*Szczytno, dn. 23-03-2016r.*

*Szanowni Państwo*

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych w trybie przetargu nieograniczonego.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust.2 cyt. ustawy w przedmiotowej kwestii wyjaśnia:

**O D P O W I E D Z I**

**na zapytania w sprawie SIWZ w przetargu**

**Dotyczy: Dostawa leków”**

Numer sprawy **ZOZ-1/2016**

1. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 201 (NEBBUD ZAWIESINA DO NEBULIZACJI 0,5 MG/ML 20 AMP. A 2ML) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Zamawiającego: Poprawa ma nastąpić w trakcie nebulizacji

1. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 5 poz. 33 i 34 (BETALOC ZOK 100 i 25 TABLETKI O KONTROLOWANYM UWALN 0,095 i 0,025 G 28 TABL.(2 BLIST. PO 14 SZT.)) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 37 (BUPIVACAINE WZF SPINAL 0.5% HEAVY ROZTWÓR DO WSTRZYKNIĘĆ 5MG/ML 5 AMP. A 4ML) oraz pakiecie Nr 1 poz. 186 (MARCAINE SPINAL 0.5% HEAVY ROZTWÓR DO WSTRZYKNIĘĆ 5MG/ML 5 AMP. A 4ML) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odp. Zamawiającego: Poz 37 – Nie ; Poz. 186 -Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2
w pozycji 1, 3, 4 płynów infuzyjnych w opakowaniach KabiClear - butelka polipropylenowa z dwoma portami?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ?

Odp. Zamawiającego: Nie

1. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZOZ-1/2016 w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1 Leki z podziałem na pozycje, w pozycji 91 dotyczącej „ENTEROL 250 KAPSUŁKI 0,25 G 20 KAPS. (4X5)” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odp. Zamawiającego: Nie

1. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZOZ-1/2016 w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1 Leki z podziałem na pozycje, w pozycji 171 oraz pakiecie (zadaniu) Pakiet 5 Leki hurtowni, w pozycji 187 dotyczących „LACIDOFIL KAPSUŁKI 2 MLD CFU 60 KAPS. (6 BLIST.PO 10 SZT.)/ TRILAC KAPSUŁKI TWARDE 20 KAPS.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odp. Zamawiającego: Nie

1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 36 aby, Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 32 i 45 wymaga, aby Cefuroxym był pakowany w fiolki do 30 ml?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wymaga aby lek Cefuroxim, pakiet 1 pozycja 32 i 45, zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 44 (Ceftriakson fiolki) wymaga, aby zgodnie z ChPL produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w leczeniu ostrego zapalenia ucha?

Odp. Zamawiającego: Nie

1. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 44 (Ceftriakson fiolki) wymaga, aby zgodnie z ChPL produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w przypadku leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 34 (Cefotaksym fiolki) wymaga, aby zgodnie z ChPL produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w posocznicy oraz w zakażeniach w obrębie miednicy mniejszej?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wymaga, aby pakiecie 1 pozycja 194 i 195 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszaniny z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 1 pozycja 194 i 195 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3 lat?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 1 pozycja 249 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy zamawiający wymaga aby Propofol w pakiecie 1 pozycja 249 po rozcieńczeniu w izoosmotycznym roztworze glukozy w stosunku 1:4 miał stabilność przechowywania do 6h?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 1 pozycji 47,48 i 49 preparatów kolejno Cipronex 100 mg / 50 ml, Cipronex 200 mg / 100 ml, Cipronex 400 mg / 200 ml?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 47,48 i 49 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodorku cyprofloksacyny?

Odp. Zamawiającego: Nie

1. Czy w pakiecie nr 1 poz. 77 i 78 – DEXAVEN roztwór do wstrzyknieć, Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w stanach wstrząsowych, obrzękach krtani i strun głosowych, ostrych odczynach uczuleniowych, po strumektomii (profilaktycznie i w leczeniu powikłań), przełomach w chorobie Addisona oraz w ciężkich stanach spastycznych oskrzeli?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zamawiającego: Tak

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

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp. Zamawiający nie udzieli odpowiedzi ze względu na brak skonkretyzowania pytania do konkretnych pozycji.

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odp. Zamawiającego: Tak, ale Wykonawca zapewni odpowiednik/zamiennik w tej samej cenie.

1. Czy zamawiający wymaga aby w Pakiecie 1 poz. 112 był preparat 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy zamawiający wymaga aby w Pakiecie 1 poz. 112 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pozycji 19 pakietu nr 3 tinctura valerianae 250 ml?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 158 worek 3 komorowy do żywienia, do podaży obwodowo, zestaw 2 RR i emulsja tłuszczowa do sporządzania, pojemność 2000 ml?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 w pozycji 159 worek 3 komorowy do żywienia, do podaży centralnie, zestaw 2 RR i emulsja tłuszczowa do sporządzania, pojemność 2000 ml?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy w pakiecie nr 1 poz. 270 – Sevorane płyn wziewny 100% 250 ml – 18 opakowań – Zamawiający wymaga, aby butelki z płynnym anestetykiem były fabrycznie wyposażone w szczelne urządzenie (adapter) do napełniania parowników tak aby zbędnym było otwieranie butelek, nakręcanie adapterów do napełniania parownika, powtórne odkręcanie adapterów, zakręcanie butelek po napełnieniu? Taki system z fabrycznie zamontowanym adapterem do butelki, umożliwiający bezpośrednie napełnianie parownika gwarantuje szpitalowi:

Bezpieczeństwo personelu medycznego i pacjenta poprzez zapewnienie szczelności butelki na każdym etapie użytkowania

Eliminuje niewłaściwe nakręcanie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów Sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co może mieć miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera

Przenosi odpowiedzialność za szczelność połączenia butelki z adapterem na producenta, a nie na personel medyczny Zamawiającego

Jest fabrycznie zamontowany i poddany kontroli jakości.

Czy mając na uwadze standardy wynikające z polityki środowiskowej ISO 14001:2005, będącej częścią Zintegrowanego Systemu Zarządzania, który opracował i wdrożył Państwa Szpital, zamawiający wymaga systemu użytkowania ze zminimalizowanym ryzykiem skażenia środowiska naturalnego i narażenia personelu medycznego?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji nr 27 Barium sulfuricum koncentrat do wlewów doustnych 1 g/ml 200ml (but. o poj. 250ml) ze względu na brak produkcji?

Odp. Zamawiającego: Tak, Zamawiający utworzy osobny pakiet 5A

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji nr 55 cocarboxylasu jelfa proszek + rozpuszczalnik do przy. 0,05 g 5 amp. (+5 rozp.) ze względu na brak produkcji?

Odp. Zamawiającego: Tak, Zamawiający utworzy osobny pakiet 5A

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji nr 120 Isomil 2 proszek 400g puszka ze względu na brak produkcji?

Odp. Zamawiającego: Tak, Zamawiający utworzy osobny pakiet 5A

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 związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 ust.9 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Do treści §3 ust.11 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 522 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Do treści §5 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy.

Odp. Zamawiającego: Nie, ale Zamawiający dopuści możliwość skrócenia terminu ważności tylko za zgodą Zamawiającego.

1. Czy Zamawiający w par. 3.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odp. Zamawiającego: zamówienia będą składane zgodnie z Pf

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par 3.7? oczekiwanie na zbadanie towaru opóźnia wszystkie inne dostawy przewidziane na dany dzień.

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający dopisze w par. 7, że ewentualne spory rozstrzygane będą przez właściwe sądy powszechne? Obecny zapis może prowadzić do wniosku, że strony wyłączają właściwość sądów powszechnych na rzecz sądu polubownego, na co Wykonawca nie może wyrazić zgody.

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 151 insuliny w postaci wstrzykiwacza SoloSTAR ?

Odp. Zamawiającego: Tak

