



Certyfikat Jakości
ISO 9001-2008

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Koszalinie

75-720 KOSZALIN, ul. Szpitalna 2

Nr KRS 000006439 SR w Koszalinie IX Wydz. KRS

Regon 330904973

NIP 669-21-91-946

Konto bankowe: Bank Gospodarstwa Krajowego O/Szczecin Nr 08 1130 1176 0022 2136 3720 0001

Koszalin, dnia 24.06.2019 r.

M-2373-04/2019

Do Oferentów

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup i sukcesywna dostawa leków, płynów infuzyjnych oraz materiałów opatrunkowych i higienicznych dla SP ZOZ MSWiA w Koszalinie.

SP ZOZ MSWiA w Koszalinie informuje, że od wykonawców wpłynęły następujące zapytania:

PYTANIE NR 1

Dotyczy: Zadanie nr 1, pozycja 1668

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza?

sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g;

disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml

Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 2

Dotyczy: Zadanie nr 1, pozycja 2183

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci

bezigłowej ampułki x 5 ml 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 – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 3

Dotyczy: Zadanie nr 1, pozycja 2183

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

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 4

Dotyczy: Zadanie 1 oraz zadanie 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z Pakietu nr 1 poz. 3620 oraz z Pakietu nr 2 poz. 755 tj. Paski Optium Xido do odrębnego Pakietu np. Pakiet nr 1A?

Uzasadnienie: jako producent pasków, w obecnym kształcie SIWZ nie jesteśmy dopuszczeni do przetargu albowiem w naszej ofercie nie posiadamy wszystkich pozostałych wyrobów z tej grupy. Jednocześnie nadmieniam, że jako producent ww. pasków gwarantujemy najniższą ich cenę. SIWZ w obecnym kształcie narusza następujące zapisy ustawy Pzp:

naruszenie art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję;

naruszenie art. 29 ust. 1, 2 i 3 ustawy poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, a jednocześnie „sam w sobie” stanowi czyn nieuczciwej konkurencji polegający na zróżnicowanym traktowaniu klienta oraz wymuszaniu na klientach wyboru określonego kontrahenta oraz wymuszaniu zakupu u określonego przedsiębiorcy;

naruszenie art. art. 3 ust. 1 i art. 15 ust. 1 pkt 3 i 5 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji poprzez opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję a jednocześnie „sam w sobie” stanowi czyn nieuczciwej konkurencji polegający na zróżnicowanym traktowaniu klienta oraz wymuszaniu na klientach wyboru określonego kontrahenta oraz wymuszaniu zakupu u określonego przedsiębiorcy

naruszenie art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji istotnych warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia;

naruszenie art. 17 ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm.)

naruszenie art. 93 ust. 1 pkt 7 poprzez zaniechanie unieważnienia postępowania, albowiem do czasu obowiązywania kwestionowanych zapisów jest ono obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego

naruszenie art. 5 kc, art. 58 § 1 i 2 kc. w związku z art. 14 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. poprzez bezprawne dokonanie czynności sprzecznej z ustawą lub mającej na celu jej obejście

Takowe działanie Zamawiającego stanowi jednocześnie złamanie art. 22 w zw. z art. 8 ust. 2 Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 2 kwietnia 1997 r. (Dz. U. Nr 78, poz. 483 ze zm. Dz. U. 2001. Nr 28, poz. 319), która stanowi, że ograniczenia wolności działalności gospodarczej są dopuszczalne tylko w drodze ustawy i tylko ze względów na ważny interes publiczny.

Na potwierdzenie powyższego przywołujemy wyrok KIO/UZP 291/09 z dnia 08.04.2009:

„nie można zarzucić Zamawiającemu, że grupując leki w pakiety przy opisywaniu przedmiotu zamówienia narusza zasady uczciwej konkurencji;

„zarzut taki ma natomiast rację bytu wówczas, gdy pakiet i inne dotyczące go zapisy SIWZ, są określone w sposób, który z góry eliminuje z postępowania dostawców nie związanych umowami z jedynym producentem jednego z leków zawartego w pakiecie?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 5

Dotyczy: Zadanie 1 oraz zadanie 2.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 4 prosimy o wydzielenie osobnej kwoty wadium dla nowo powstałego pakietu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby reklamacje były rozpatrywane przez Wykonawcę w ciągu 5 dni od daty zgłoszenia?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy odbywały się w terminie 2 dni od momentu złożenia zamówienia

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 8

Zgodnie z art. 106i ust. 1 ustawy o VAT, faktura musi zostać wystawiona nie później niż 15 – ego dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 9

Dotyczy: Zadanie nr 2, pozycja 193

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2 g lidokainy i 0,25 g chlorhexydyny / 100 g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 10

Dotyczy: Zadanie nr 2, pozycja 193

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 11

Dotyczy: Zadanie nr 2, pozycja 193

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje w ww. części Zamówienia oferty na 100 opakowań żelu (np. A'25 szt. aplikatorów) czy też 100 szt. aplikatorów o odpowiedniej pojemności?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający oczekuje oferty na 100 szt. aplikatorów.

PYTANIE NR 12

Dotyczy: Zadanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie lub wydzielenie z zadania nr 1 pozycji: 320, 2335, 4738, 4743, 4752, 4753, 4762, 4769 i utworzenie osobnego pakietu, np. nr 1A. W pozycji 4743 prosimy o możliwość wyceny produktu w opakowaniach x 10 fiolek.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 13

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie kodów EAN do leków z poprzedniego przetargu. Bardzo ułatwiłoby nam to pracę przy tym przetargu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie ma takiej możliwości.

PYTANIE NR 14

Dotyczy: zadanie nr 1

Zwracam się z prośbą o wydzielenie pozycji 3276-3279 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Zgoda na powyższe pozwoli naszej firmie zaproponować Państwu dobrej jakości asortyment w atrakcyjnej cenie. Pytanie jest zasadne ze względu na mnogość pozycji w pakiecie, natomiast jego podział pakietu pozwoli uzyskać niższe ceny asortymentu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 15

Czy zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 16

Proszę o wyjaśnienie czy w poniższym zapisie zamówienia mają być przyjmowane w dni robocze? „Wykonawca zapewni przyjmowanie zamówień codziennie w godz. 8:00 – 20:00”.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga przyjmowania zamówień w dni robocze w godz. 8:00-20:00, w soboty 9:00 - 18:00 oraz w niedziele w godz. 9:00 - 15:00.

PYTANIE NR 17

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 14

Zarejestrowane opakowanie handlowe to 5 amp.; czy należy wycenić 44 op. x 5 amp.?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 18

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+kom.inh?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 19

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 193

Prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić 8,5 g czy 12,5 g?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający ma na myśli wycenę 12,5 g.

PYTANIE NR 20

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 193

Opakowanie handlowe to 25 szt. – prosimy o informację czy należy wycenić 100 op. A'25 szt. czy należy 100 szt.?

Zamawiający oczekuje wyceny 100 szt.

ODPOWIEDŹ –.

PYTANIE NR 21

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 193.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 25 strzyk.?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 22

Dotyczy zadanie nr 2, pozycja 199

Zarejestrowanie opakowanie handlowe to 10 amp. - czy takie należy wycenić?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 23

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 214

Lek występuje w dawce 150 mg/ml; 2 ml lub 4 ml – prosimy o doprecyzowanie dawki do wyceny?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga dawki 4 ml.

PYTANIE NR 24

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 285

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 25

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 342

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 26

Dotyczy: zadanie nr 2 pozycja 372, 373

Fentanyl plastry – zarejestrowane opakowanie handlowe to 5 plastrów; czy Zamawiający wymaga 2 op. x 5 plastrów?

ODPOWIEDŹ – Nie.

PYTANIE NR 27

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 387

Formaldehyd 4 % - prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania do wyceny

ODPOWIEDŹ – 1 litr.

PYTANIE NR 28

Dotyczy: zadanie nr 2 pozycja 393

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

ODPOWIEDŹ – Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 29

Dotyczy: zadanie nr 2 pozycja 393

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

ODPOWIEDŹ – Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 30

Dotyczy: zadanie nr 2 pozycja 451

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr., tabl. powl. 40 szt.?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 31

Dotyczy: zadanie nr 2 poz. 488

Zarejestrowane opakowanie handlowe – 5 wkładów lub 10 wkładów – prosimy o doprecyzowanie jakie opakowanie należy wycenić?

ODPOWIEDŹ – 5 wkładów.

PYTANIE NR 32

Dotyczy: zadanie nr 2 pozycja 490

Zarejestrowane opakowanie handlowe – 5 wkładów lub 10 wkładów – prosimy o doprecyzowanie jakie opakowanie należy wycenić?

ODPOWIEDŹ – 5 wkładów.

PYTANIE NR 33

Dotyczy: zadanie nr 2 pozycja 495

Zarejestrowane opakowanie handlowe to 5 wkładów – czy Zamawiający oczekuje wyceny 2 op. x 5 wkładów?

ODPOWIEDŹ – Nie.

PYTANIE NR 34

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 502, 503, 504

Zarejestrowane opakowanie handlowe to 5 wkładów – czy Zamawiający oczekuje wyceny wymaganych op. x 5 wkładów?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 35

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 504

Zarejestrowane opakowanie handlowe to 5 wkładów lub 10 wkładów – prosimy o doprecyzowanie jakie opakowanie należy wycenić?

ODPOWIEDŹ – 5 wkładów.

PYTANIE NR 36

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 506

Zarejestrowane opakowanie handlowe to 5 wkładów lub 10 wkładów – prosimy o doprecyzowanie jakie opakowanie należy wycenić?

ODPOWIEDŹ – 5 wkładów.

PYTANIE NR 37

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 513

Prosimy o doprecyzowanie wielkości op. do wyceny.

ODPOWIEDŹ – 50 ml.

PYTANIE NR 38

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 573

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 10mg/ml; amp 2 ml.?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 39

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 662

Czy Zamawiający dopuści wycenę 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? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 40

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 679

Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania do wyceny.

ODPOWIEDŹ – Po 2 ml.

PYTANIE NR 41

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 759

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

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 42

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 765

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie 60 szt.?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 43

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 794

Prosimy o podanie prawidłowej ilości do wyceny.

ODPOWIEDŹ – 56 op.

PYTANIE NR 45

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 799
Prosimy o podanie wielkości opakowania do wyceny.
ODPOWIEDŹ – 50 g i 125 g.

PYTANIE NR 46

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 922
Prosimy o informację czy gramatura do wyceny jest właściwa? Czy Zamawiający nie miał na myśli 1 kg?
ODPOWIEDŹ – 500 g – 500 ml.

PYTANIE NR 47

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 945
Dostępne opakowanie handlowe to 100 szt. – czy należy wycenić 1 op. czy 7 op. A'100 szt.?
ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga podania oferty w przeliczeniu na sztuki.

PYTANIE NR 48

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 946
Prosimy o informację czy Zamawiający miał na myśli nakrętkę 22 mm?
ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 49

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 947
Dostępne opakowanie handlowe to 100 szt. – czy należy wycenić 1 op. czy 7 op. A'100 szt.?
ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga podania oferty w przeliczeniu na sztuki.

PYTANIE NR 50

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 1078.
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym
ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 51

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 1106
Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania do wyceny.
ODPOWIEDŹ – 24 tabletki.

PYTANIE NR 52

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 1019
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt.?
ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 53

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 1170
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?
ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 54

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 485, 621, 686, 807
Zakończona produkcja – czy należy wycenić podając ostatnią cenę czy nie należy wyceniać wcale?
ODPOWIEDŹ – Nie wyceniać wcale.

PYTANIE NR 55

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poniższych pozycji do osobnego pakietu.

| L.p. | Nazwa | ilość na 24 miesiące | Jednostka miary |
|------|---|----------------------|-----------------|
| 33 | AHD 1000 *500 ml | 35 | op. |
| 34 | AHD 1000 Sterisol 700 ml | 573 | op. |
| 40 | Akutol spray do usuwania plastrów 35ml | 8 | op. |
| 68 | Aniospray Quick 1 l | 9 | op. |
| 75 | Aquapak Sterile Water 500ml | 24 | op. |
| 201 | Cidezyme 2260 5 litrów | 4 | op. |
| 479 | Igła 0.8 x 30mm 100 szt. | 2 | op. |
| 543 | Kinon D3 + K2 30tabl. | 1 | op. |
| 769 | Papierki PH 4-7 * 100 szt. | 6 | op. |
| 859 | Probówka posiewowa z podłożem | 5 | op. |
| 1006 | Strzyk. 1 ml + igła 25 G x 100 szt. | 87 | op. |
| 1007 | Strzyk. 1 ml tuberkul.z igłą 0,45x13mm 1s | 4 | op. |
| 1025 | Szcz.M-M-Rvaxpro | 5 | op. |
| 1179 | Zincas forte 0.15g .x50tabl. | 8 | op. |

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 56

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?
- zamiast kapsułek-kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o powolnym uwalnianiu (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 57

Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w innej ilości sztuk, mililitrów, mg w opakowaniu niż wymieniona w SIWZ ?

W przypadku zgody prosimy o informację czy wymaganą ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 58

Dotyczy: działu XV pkt 1 SIWZ kryteria oceny ofert w zakresie kryterium ilości dostaw dziennie.

Prosimy o wykreślenie lub zmianę kryterium oceny ofert w zakresie ilości dostaw przedmiotu zamówienia do apteki szpitalnej (zamkniętej), ponieważ wskazany w SIWZ kryterium oceny ofert dotyczący ilości dostaw w ciągu dnia jest charakterystyczne wyłącznie do zaopatrzenia aptek otwartych.

ODPOWIEDŹ – Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 59

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 22

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 60

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 106

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 61

Dotyczy: zadanie nr 2

Czy Zamawiający wydzieli z zadania nr 2 pozycje 208-213, 241, 259, 260, 261, 487, 498, 499, 500, 510, 586, 704, 705, 707, 804, 955, 1096, 1097, 1098, 1104, 1105 do osobnego zadania celem uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej? W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o podanie kwoty wadium dla zabezpieczenia nowego zadania
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 62

Dotyczy: zadanie nr 2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 pozycja 209 ma na myśli zestaw składający się z 1 fiolki, 1 minispiki i 10 strzykawk tuberkulinowych?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 63

Dotyczy: zadanie nr 2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 ma na myśli wielkość opakowań odpowiednio w pozycjach:

- pozycja 261 – op. 20 sasz.
- pozycja 498 – op. 5 wstrzykiwaczy Solosatr
- pozycja 499 – op. 5 wstrzykiwaczy Solosatr
- pozycja 510 – op. 10 wstrzykiwaczy Solosatr?

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 64

Dotyczy: dział XV – kryteria wyboru ofert

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie kryterium „liczba dostaw dziennie”, gdzie najwyżej punktowana jest liczba 3 (trzech) dostaw dziennie.

Zgodnie z projektem umowy (załącznik nr 4 do SIWZ) termin realizacji zamówienia wynosi 24 godziny (par. 4.3 projektu). Jeżeli zatem Apteka Zamawiającego złoży 3 sukcesywne zamówienia jednego dnia i zostaną one dostarczone w jednej dostawie kolejnego dnia, to jakie niedogodności, względnie ryzyko, pojawią się w tym wypadku po stronie Zamawiającego? Czy Zamawiający dopuszcza jedną dostawę dla trzech zamówień danego dnia traktując je jako liczbę dostaw „trzy dostawy” dla zadania nr 2?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 65

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 342, 343

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 66

Dotyczy: zadanie nr 1, pozycja 825

Czy Zamawiający w Pakiet 1 Apteka Otwarta, poz. 825 (Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy 5amp.) 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 – Tak.

PYTANIE NR 67

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 173

Czy Zamawiający w Pakiet 2 Dział Farmacji Szpitalnej, poz. 173 (Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy rozt.dow.) 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 – Tak.

PYTANIE NR 68

Dotyczy zadanie nr 2, pozycja 430, 431

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 w pozycji 430, 431 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta;
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów;
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowani, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją;
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe niż koszty utylizacji opróżnionych butelek;
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 69

Dotyczy zadanie nr 3, pozycja 2, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 27, 28, 29, 38

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 w pozycji nr 2, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 27, 28, 29, 38 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta;
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów;
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowani, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją;
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe niż koszty utylizacji opróżnionych butelek;

- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 70

Dotyczy zadanie nr 3, pozycja 20, 21

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 w pozycji 20 i 21 preparatu Mannitol o stężeniu 15 % w opakowaniu typu worków Viaflo ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%;
- Roztwory Mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20% gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej;
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem Mannitolu 20%;
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji;
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania;
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 71

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 982

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, zawierającego w 100 g preparatu: 45 g alkoholu izopropylowego. 10 g 1-propanolu i 0,2 g 2-difenylolu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) produkt leczniczy, w opakowaniach A'1I?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 72

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 985

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, zawierającego w 100 g preparatu: 45 g alkoholu izopropylowego. 10 g 1-propanolu i 0,2 g 2-difenylolu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) produkt leczniczy, w opakowaniach A'1I?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 73

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 986

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, zawierającego w 100 g preparatu: 45 g alkoholu izopropylowego. 10 g 1-propanolu i 0,2 g 2-difenylolu, z dodatkiem

nadtlenku wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) produkt leczniczy, w opakowaniach A'250 ml, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 74

Dotyczy: zadanie 4, pozycja 11-21, 23-42, 52-54, 57-61

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 11-21,23-42,52-54,57-61 z zadania 4. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 75

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 12-14

Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70 % - 80 % z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20 % - 30 % poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan)?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 76

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 12-14

Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek?

Rozmiar 1 – 9 mm x 10 mm

Rozmiar 2 – 13 mm x 15 mm

Rozmiar 3 – 13 mm x 15 mm

Rozmiar 4 – 13 mm x 15 mm

Rozmiar 6 – 13 mm x 15 mm

Rozmiar 8 – 13 mm x 15 mm

Rozmiar 10 – 13 mm x 15 mm

Rozmiar 14 – 13 mm x 15 mm

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 77

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 12-14

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, j.w.

ODPOWIEDŹ – Tak.

PYTANIE NR 78

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 30, 33, 34, 38, 40

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blisterów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 79

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 33

Czy zamawiający dopuści kompres o wymiarze 7,5 cm x 7,5 cm?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 80

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 38-39

Czy zamawiający dopuści kompres o wymiarze 10 cm x 10 cm?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 81

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 285, 286

Czy z uwagi na zapisy SIWZ dotyczące równoważności oraz wymienienie w SIWZ nazw własnych suplementów diety, Zamawiający dopuści w w/w pozycjach zaoferowanie odpowiedników w postaci produktów Lacto30Dr.i LactoDr., będących środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającymi ten sam szczep bakterii probiotycznych w takich samych stężeniach jak odpowiednie preparaty wymienione w SIWZ, z zakresem wskazań do stosowania obejmującym wskazania produktów wymienionych w SIWZ? W załączeniu przesyłamy opisy oferowanych preparatów.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 82

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 285, 286

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie produktów zawierających żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 83

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 285, 286

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, które nie wymagają podawania częściej niż 2 razy na dobę?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 84

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 285, 286

Czy w poz. 286 zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednia liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 85

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 9, 10, 236, 237, 276, 429, 521, 739, 755, 782, 784, 785

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy pasków testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co w każdej z w/w pozycji asortymentowych ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a)

Funkcja Auto-coding; 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 oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 86

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 9, 10, 236, 237, 276, 429, 521, 739, 755, 782, 784, 785

6. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), 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) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 87

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 9, 10, 236, 237, 276, 429, 521, 739, 755, 782, 784, 785

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 88

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 433, 1011

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 433 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej, pakowany w saszetki?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 89

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 433, 1011

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 433 glukozy 75 g o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia

medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu, pakowany w saszetki?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 90

Dotyczy: zadanie nr 2, pozycja 433, 1011

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1011 w pakiecie 2 zaoferowanie równoważnego produktu konfekcjonowanego w opakowaniach 250 g?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 91

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 244

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga 30 opakowań po 3 sztuki tupferów, czy 120 (30x4) opakowań po 3 sztuki?

ODPOWIEDŹ – 30 opakowań po 3 sztuki.

PYTANIE NR 92

Dotyczy: projekt umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 7 ust. 1 pkt a wzoru umowy wyrażenie „nieterminowego dostarczenia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 93

Dotyczy: projekt umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 7 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 94

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 1-42; 48, 49, 52, 53, 54, 57-61; 79, 98-104; 117-120, 142-144, 185, 187, 188, 213-219; 228-236, 240-242; 244, 245, 251, 257

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 1-42; 48, 49, 52, 53, 54, 57-61; 79, 98-104; 117-120, 142-144, 185, 187, 188, 213-219; 228-236, 240-242; 244, 245, 251, 257? Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

W razie negatywnej odpowiedzi na wydzielenie niektórych pozycji, prosimy o wydzielenie tych części z ww., na które zgadza się Zamawiający

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 95

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 20

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga 30 mb gazy, czy 30 opakowań po 100 mb?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga 30 opakowań po 100 mb.

PYTANIE NR 96

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 20

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania gazy 13- czy 17-nitkowej?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga 13-nitkowej gazy.

PYTANIE NR 97

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 21

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga 90 mb gazy, czy 90 opakowań po 100 mb?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga 90 opakowań po 100 mb.

PYTANIE NR 98

Dotyczy: zadanie nr 4 pozycja 21

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania gazy 13- czy 17-nitkowej?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga 13-nitkowej gazy.

PYTANIE NR 99

Dotyczy: zadanie nr 4, pozycja 23-42

Prosimy o doprecyzowanie rodzajów kompresów wymaganych w tych pozycjach – jakiej powinny być nitkowości, ile mieć warstw, czy wymagane są nitki RTG?

ODPOWIEDŹ – 13-nitkowe, 8 warstwowe, bez nitek RTG.

PYTANIE NR 100

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 – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 101

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Prosimy o podanie, w jakiś sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 102

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek, nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

ODPOWIEDŹ – Należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży.

Elżbieta Czeszewska

.....
Dyrektor SP ZOZ MSWiA
w Koszalinie