l).

### **Pytanie 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem Ixell, które nie potrzebują kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7µl; kalibrowany do osocza; pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl (Zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemię u pacjentów chorujących na cukrzycę – są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemię. W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.); funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo); część paska testowego na zewnątrz z automatyczny wyrzutem po pomiarze ( funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną?

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min 4°C - 40°C?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

### **Pytanie 14**

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Tak.

### **Pytanie 15**

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A czy tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt 2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera , podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6 , podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta. Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierzecie Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby paski i glukometry zawierały informacje wymagane przepisami prawa w tym zakresie.

### **Pytanie 16**

#### **Pakiet nr 332**

Zamawiający w formularzu cenowym wskazał jako jednostkę miary opakowanie. Prosimy o wskazanie czy opakowanie oznacza jedną saszetkę sterylnie zapakowanego wyrobu hemostatycznego czy opakowanie zbiorcze po a10 sztuk. Jest to bardzo istotne z uwagi na poprawne wyliczenie ceny oferty.

Odpowiedź:

Opakowanie oznacza jedną saszetkę sterylnie zapakowanego wyrobu hemostatycznego.

### **Pytanie 17**

#### **Pakiet 121 poz. 1:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie aktualnie stosowanego przez Zamawiającego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego 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 identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę oraz z identycznym stosunkiem ilościowym bakterii jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w poz. 2. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Preparat musi być zarejestrowany jako lek.

### **Pytanie 18**

#### **Pakiet 121 poz. 2:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele preparatu probiotycznego 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, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Preparat musi być zarejestrowany jako lek.

### **Pytanie 19**

Czy w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM, zawiesina do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml x 20 poj. 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

#### Odpowiedź:

Tak.

### **Pytanie 20**

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM, zawiesina do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml x 20 poj. 2 ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 21**

Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM, zawiesina do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml x 20 poj. 2 ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?**

#### Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 22**

Czy w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM, zawiesina do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml x 20 poj. 2 ml) **Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 23**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM, zawiesina do nebulizacji 0,5 i 0,25 mg/ml x 20 poj. 2 ml) **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:

Tak.

**Pytanie 24**

**Dotyczy: ZP/230-25/2018 pakiet 332 pozycja 1 termin składania ofert: 10.08.2018**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 25**

**pakiet 332 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 26**

**Dotyczy: ZP/230-25/2018 pakiet 265 pozycja 1 termin składania ofert: 10.08.2018**

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 przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 27**

**pakiet 265 pozycja 1**

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

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 28**

Czy Zamawiający w pakiecie 78 Dobutaminum proszek do sporządzania roztworu do infuzji 250mg, fiol., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 39 pozycja 7, preparatu pierwiastków śladowych konfekcjonowanych w opakowaniach 10 ml x 10 szt.?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 30**

Czy w przypadku dopuszczenia ww. preparatu, Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 39 poz. 7, 9, 10, 11, 12, 13,14,15,16 i 17 ponieważ do Pakietu opisanego w tej chwili może przystąpić tylko jeden Wykonawca?

Rozdzielenie ww. preparatów pozwoli na zwiększenie konkurencyjności ceny w postępowaniu przetargowym, a tym samym pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najlepszej oferty cenowej. Nie ograniczy to składania ofert pozostałym wykonawcom.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wydziela w/w pozycje do osobnego pakietu.

**Pytanie 31**

**Dotyczy pakietu nr 179**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §4 ust.2 wzoru umowy, poprzez wykreślenie zapisu o ewentualnych fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu na koniec miesiąca i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §3 ust.4 projektu umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z projektem umowy.

**Pytanie 32**

Do treści §2 ust.2 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z 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 wymaga zgodnie z projektem umowy.

### **Pytanie 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §4 ust.2 wzoru umowy, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych na koniec miesiąca, za dostawy dokonane w danym miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust.2 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z projektem umowy.

### **Pytanie 34**

Prosimy o dopisanie do §4 ust.6 wzoru umowy: "... zgodnie z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z projektem umowy.

### **Pytanie 35**

Do §5 ust.3 w zw. z ust.2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania o zmianie stawki podatku VAT i wysyłania dokumentów uzasadniających zmianę ceny z uwagi na fakt, że informacje te są ogólnie dostępne i wprowadzane odpowiednim aktem prawnym?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis §5 ust.3 na następujący:

„Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia dokumentów uzasadniających zmianę ceny wynikającą z okoliczności o których mowa w ust. 2 lit. a, b, c, d, e”.

### **Pytanie 36**

Do §5 ust.3 w zw. z ust.2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisów o przedłożeniu dokumentów uzasadniających zmianę ceny ze względu na fakt, że informacje o zmianach cen urzędowych leków, objęcie ceną urzędową, zaprzestanie obowiązywania w stosunku do danego leku ceny urzędowej są powszechnie dostępne i publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z projektem umowy.



**Pytanie 37****Dotyczą pakietu 189:**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKTYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru
-----------------------------------	--

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 38**

**Dotyczy pakietu 189:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby płyny kontrolne były na 2 poziomach: niskim i wysokim?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 39**

**Dotyczą pakietu 189:**

Prosimy o podanie ilości glukometrów wymaganych dostarczenia przez Oferenta w niniejszym pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ 30 sztuk.

**Pytanie 40**

**Do SIWZ**

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga, aby zaoferowany asortymenty posiadał ważne dokumenty dopuszczające do obrotu (znak CE i deklaracja zgodności)?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 41**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 2, 3, 18?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wydziela w/w pozycje do osobnego pakietu.

**Pytanie 42**

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, jakie sytuacje zagrożone są karą 1000zł, o której mowa w par. 6.2.b? Postanowienia zawarte w par. 4 ust. 2 i 3 są niezależne od Wykonawcy oraz nie mają wpływu na realizację dostaw. Wnosimy o wykreślenie tego punktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z projektem umowy. Kara jest przewidziana za naruszenie sposobu rozliczeń.

**Pytanie 43**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 113 i 205 insuliny w postaci wstrzykiwaczy typu Solostar?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 44**

Czy Zamawiający dopuści wraz z każdą dostawą **dokument WZ** potwierdzający realizację zamówienia, na którym umieszczone będą: nazwa przedmiotu zamówienia, ilość, cena jedn. netto, wartość netto, podatek VAT oraz data dostawy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 45****Dotyczy pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 46****Dotyczy pakietów**

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:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca zobowiązany jest, zgodnie z warunkami zawartymi w SIWZ złożyć ofertę na wszystkie pozycje w danym pakiecie. Jeżeli w formularzu cenowym zamieszczonym przez Zamawiającego na stronie internetowej znajdują się produkty, których produkcja została zakończona i Wykonawca posiada informacje o zaprzestaniu produkcji danego produktu, winien był zwrócić się do Zamawiającego z prośbą o ich wykreślenie. Produktu, którego produkcja została zakończona nie należy wyceniać, jeżeli Wykonawca nie jest w stanie zaoferować danego produktu zgodnie z warunkami zawartymi w SIWZ.

**Pytanie 47**

Dotyczy Pakietu nr 143 poz. nr 2 (Prnithinum roztw. do inf. 100 mg/ml x 10 amp. 5 ml.)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem nr 143 dla poz. nr 2 informacji o zakończonej produkcji. Czy poz. ta winna być wyceniona, czy też zostanie wykreślona. Prosimy o podanie drogi postępowania jaką należy zastosować w tym przypadku.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla pozycję 2 z pakietu 143.

**Pytanie 48**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 164 pozycji nr 3 Theophyllinum, roztwór do infuzji 1,2 mg/ml x 1 butelka 250 ml? Wydzielenie do osobnego pakietu tej pozycji spowoduje zwiększenie konkurencyjności ofert i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 49**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 121 poz. 2 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:

Nie.

**Pytanie 50**

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru podawany w jednostkach 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii u osób dorosłych i noworodków; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające

kodowania; d) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu opakowania wynosząca 6 miesięcy; e) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Tak.

#### **Pytanie 51**

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie informuje że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuszcza paski w podanym zakresie hematokrytu.

#### **Pytanie 52**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedynego instrumentu do pomiaru glukozy u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)? Zwracamy uwagę, że tak szerokie i ogólnikowe pojęcie może obejmować praktycznie każdego pacjenta leczonego w Szpitalu Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak.

#### **Pytanie 53**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością wykonywania badań z 2 miejsc AST lub więcej? Zwracamy uwagę, że badanie AST obarczone jest tak licznymi ograniczeniami, że w praktyce bardzo utrudnia to wykonywanie tego badania w warunkach pracy szpitala, oraz że żadne liczące się gremium medyczne ani istniejąca literatura medyczna nie wydają pozytywnych opinii na temat zasadności stosowania badania w trybie AST, podobnie jak na temat dokładności wyników uzyskiwanych w takim badaniu. Generalnie wykonywanie takiego badania glukometrem nie jest zalecane i nie dowiedziono korzyści płynących z jego wykonywania, natomiast ryzyko uzyskania wyniku pomiaru nieodpowiadającego rzeczywistemu stanowi zdrowia pacjenta jest duże.

Odpowiedź:

Nie.

#### **Pytanie 54**

Czy w związku z faktem, że przedmiotowe postępowanie obejmuje dostawy pasków testowych do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej, Zamawiający dopuści paski testowe nie refundowane przez MZ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 55**

**Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 26 pozycje 1 do 6 do odrębnej wyceny.**

Uzasadnienie:

Środki umieszczone w powyższym pakiecie należą do różnych producentów : Iomeprol – Bracco Imaging, Iopromid – Bayer-Schering. Firma Bracco Imaging Polska Sp. z o.o. nie ma umów dystrybucyjnych z hurtowniami oferującymi jednocześnie produkty konkurencyjne. Wydzielenie pozycji 1 do 6 do odrębnej wyceny umożliwi nam złożenie ważnej oferty. Ponadto umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych cen, ponieważ liczba hurtowni oferujących oba produkty równocześnie jest mała, co prowadzi do wyższych marż i w konsekwencji cen dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela w/w pozycje do odrębnego pakietu.

#### **Pytanie 56**

Czy ze względów ekonomicznych w Pakiecie nr 4 poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 80 opakowań Nadroparin 2850 jμm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500 jμm/ml x 10f a 5 ml (w ilości 5 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1 ml + igła 25G x 100 (w ilości 5 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 50 szt)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 57**

Czy Zamawiający w PAKIET 236 poz. 2 (Bupivacainum hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań 5mg/ml x 5amp. 4ml) **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:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Pytanie 58**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy”.

Odpowiedź:

Tak.

#### **Pytanie 59**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w pakiecie nr 31, pozycja nr 4 (Paracetamolum, roztwór do infuzji 10mg/ml a 100 ml.) – preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego konfekcjonowanego w flakonie z dwoma równymi nie wymagającymi dezynfekcji portami?.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 60**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na wydzielenie z pakietu nr 31 pozycji nr 4 i utworzenie nowego pakietu, celem złożenia ofert przetargowych od co najmniej trzech producentów na w/w preparat Paracetamolu inf.10mg/ml a 100ml?.

Wydzielenie powyższej pozycji z pewnością przyniesie korzyści finansowe dla szpitala.

Zwiększy konkurencyjność ofert, a tym samym pozwoli zaoferować niższe ceny.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 61**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 34, pozycja nr 1, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, konfekcjonowanego w ampułkach?.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 62**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 39 pozycja nr 1, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 10% roztwór aminokwasów Aminoplasmal a 500ml?.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 63**

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 39 pozycja 2, 4% koloidowy osoczozastępczy preparat zmodyfikowanej płynnej żelatyny, zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów ( Na, Cl, K, Mg, Ca), który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego powodującego u pacjentów komplikacje skutkujące powstaniem kwasicy mleczanowej?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowany preparat.

**Pytanie 64**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 39 pozycja nr 4, 5 preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 10% i 6% preparat Hydroxyethylamylum zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów a 500ml ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

**Pytanie 65**

Czy w pakiecie nr 39, pozycja nr 4, 5, należy zaoferować preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 290 – 300 mOsm/l ?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowany preparat.

**Pytanie 66**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 39 pozycja 9, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT + olej rybi, elektrolity, do podaży drogą żył centralnych, kaloryczność 1475 kcal, pojemności 1250ml ?.

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 67**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 39 pozycja 10, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, elektrolity, do podaży drogą żył centralnych, kaloryczność 2215 kcal pojemności 1875ml ?.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 68**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 39 pozycja 11, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, elektrolity, do podaży drogą żył centralnych, kaloryczność 1265 kcal, pojemności 1250ml ?.

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 69**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 39 pozycja 12, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, elektrolity, do podaży drogą żył centralnych, kaloryczność 955 kcal, pojemności 1250ml ?.

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 70**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 39 pozycja 13, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, elektrolity, do podaży drogą żył centralnych, kaloryczność 1475 kcal, pojemności 1250ml ?.

Odpowiedź:

Nie.

**Pytanie 71**

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowane w pakiecie nr 39 pozycja 9, 10, 11, 12, 13 worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02 -0,06 mmo/l cynku?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby cynk był składnikiem worków w podanych pozycjach.

**Pytanie 72**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiet nr 228 pozycja 1, 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Amikacin 500mg/ml a 100ml ,1000mg/ml a 100ml w opakowaniu typu Ecoflac Plus ( butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

**Pytanie 73**

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 228, pozycja nr 1, 2, preparat Amikacyny który nie zawiera w swoim składzie konserwantów - wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, które generują reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuszcza proponowany preparat.

**Pytanie 74**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis § 3 ust. 6 na następujący:

„Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 5 dni po otrzymaniu zawiadomienia do uzupełnienia braków lub wymiany towaru na pełnowartościowy i wystawienia faktury korygującej, jeśli dostawa podlegająca uzupełnieniu lub wymianie została już zafakturowana zgodnie z § 4 ust. 2 poniżej”.

#### **Pytanie 75**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 6 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z projektem umowy.

#### **Pytanie 76**

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

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,1% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień opóźnienia w jej dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii towaru,**
  
- c) w wysokości **500 zł,** za każdy przypadek naruszenia postanowień § 4 ust. 2 i 3 powyżej, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto na którą opiewa faktura dostarczona bez wymaganych dokumentów potwierdzających realizację dostaw.**

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z projektem umowy.

#### **Pytanie 77**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 34 pozycji 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 78**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 39 pozycja 1 preparatu Vamin 14? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszaninę do potrzeb chorego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 79**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 39 pozycja 2 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 80**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 39 pozycja 3 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.



**Pytanie 81**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 39 pozycja 6 produktu w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 82**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 9 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1540ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 83**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 10 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię niebiałkową 1600 kcal objętość 2053ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 84**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 11 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 100,0g, emulsję tłuszczową 40,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 800 kcal objętość 1026ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 85**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 12 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 86**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 poz. 13 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 75,0g z tauryną, 12g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 56g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 187g o energii pozabiałkowej 1300 kcal, pojemności 1477ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 87**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz.14 i poz. 15 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub

centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 88**

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 89**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 39 pozycja 17 witamin rozpuszczalnych w wodzie(Soluvit N) i tłuszczach(Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 90**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 108 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 91**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 124 poz. 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka z dwoma różnej wielkości portami?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 92**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 124 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 93**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 125 poz. 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka z dwoma różnej wielkości portami

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 94**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 242 pozycji 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### Pytanie 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 268 pozycji 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka konfekcjonowanego po 20 szt./ampulek w opakowaniu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

#### Pytanie 96

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 282 pozycji 3 ampulki Kalium Chloratum 15% w plastikowych nietłukących opakowaniach typu ampulki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź:

Pytanie nie dotyczy produktu ujętego w zadaniu 282 poz. 3

#### Pytanie 97

Czy w zadaniu 158 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml – 60 butelek) Zamawiający wymaga dostarczenia sevoflurane w nieodkręcanych butelkach - produktu gotowego do napełniania parownika?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowany produkt.

#### Pytanie 98

Czy Zamawiający wymaga aby lek w pakiecie 17 poz. 1-2 posiadał potwierdzoną w karcie Charakterystyki produktu leczniczego możliwość podania domięśniowego, dożylnego, dostawowego i nasiękowego?

Odpowiedź:

Tak.

Ponadto Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp modyfikuje zapisy SIWZ w następującym zakresie:

- 1) W Formularzu cenowym - pakiet 158 Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia na następujący:  
„Sevofluranum (oferent zapewnia **w ramach bezpłatnego użyczenia 4 parowniki** i serwis na czas trwania umowy) płyn do sporządzania inhalacji parowej x 1 butelka 250 ml”
- 2) W Formularzu cenowym - pakiet 177 Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia na następujący:  
„Etanerceptum, 50 mg **inj x 4amp/strzyk lub zamiennie wstrzykiwacze do wyboru**”.
- 3) W Formularzu cenowym - pakiet 190 poz. 2 Zamawiający dokonuje sprostowania dawki produktu – wymagany jest Rivaroxabanum **20 mg** x 100 tab.
- 4) W załączniku Nr 8 do SIWZ – Klauzula informacyjna Szpitala w pkt. 2 zmienia dane inspektora ochrony danych osobowych oraz nr tel.
- 5) W Rozdziale III SIWZ ust. 1 otrzymuje brzmienie: „Przedmiotem zamówienia jest **dostawa produktów leczniczych** do Apteki Szpitalnej Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie – postępowanie 3, **z podziałem na 339 pakietów**”
- 6) W Formularzu cenowym oraz w ust. 10 Rozdziału III SIWZ dokonano poprawy numeru Załącznika

W związku z dokonaną modyfikacją SIWZ **Zamawiający przekłada termin składania ofert do dnia 20 sierpnia 2018 r. do godz. 10:00 oraz termin otwarcia ofert na dzień 20 sierpnia**

**2018 r. na godz. 10.30** oraz dokonuje poprawy zapisu w Rozdziale XI ust. 13 i w Rozdziale XII ust. 1 i 2.

W Rozdziale IX ust. 1 otrzymuje brzmienie: „Warunkiem udziału w postępowaniu jest wniesienie **wadium w wysokości 37 304,42 zł** za całość przedmiotu zamówienia przed upływem terminu składania ofert, tj. przed dniem **20 sierpnia 2018r. przed godz. 10<sup>00</sup>.**”

Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem wszystkich zmian dokonanych przez Zamawiającego na podstawie odpowiedzi na pytania i modyfikacji dokonanej na podstawie art. 38 ust. 4 powyżej. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację.**

Z-ca D YREKTORA  
dz. Opiek i Zegowornej  
Samodzielny Publiczny Zespol  
Opiek Zarzadzaj w Krasnymstawie  
Lek. med. *[Podpis]* Lek. Wójtowicz