*Szczytno, dn. 08-01-2014r.*

*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 (**DZ. U. Z 2013 R. POZ. 907, 984 I 1047**.) 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-11/2013**

*I -PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA – zał. nr 2:*

1. Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 223: Paski do glukometrów +20 glukometrów, w kolumnie: ilość zamawianych dawek leku, wartość 750 oznacza ilość zamawianych opakowań czy sztuk?

Odp. Zamawiającego: dotyczy opakowania x 50 szt. w opakowaniu

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr I poz. nr 53 Budesonid (Pulmicort) do nebul. 0,5mg/ml 2ml amp. 20 – 4300, oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazanie - ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli? „

Odp. Zamawiającego: tak

1. Czy w Pakiecie nr I poz. 53 Budesonid (Pulmicort) do nebul. 0,5 mg /ml 2 ml amp. 20 – 4300., Zamawiający wymaga produktu po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Zamawiającego: Nie

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr I poz. 171 Marcaine spinal Heavy 0,5% 4ml x 5 amp\* – 650 op. potwierdza, że wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Dotyczy pakietu I, poz. 4 i 5:   Czy Zamawiający zezwoli na wydzielenie z pakietu I pozycji 4 i 5 do odrębnego pakietu? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odp. Zamawiającego: zgodnie z SIWZ (podzielono na zadania)

1. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie zaoferowane glukometry posiadały certyfikaty dopuszczające je do placówek szpitalnych ( odpowiednie normy ISO i ce?)

Odp. Zamawiającego: w związku z tym, że jest to badanie pomocnicze dopuszczamy do udziału wszystkie paski do glukometrów spełniające wymagania dopuszczające je do stosowania w placówkach ochrony zdrowia w Polsce na dzień dzisiejszy

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udział w przetargu pasków, które pakowane są po 50 sztuk, temperatura przechowywania pasków 4-40ᵒC, możliwość pomiaru w mg/dl i mmol/l, objętość krwi wynosi 0,7µl, z funkcją „Auto Coding”, kompatybilne z aparatem posiadającym czujnik objętości krwi, kalibrowane do osocza, pomiar metodą biosensoryczną, część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem (funkcja daje dodatkowe podniesienie bezpieczeństwa i higieny pracy – po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta), wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozowa (GOD,)co daje maksymalną minimalizacje zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke’a.? Proponowany przez nas produkt spełnia wszystkie zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pakietu na paski. Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz serwis.

Odp. Zamawiającego: zgodnie z SIWZ – 20 glukometrów

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie zaoferowane glukometry i paski miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych- ( niski, prawidłowy, wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy pomiarach prawidłowych, hipo i hiper glikemii u pacjenta i aby te płyny kontrolne były dostarczone na życzenie Zamawiającego oraz aby paski do glukometrów były na listach refundacyjnych NFZ i MZ, (Jeśli lek-paski jest  refundowany to znaczy, że jest sprawdzony przez MZ i NF pod względem posiadania badań, certyfikatów i jest zalecany dla pacjentów i szpitali. Brak na listach świadczy o „niedopełnieniu dokumentacji”, aby wejść na listy.)?

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy zamawiający wymaga, aby pasek testowy posiadał kapilarę samozasysającą, umieszczoną na szczycie paska testowego, co ułatwia dokonywanie pomiaru przez personel medyczny, pacjentowi ?

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy Zamawiający w pakiecie życzy sobie, aby paski testowe, miały tylko maksymalny dostępny na rynku polskim zakres temperatury przechowywania pasków wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C ( latem ma to duże znaczenia zwłaszcza bardzo upalne lata gdzie temp. w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C.)?

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy Szpital w pakiecie wymaga glukometrów i pasków w zakresem pomiaru: dolna granica

zakresu  - ≤ 20mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL.

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe, były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odp. Zamawiającego: tak

1. Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 1 pozycja 187 i 188 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 5 lat?

Odp. Zamawiającego: Nie

1. Czy Zamawiający dopuści paski do glukometru, które nie umożliwiają pomiaru we krwi kapilarnej, żylnej a tętniczej, a jedynie we krwi kapilarnej, co wyklucza zastosowanie takich pasków np. do badania krwi pobieranej przy pomocy kaniul wprowadzanych do naczyń tętniczych stosowanych na oddziałach intensywnej terapii, jak również do badania krwi pobranej poprzez nakłucie żyły?

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru, których producent wymaga wykonywania badania z płynem kontrolnym w 3 różnych stężeniach i przynajmniej raz w tygodniu; taki wymóg powoduje, że oprócz konieczności rutynowego zużywania pasków w celu wykonywania badania kontrolnego dla każdej nowej fiolki pasków, Zamawiający będzie musiał w ciągu roku zużyć co najmniej 3 opakowania pasków na każdy z posiadanych glukometrów aby przeprowadzać badania kontrolne co tydzień, więc w efekcie łączna liczba pasków zużywanych na wykonywanie samych badań kontrolnych będzie stanowić istotną część całkowitej puli dostarczonych pasków?

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru, które wykonują pomiar nawet wtedy jeśli pasek nie zostanie całkowicie wypełniony krwią, nie ostrzegając użytkownika o braku wypełnienia paska i nie blokując wtedy wykonania pomiaru. Brak wykrywania zbyt małej ilości krwi świadczy o przestarzałej konstrukcji paska i może powodować uzyskanie bardzo zaniżonego wyniku, co może skutkować nieprawidłowym leczeniem pacjentów oraz podważa wiarygodność wyników całego układu pomiarowego?

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru, które zasysają krew słabo i opornie, jak niektóre paski, np. TD-4231? Stosowanie pasków słabo zasysających krew wiąże się z niedogodnościami dla personelu medycznego, takimi jak częsta konieczność przyciskania pasków do opuszek palców pacjentów w celu prawidłowego zassania krwi oraz zagrożenie wprowadzeniem do paska innego materiału biologicznego niż sama krew?

Odp. Zamawiającego: zgodnie z odp. W pyt. 6

1. Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Pak.1 poz.116 – Czy Zamawiający oczekuje Etomidatum emulsji czy roztworu?

Odp. Zamawiającego: bez znaczenia

1. Pak 1 poz.123 – Czy wymieniony preparat stosowany  do przygotowania pacjenta do kolonoskopii musi być lekiem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych?

Odp. Zamawiającego:Nie

1. Pak.1 poz.181 – Czy Zamawiający oczekuje leku Metoclopramid 0,5%,10mg/2ml x 5 amp., gdyż jedynie taka dawka występuje na rynku polskim?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Pak.1 poz.246 – Czy w związku z brakiem produkcji preparatu Remestyp 200mg x 5 amp Zamawiający dopuszcza wycenę Glypressin 1mg/8,5ml x 5 amp? Jeśli tak, prosimy o podanie ilości sztuk jaką należy ostatecznie wycenić.

Odp. Zamawiającego: Tak, 10 amp.

1. Pak. 1 poz.264,265 - Tazocin (Piperacilin + Tazobactam inj.)  2,25 g  oraz 4,5 g – Czy Zamawiający wymaga , aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian disodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

Odp. Zamawiającego: poz. 264 – tak, poz. 265 - nie

1. Pak. 1 poz.264,265 - Tazocin (Piperacilin + Tazobactam inj.)  2,25 g  oraz 4,5 g - Czy zamawiający wymaga , aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25° C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8° C ?

Odp. Zamawiającego: poz. 264 – tak, poz. 265 - nie

1. Pak.2 poz.62 – Czy Zamawiający oczekuje 30 op czy 30 sztuk ( 5 wlewek x 6 op.), gdyż Diazepamum 5mg/2,5ml zawiera w opakowaniu 5 wlewek?

Odp. Zamawiającego: 30 szt.

1. Pak.2 poz.63 – Czy Zamawiający oczekuje 20 op czy 20 sztuk ( 5 wlewek x 4 op.), gdyż Diazepamum 10mg/2,5ml zawiera w opakowaniu 5 wlewek?

Odp. Zamawiającego: 20 szt.

1. Pak. 2 poz. 86 – Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie pozycji, gdyż wymieniona maść nie jest już dostępna na rynku polskim?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Pak.2 poz.77 – Czy Zamawiający oczekuje preparatu Enema, roztw.do wl.doodbytn, 150 ml,but. w ilości 100 szt?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Pak.2 poz.90,91 – Prosimy o sprecyzowanie postaci. Czy Zamawiający oczekuje aerozolu czy proszku do inhalacji, gdyż wymienione dawki występują na rynku polskim w w/w postaciach?

Odp. Zamawiającego: aerozol

1. Pak.2 poz.122-127 – Czy Zamawiający oczekuje wymienionych z nazwy handlowej leków, czy też zgodnie z SIWZ dopuszcza zaoferowanie tańszych odpowiedników?

Odp. Zamawiającego: dopuszczamy tańsze odpowiedniki , ale o takich samych wskazaniach terapeutycznych

1. Pak.2 poz.169 – Czy w związku z brakiem produkcji preparatu Tormentiol maść 20g (Glaxo) Zamawiający dopuszcza preparat Tormentille Forte (Farmina) maść 20g w ilości 50 szt?

Odp. Zamawiającego: Tak

II. DOTYCZY: SIWZ \_ PROJEKT UMOWY

1. Zwracamy się z prośbą o zmianę warunków udziału w postępowaniu w pakiecie I poz. 63 poprzez usunięcie wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w zakresie hurtowego obrotu lekami (wapno sodowane jest wyrobem medycznym, ustawy nie nakładają obowiązku posiadania zezwolenia w zakresie prowadzenia działalności handlowej związanej z wyrobami medycznymi)

Odp. Zamawiającego: Nie wyrażamy zgody

1. Zwracamy się z prośbą o zmianę warunków udziału w postępowaniu i dopuszczenie wykazania się przez Wykonawcę co najmniej jedną dostawą wyrobów medycznych a nie leków w zakresie pakietu I poz. 63 (wapno sodowane jest wyrobem medycznym a nie lekiem).

Odp. Zamawiającego: Nie wyrażamy zgody

1. Wnosimy o dopisanie w §12 pkt. 3 SIWZ zastrzeżenia o treści: *„o ile dotyczy”* . Zamawiający dopuszcza składanie ofert na pozycja w pakiecie I, poz. 63 zawiera „Carbon dioxide absorbent”, który jest wyrobem medycznym a nie produktem leczniczym i jako taki nie posiada dokumentów wymienionych w §12 pkt. 3 SIWZ.

Odp. Zamawiającego: Tak, *o ile dotyczy. Zamawiający odstępuje od wymogu dołączania kart charakterystyki/świadectw rejestracji zastępując ten wymóg oświadczeniem. Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć wskazany dokument tylko na wyrażne żądanie Zamawiającego.*

1. Wnosimy o dostosowanie zapisów §20 pkt. 1 SIWZ do wymogów ustawy PZP w zakresie pakietu I poprzez określenie wadium na każdą pozycję zgodnie z zapisami art. 45 ust. 4 ustawy. W przypadku złożenia przez Wykonawcę oferty tylko w jednej pozycji w Pakiecie I za cenę brutto np. 2 000,00 zł Wykonawca obowiązany jest wnieść wadium w kwocie 1 000,00 zł, co jest niezgodne z w/w zapisami ustawy, gdzie max. wartość wadium to 3% wartości Zamówienia a nie oferty.

Odp. Zamawiającego: Zmieniamy zapis w § 20 SIWZ. Wadium PAKIET NR 1 – w zależności od wartości złożonej oferty i tak dla ofert:

do 50.000,00 zł - 1.000 zł (słownie: jeden tysiąc złotych)

zostaje zastąpiony zapisem:

do 50.000,00 zł - 3% wartości oferty.

Pozostałe zapisy bez zmian

1. Zwracamy się z prośbą o dopisanie w załączniku nr 1 do SIWZ w tiret czwarte zastrzeżenia o treści: *„za wyjątkiem sytuacji ustawowej zmiany stawki podatku VAT.”*.

Odp. Zamawiającego: Tak, wyrażamy zgodę na dopisanie zastrzeżenia w/w treści

1. Ad par. 3 ust. 2 w połączeniu z pkt 5 formularza ofertowego. Prosimy o ujednolicenie ww. zapisów i ustalenie terminu dostaw cząstkowych na 5 dni roboczych od chwili otrzymania Zamówienia w zakresie pakietu I poz. 63.

Odp. Zamawiającego: Nie ma kolizji zapisów w projekcie Umowy i Zał. ofertowym

1. §4 ust.4 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego postanowienia?

Odp. Zamawiającego: Nie

1. §6 ust.5 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z tego postanowienia zdania *„po wyczerpaniu postępowania jak w §4 pkt.4 i §4 pkt.6”*?

Odp. Zamawiającego: Tak, wykreśla

1. §8 ust.4 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego postanowienia (kwestia regulowana już §7 ust.1 umowy)?

Odp. Zamawiającego: Tak, wykreśla

1. §8 ust.5 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: *„ oraz przepisami ustawy prawo zamówień publicznych*”?

Odp. Zamawiającego: Tak

Zamawiający prosi o uzupełnienie z zał. nr 2.1, 2.2 oraz 2.3 poprzez dodanie kolumn z podaniem cena dawki netto oraz cena dawki brutto oraz wartość netto oraz wartość brutto.

Ponadto prosimy o przesłanie w formie elektronicznej tego załącznika (po czasie otwarcia ofert)

podpisała:

DYREKTOR:

BEATA KOSTRZEWA