

Data zamieszczenia na stronie internetowej prowadzonego postępowania: 05.08.2022 r.

Wysokie Mazowieckie, 02.08.2022 r.

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy postępowania: **Zakup leków**
Oznaczenie sprawy: **17/2022**

Zapytanie nr 1.

dot. SWZ, rozdział VIII, pkt. 2)

Czy zamawiający odstąpi od wymogu posiadania specjalnych uprawnień (m.in. zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej), w przypadku, gdy zaoferowany produkt będzie wyrobem medycznym? W takim przypadku Wykonawca nie ma obowiązku posiadania specjalnych uprawnień.

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 2. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 58, poz. 1

Czy zamawiający dopuści produkt, który będzie wyrobem medycznym i tym samym wyrazi zgodę na przedłożenie jako przedmiotowe środki dowodowe odpowiednich dokumentów dotyczących wyrobów medycznych (tj. powiadomienie, Deklaracja Zgodności, Certyfikat CE)?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 3. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 53, poz. 239

Czy w Pakiecie 23 poz. 83 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Wyjaśnienie: Nie.

Zapytanie nr 4. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 53, poz. 210

Zamawiający określa w Pakiecie 53 poz. 210 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego

producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, stabilność pasków testowych 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 5. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 53, poz. 210

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w w Pakiecie 53 poz. 210 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Wyjaśnienie: Nie.

Zapytanie nr 6.

dot. §6 ust.2 lit.a) i b) projektowanych postanowień umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,07% wartości liczonej od nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej.

Zapytanie nr 7.

dot. §6 ust. 2 lit. c) projektowanych postanowień umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust. 2 lit. c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej.

Zapytanie nr 8.

dot. §8 ust. 4, §11 ust. 5 oraz §12 ust. II pkt 3 projektowanych postanowień umowy

Do treści §8 ust. 4, §11 ust. 5 oraz §12 ust. II pkt 3 projektowanych postanowień umowy dostawy 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."

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Załącznika nr 4.

**Zapytanie nr 9. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
dot. §1 ust.1 projektowanych postanowień umowy dzierżawy**

W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §1 ust.1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich".

Wyjaśnienie: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 5. Paragraf 1 ust. 1 otrzymuje brzmienie: Przedmiotem umowy jest: dzierżawa parowników / pomp do żywienia dojelitowego * (... szt.) kompatybilnych z oferowanym lekiem oraz aparatami będącymi na wyposażeniu Szpitala Ogólnego w Wysokiem Mazowieckiem (zwanym dalej „aparaturą”), którymi Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich.

**Zapytanie nr 10. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 11, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

**Zapytanie nr 11. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 14, poz. 5**

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?

Wyjaśnienie: Tak.

**Zapytanie nr 12. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 14, poz. 5**

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

Wyjaśnienie: Tak.

**Zapytanie nr 13. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 53, poz. 64**

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Wyjaśnienie: Proszę podać ostatnią cenę, oraz stosowną adnotację przy pozycji.

**Zapytanie nr 14. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 53, poz. 135**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na lek w opakowaniu po 130 gram ilość 23 opakowania ze względu na korzystniejszą ofertę cenową.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 15. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 53, poz. 231

W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Wyjaśnienie: Proszę podać ostatnią cenę, oraz stosowną adnotację przy pozycji.

Zapytanie nr 16. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 53, poz. 259

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 17. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma 1mg*5 ! 30op?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 18. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 53, poz. 200

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Osł. lateksowa na głow.USG nawilż*144szt?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 19. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 53, poz. 205

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 100mg/ml roztwór doustny 30ml?

Wyjaśnienie: Tak. W pozycji 205 nastąpiła omyłka pisarska – pozycja 205 w pakiecie nr 53: Leki różne otrzymuje brzmienie:

205.	paracetamol krople doustne 100mg/ml 30ml	op.	10				
------	---	-----	----	--	--	--	--

Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalwysmaz> zmodyfikowany załącznik nr 1 – formularz cenowy.

Zapytanie nr 20. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy
Pakiet nr 53, poz. 249

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 50mcg/ml 5ml*5amp.?

Wyjaśnienie: Tak. W pozycji 249 nastąpiła omyłka pisarska – pozycja 249 w pakiecie nr 53: Leki różne otrzymuje brzmienie:

249.	Sufentanil 50mcg/5ml x 5amp.	op.	75				
------	------------------------------	-----	----	--	--	--	--

Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalwysmaz> zmodyfikowany załącznik nr 1 – formularz cenowy.

Zapytanie nr 21. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 18, poz. 1

Czy zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1 ?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 22. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 25, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 23. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 53, poz. 112

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 24. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 53, poz. 175

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 25. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 54, poz. 18

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 26. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 66, poz. 1, 2

Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 27. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 66, poz. 3, 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 28. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 71, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 29. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 78, poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 30. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 82, poz. 1

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

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 31. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 83, poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań - mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 32. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Pakiet nr 83, poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Kierownik Zamawiającego
Bożena Grotowicz