



## **Treść zapytań oraz wyjaśnienia dotyczące zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy leków gotowych, płynów infuzyjnych oraz pasków do pomiaru poziomu glukozy we krwi.

Na podstawie art. 38 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku, zamawiający przesyła zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia odpowiedź na zadane pytanie do niniejszego postępowania.

### **Pytanie 1**

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 77

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), 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.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

### **Pytanie 2**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak**

### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 5**

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?

**Odpowiedź: Tak, pod warunkiem że doustne postacie leków będą pakowane w blistrach**

**Pytanie 6**

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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Proszę podać ilość pełnych opakowań, zaokrąglone w górę**

**Pytanie 7**

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: Proszę podać ostatnią cenę sprzedaży i zamieścić uwagę o jego braku**

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający dopuści dodanie do arkusza asortymentowego kolumny „Nazwa oferowanego produktu” w celu wykazania wycenianego asortymentu?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający dopuści dodanie podsumowania pod pakietami?

**Odpowiedź; Tak**

**Pytanie 10**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 50 mg/ml w fiolce 3 ml ( tj.,150 mg/3ml)? Brak rejestracji leku w innej fiolce.

**Odpowiedź: Tak, 50 mg/ml w ampulce o pojemności 3 ml.**

**Pytanie 11**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 0,25 mg/ml w fiolce 2 ml ( tj.,0,5 mg/2ml)? Brak rejestracji leku w innej fiolce.

**Odpowiedź: Tak, chodzi o dawkę 0,25 mg/ml i pojemności 2 ml**

**Pytanie 12**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki szklanej o pojemności 20 ml zamknięta gumowym korkiem i aluminiowym kapslem?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie 13**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 18.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 40 mg/ml w fiołce 5 ml ( tj. 200 mg/5ml)? Brak rejestracji leku w innej fiołce.

**Odpowiedź: Tak, chodzi o dawkę 40mg/ml w fiołce o pojemności 5 ml**

**Pytanie 14**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 10 mg/ml w fiołce 5 ml ( tj. 50 mg/5ml)? Brak rejestracji leku w innej fiołce.

**Odpowiedź: Tak, chodzi o dawkę 10mg/ml w fiołce o pojemności 5 ml**

**Pytanie 15**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 20, 56, 73.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu w opakowaniu po 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie 16**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 31.

W związku ze zmianą przez producenta gramatury produktu, prosimy o dopuszczenie wyceny 80 opakowań preparatu o gramaturze 11 g. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 17**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 35.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu w opakowaniu po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 18**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36, 79.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 19**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 38.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie 20**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 30 opakowań po 60 tabletek? W SIWZ Zamawiający nie wskazał wielkości opakowania.

**Odpowiedź: Tak, chodzi o opakowanie po 60 sztuk.**

**Pytanie 21**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 42.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 30 opakowań po 20 tabletek (produkt pakowany w blistry)?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie 22**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 43.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Xylocaine 2%, 20 mg/ml; 50 ml, roztw.do wstrz., 5 fiol, który można podawać nadtwardówkowo lub okołonerwowo?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie 23**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w ampułce 5 ml w ilości zgodnej z SIWZ? W SIWZ Zamawiający nie wskazał wielkości ampułki.

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga. Preferowana pojemność ampułki 2 ml**

**Pytanie 24**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46.

W związku z brakiem dostępności preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu, którego jedno rozpylenie zawiera 4,6 mg lidokainy? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jakie należy wycenić.

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga .Proszę wycenić 3 opakowania**

**Pytanie 25**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 72.

Preparat opisany w SIWZ występuje tylko w opakowaniach po 6 czopków. Prosimy o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

**Odpowiedź; Proszę wycenić 20 opakowań**

**Pytanie 26**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 74.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 20 mg/ml w fiolce 10 ml (tj. 200 mg/10 ml)? Brak rejestracji dawki 20 mg/10 ml.

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy**

**Pytanie 27**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 80.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu**

### **Pytanie 28**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 90.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 9 opakowań po 20 worków oraz podanie ceny za opakowanie handlowe?

**Odpowiedź; Dopuszcza, nie wymaga**

### **Pytanie 29**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 1250 opakowań pasków pakowanych po 50 sztuk? Zamawiający nie podał wielkości opakowania.

**Odpowiedź: Tak. Proszę o wycenę 1250 opakowań, w każdym po 50 pasków**

### **Pytanie 30**

Do rozdziału 13 pkt 1.2 SIWZ: Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę kryterium oceny ofert – termin dostawy.**

### **Pytanie 31**

Do §2 ust. 5 wzoru 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 dopisanie do §2 ust. 5 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Nie odstępujemy od wskazanego, wymaganego terminu ważności dostarczanych leków tj. 12 miesięcy. Specyfika pracy Zespołów Ratownictwa Medycznego jest nieprzewidywalna. Zatem leki nie zawsze są wykorzystywane w trybie natychmiastowym i zbyt krótki termin ważności szczególnie preparatów „sezonowych” skutkować będzie narażeniem WSPR na straty finansowe.**

### **Pytanie 32**

Do §5 ust. 1 pkt 1.1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i / lub gwarancji w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 8,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 3 650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w wzorze umowy.**

**Pytanie 33**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, zapewniającą bezdotykowe usuwanie paska (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając personel i pacjentów przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi)?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie 34**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym min. 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie 35**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie 36**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski kompatybilne z glukometrami, zapewniające możliwość wykonania pomiaru glukozy we krwi w minimalnym zakresie 20-600 mg/dl.**

**Pytanie 37**

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 4 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**