



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152  
e-mail: [spzoz18@post.pl](mailto:spzoz18@post.pl), [www.szpital-nowytomysl.pl](http://www.szpital-nowytomysl.pl)  
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



SPZOZ\_NT/DZP/PN/05/15

Nowy Tomyśl, dn. 30.04.2015r.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
REGON 639820004 NIP 788-17-50-689  
TEL. 061 4427300, FAX. 061 4422152  
30-00361

**Uczestnicy postępowania  
przetargowego**

## WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

### Sprawa dotyczy:

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów farmaceutycznych**.

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest „**Dostawa produktów farmaceutycznych**”, zawarte w pismach Wykonawców przesłanych faksem w dniach 20.04.2015 - 30.04.2015, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2013r., poz. 907 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

### Zestaw pytań nr 1. z dnia 20.04.2015r. :

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga funkcji autokodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści glukometry z funkcją autokodowania.

3. Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści.

4. Czy Zamawiający wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska” ? Funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu personel nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający wymaga.

5. 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 ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający dopuści.

6. Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający dopuści.

7. Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obciążony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. **Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.**

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści.

8. Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 4-40°C ? W rzeczywistości taki parametr spełnia produkt tylko jednego producenta, w związku z tym taki opis **ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta** i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

9. Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga.

10. Czy Zamawiający dopuści aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga pomiaru w granicach 25-55 % HCT lub szerszych.

11. Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

12. Czy Zamawiający wymaga pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

13. Czy Zamawiający wymaga minimalnej próbki krwi 0,5 µ ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5µ, wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

14. Czy Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia ? W/w parametr wyraźnie eliminuje konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

15. Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ?

Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający wymaga.

16. Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści glukometry spełniające normy ISO 15197:2013.

17. Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

18. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski **posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń**, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami? Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

19. Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, dopuści.

20. Czy Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 3 miesiące ? Wymóg dłuższego terminu ważności dla Szpitala nie jest niczym uzasadniony, bowiem zużycie pasków w warunkach szpitalnych kształtuje się na poziomie kilku opakowań dziennie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuści.

21. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

22. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry, które mimo dopuszczenia do użytkowania w szpitalu, nie posiadają w instrukcji wytycznych do dezynfekcji, co w warunkach klinicznych jest niezbędne ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

23. Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiarowego 20-600 mg/dl ? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga.

24. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie  $\pm 15$  mg/dl przy stężeniu glukozy  $\leq 100$  mg/dl i  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $\geq 100$  mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z

ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ Zamawiający w ramach ceny ofertowej wymaga dostarczenia odpowiedniego typu glukometrów dostosowanych do oferowanych pasków w ilości uzgodnionej z Zamawiającym (do ok. 20 sztuk). W przypadku stwierdzenia wadliwego działania glukometrów w trakcie obowiązywania umowy Wykonawca w ramach ceny ofertowej winien zapewnić wymianę wadliwych glukometrów na nowe (bez dodatkowych kosztów dla Zamawiającego).

**Zestaw pytań nr 2. z dnia 21.04.2015r. :**

**Pytania dotyczące Pakietu 32**

1. Czy wyraża Państwo zgodę na przestawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań, tj.
  - pozycje 1- 5 w opakowaniach x 90 tabl. zamiast x 30
  - pozycja 6 w opakowaniach x 60 tabl. zamiast x 30 tabl.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane wielkości opakowań.

2. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy wielkości ułamkowe: zaokrągać do pełnych opakowań czy też zachować dwa miejsca po przecinku?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga, aby ilość opakowań w takim przypadku została zaokrąglona w górę do pełnego opakowania.

**Zestaw pytań nr 3. z dnia 22.04.2015r. :**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie gorszych pod względem parametrów pomiarowych i zakresu zastosowań od pasków stosowanych aktualnie przez Zamawiającego?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Nie wymaga.

2. Czy w przypadku zaoferowania produktu równoważnego Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych przeznaczonych zgodnie z instrukcjami do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętnicznej?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga. Zamawiający dopuści produkt o ww. parametrach.

**Zestaw pytań nr 4. z dnia 23.04.2015r. :**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 539 produktu leczniczego Aminoven Infant 10% 100ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 20 preparatu Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w izotonicznym roztworze elektrolitów 500ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. pozycji.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 1 preparatu Vamin 14%? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszaninę do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskoosmolarny, dlatego można go podawać do żyły obwodowej?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 2 preparatu AMINOSTERIL N - HEPA 8%?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 3 emulsji tłuszczowej Intralipid 10% w opakowaniu worków 500ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 4 Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 5 Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 7 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 8 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 9 worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 60,0g z tauryną, 9,8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 54g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 135g o energii pozabiałkowej 1100 kcal, pojemności 1904ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 10 worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 38,0g z tauryną, 6,2g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 34g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 85g o energii pozabiałkowej 700 kcal, pojemności 1206ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 11 worka 3 komorowego SMOFKabiven Peripheral zawierającego 10% roztwór aminokwasów 60,0g z tauryną, 9,8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 54g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 135g o energii pozabiałkowej 1100 kcal, pojemności 1904ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 12 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 16 pozycja 13 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 100,0g z tauryną, 16g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 75g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 250g o energii pozabiałkowej 1800 kcal, pojemności 1970ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 16 pozycja 14 worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 16 pozycja 15 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 16 pozycja 16 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 16 pozycja 17 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

19. Czy zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Reconvan w opakowaniu miękkim 500ml, w ilości 840 sztuk, który jest dietą przeznaczoną dla pacjentów w stanach ciężkich, wspomagającą leczenie odleżyn, ran pooperacyjnych, oparzeniowych, zawierającą glutaminę i argininę, bezbłonnikową, bogatą w kwasy omaga 3, które wpływając na struktury skóry wspomagają gojenie ran?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści ww. produkt

20. Czy zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 6 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin HP Energy w opakowaniu miękkim 1000ml, który jest kompletną dietą wysokoenergetyczną, wysokobiałkową, w której źródłem białka jest kazeina i serwatka?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści ww. produkt

21. Czy zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 11 wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębnika Freka o rozmiarze CH/FR 8/120?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza ww. produkt

22. Czy zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 12 wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębnika Freka o rozmiarze CH?FR 12/120?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza ww. produkt

23. Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika Freka o rozmiarze CH?FR 8/120?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
Zamawiający wykreśla ww. pozycję z pakietu.

**Powyższą zmianę należy uwzględnić w ofertach.**

24. Czy zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Supportan Drink w opakowaniu 200ml, który jest dietą wysokokaloryczną 1,5kcal/ml, przeznaczoną dla pacjentów przewlekle chorych, zawierającą wysoką dawkę kwasów omaga 3, które korzystnie wpływają na strukturę skóry oraz antyoksydantów, co przyczynia się do znoszenia stanów zapalnych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający dopuszcza ww. produkt

25. Czy zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Diben w opakowaniu 200ml, który jest dietą wysokokaloryczną (1,5kcal/ml), zawierająca kwasy omaga 3, glutaminę z białek mleka oraz wysoką dawkę błonnika?

**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający dopuszcza ww. produkt

26. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 17 pozycji 9-13 co pozwoli na złożenie oferty korzystnej cenowo oferty do pozostałych w pakiecie produktów?

**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu.

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 23 pozycja 1 produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający dopuści.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 23 pozycja 2 produktu leczniczego Piperacillin/Tazobactam Kabi 4 g + 0,5 g, który posiada taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych oraz posiada taką samą postać farmaceutyczną jak referencyjny produkt leczniczy?

**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający dopuszcza ww. pozycję.

#### **Zestaw pytań nr 5. z dnia 24.04.2015r. :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 9 Leki poz.:

3	Clotrimazolum tabl. dop. 500 mg a 1 szt.	op	60
7	Fortum inj. im/iv 1000 mg a 1 fiol.	op	350
23	Ondansetron amp.4 mg/2 ml( iv / im) x 5 amp.	op	150

i utworzenie osobnego pakietu lub wykreślenie ww. pozycji.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający modyfikuje pakiet nr 9 poprzez wykreślenie poz. nr 1,2, 3, 7, i 23 oraz tworzy Pakiet nr 40 Leki zawierający następujące pozycje:

#### **Pakiet nr 40**

1	Clotrimazolum krem, 10 mg/g a 20 g	op	100
2	Clotrimazolum tabl. dop. 100 mg a 6 szt.	op	15
3	Clotrimazolum tabl. dop. 500 mg a 1 szt.	op	60
4	Fortum inj. im/iv 1000 mg a 1 fiol.	op	350
5	Ondansetron amp.4 mg/2 ml( iv / im) x 5 amp.	op	150
6	Ranitydyna tabl. 150 mg a 60 szt.	op	35

**Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w związku z wprowadzonymi zmianami ulega zmianie wysokość wadium dla Pakietu nr 9 : nowa wysokość wadium wynosi 70 zł.**

**Dla utworzonego Pakietu nr 40 wadium wynosi: 40 zł.**

**Zmodyfikowany Pakiet nr 8. i 9. oraz utworzony Pakiet nr 40. Zamawiający umieścił na stronie internetowej.**

## Zestaw pytań nr 6. z dnia 24.04.2015r. :

1. Czy Zamawiający w par. 2.2. wykreśli frazę: „Dostawca jest zobowiązany każdorazowo potwierdzić przyjęcie zamówienia faksem lub elektronicznie.”? Zakłada się, że złożone zamówienie będzie realizowane zgodnie z umową, bez konieczności jego potwierdzania.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

2. Czy Zamawiający wydłuży termin rozpatrzenia reklamacji określony w par. 3.1. na 7 dni? Rozpatrzenie reklamacji wymaga analizy całego łańcucha dostaw, w tym żądania wyjaśnień od firmy kurierskiej i termin 2 dni nie jest możliwy do dotrzymania.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

3. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 7.2.a. z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający modyfikuje zapisy § 7 ust. 1 ppkt a) następująco:

- a) 10% wartości przedmiotu umowy brutto określonego w § 4 pkt 6, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Dostawcy;

4. Czy Zamawiający wykreśli w par. 7.2.b frazę określającą minimalną wartość kary umownej - tj.: „jednak nie mniej niż 100,00 zł”? Taki sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia ich w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

5. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 7.2.c. z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

6. Czy Zamawiający wykreśli par. 7.2.d?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający wykreśli.

7. Czy Zamawiający w par. 8.4. wykreśli frazę: „numer Komisji Zezwoleń oraz uwidoczniony aktualny certyfikat rejestracyjny i świadectwo jakości wydane przez Instytut Leków lub PZH względnie umożliwi wgląd do ww. dokumentów.”? Faktura jest dokumentem księgowym potwierdzającym wykonanie/realizację danej dostawy, w której zbędne jest zamieszczanie powyższych informacji.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian. Wykonawca winien umożliwić Zamawiającemu wgląd do ww. dokumentów.

8. Czy Zamawiający w par. 10.i na końcu dopisze frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuści i modyfikuje § 10 ust 1 poprzez dodanie ppkt j):

*Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej od cen urzędowych.*

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 5 poz. 5 – Bisoprolol 2,5 mg tabl. x 30 – do oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Nie.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 8 poz. 26 – Ranitydyna tabl. 150 mg a 60 tabl. – do oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający modyfikuje pakiet nr 8 poprzez wykreślenie poz. nr 26. Ranitydyna tabl. 150 mg a 60 tabl.

Jednocześnie Zamawiający informuje o wpisaniu ww. leku do utworzonego **Pakietu nr 40** w poz. nr 6.



11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 8 poz. 29 – leku Adenocor 6mg/2ml – w postaci fiolek, ponieważ taka postać jest zarejestrowana na rynku polskim?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 8 poz. 34-38 – insulin – w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak.

13. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 33 poz. 2 wymaga leku **Omeprazol 20mg** x 28 tabl?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską:  
w Pakiecie nr 33 poz. 2 Zamawiający wymaga leku **Omeprazol 20mg** x 28 tabl.

**Zestaw pytań nr 7. z dnia 27.04.2015r. :**

**Zadanie nr 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków pakowanych każdy oddzielnie, w opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem żądanej w SIWZ ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Zestaw pytań nr 8. z dnia 28.04.2015r. :**

**PYTANIE NR 1**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 249 zaproponowanie leku pakowanego po 50 tabletek i zgadza się na przeliczenie ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak.

**PYTANIE NR 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 28 poz. 4-6 wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak, wymaga.

**PYTANIE NR 3**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 28 poz. 4-6 lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż wymagana przez Zamawiającego i ilość oferowanych opakowań przeliczyć tak, aby ilość szt., tabl. draż. amp. fiol. kaps. gramów, mililitrów była zgodna z SIWZ? W jaki sposób należy przeliczyć ilość opakowań jeśli z przeliczeń wynika ilość opakowań z ułamkiem?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga, aby ilość opakowań w takim przypadku została zaokrąglona w górę do pełnego opakowania.**

**Pytanie nr 5**

Pakiet 1 pozycja 39 Macrogolum 74g a 1sasz. (Fortrans) – 400szt - Czy zamawiający wymaga aby zaferowany był preparat Makrogol 74 g x 50 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań

Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>) i składzie chemicznym zgodnym z SIWZ ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Nie wymaga.

**Zestaw pytań nr 9. z dnia 28.04.2015r. :**

1. 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 zw. z art. 144 ust 1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.3 umowy. Czy z związku z tym Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający przewidział zmiany umowy oraz warunki ich dokonania w §10. projektu umowy, czym wypełnił dyspozycję art. 144 ust 1 ustawy PZP. Przepis par 1 ust 3 projektu umowy nie wskazuje potencjalnych zmian umowy, a wskazuje jedynie w jaki sposób będą następowały poszczególne zamówienia zgodnie z rzeczywistymi potrzebami zamawiającego.

2. Do treści §3 ust.4 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 Zamawiającego**

Zamawiający nie dopuszcza. Art. 552 KC traktuje o uprawnieniach sprzedającego (wykonawcy) natomiast w §3 ust.4 projektu umowy wskazane zostały uprawnienia Zamawiającego (kupującego)

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.2 pkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną w pytaniu zmianę zapisów umowy.

4. Do §7 ust.2 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu i zrezygnowanie z górnego limitu kwotowego 100 zł?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną w pytaniu zmianę zapisów umowy.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.2 pkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną w pytaniu zmianę zapisów umowy.

6. Do §7 ust.2 pkt d) projektu umowy. Prosimy o obniżenie kary do wysokości 30 zł za każdy zawiniony przez Wykonawcę przypadek wystawienia Zamawiającemu błędnej faktury wymagającej dokonania korekty z powodu wyszczególnienia w fakturze wyższych cen produktów - niezgodnych z umową.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający wykreślił w § 7 ust. 2 ppkt. d)

7. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §10 ust.2 ppkt b) i ust.3 projektu umowy)?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody i nie modyfikuje projektu umowy.

**Zestaw pytań nr 10. z dnia 29.04.2015r. :**

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 432 i 433 Budesonidum wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie - ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli – Zespół Krupu ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak, Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 432 i 433 Budesonidum wymaga, produktu po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga.

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 432 i 433 Budesonidum wymaga aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach/ postaciach pochodziły od tego samego producenta ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga.

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, pozycja nr 432 wymaga leku, który po otwarciu pojemnika można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz. 1 i 2 ( Meropenem) **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 przebiegu 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 Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga

6. Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz. 1 i 2. (Meropenem ) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę i była potwierdzona stosownymi badaniami i zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego?**

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga

7. Czy Zamawiający , mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi wymaga , aby w pakiecie 37 poz. 1 i 2 roztwór produktu leczniczego meropenem przeznaczony do podania w infuzji o stężeniu od 1 do 20 mg/ml (w 0,9% NaCl) wykazał trwałość do 24 godzin w temperaturze od 2 do 8°C?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga

8. Czy zamawiający w pakiecie 1 poz. 565 wymaga, aby Nexium posiadał zarejestrowane wskazanie również, do stosowania u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat, w hamowaniu wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich jak: choroba reflowowa przełyku (GERD) u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami reflowu”?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak. Zamawiający wymaga.

9. Czy zamawiający w pakiecie nr 21 w poz. 7 i 8 i 9- Metoprolol - wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Tak. Zamawiający wymaga.

10. Czy Zamawiający w pakiecie 21 poz. 34 (BUPIVACAINUM SPINAL HEAVY 0,5%) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
imienia doktora Kazimierza Hologii  
w Nowym Tomyslu

mgr Janusz Nowak