



**Nasz znak:**  
**EP/220/66/2019/2**

**Data:**  
**13.08.2019r.**

**WYJAŚNIENIE, ZMIANA  
 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ORAZ  
 ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT**

**dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/66/2019 pn.: Dostawa różnych produktów leczniczych, w tym preparatów przeciw anemii, środków przeciwkrwotocznych, produktów leczniczych dla krwi, organów krwiotwórczych oraz układu krążenia, środków obniżających krzepliwość krwi, środków znieczulających, heparyn, szczepionek, płynów dożylnych, środków immunosupresyjnych, środków znieczulających, środków przeciwbólowych, pozostałych produktów leczniczych dla układu nerwowego dla SPWSZ w Szczecinie**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579, dalej – „ustawa Pzp”), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

**Pytania Wykonawców:**

**ZESTAW 6**

**Dotyczy zadania nr 33:**

**Pytanie nr 1**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 33 w pozycji nr 3 i 4 roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 2**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 33 w pozycji nr 5

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?



Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 33 w pozycji nr 8,9 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 4**

#### **Dotyczy zadania nr 35:**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 35 w pozycji nr 6, 13, 14

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 5**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 35 w pozycji nr 9 i 10 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 35 w pozycji nr 11 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 36:**

**Pytanie nr 7**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 36 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6,8,9,10,11,12

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 36 w pozycji nr 13, 14 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**



## **ZESTAW 9**

### **Pytanie nr 1**

Pak.28 poz.20,27,32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania typu fiolka ?  
(preparat w tej poz. jest tylko dostępny w takiej postaci)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie nr 2**

Pak.28 poz.23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania typu ampułka?  
(preparat w tej poz. jest tylko dostępny w takiej postaci)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie nr 3**

Pak.28 poz.36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 56 kps.tw- 45 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie nr 4**

Pak.28 poz.45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu 30 g- 100 op.?  
(op.60 g- bardzo ograniczona dostępność )

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie nr 5**

Pak.28 poz.46,47,50

Bardzo proszę o wykreślenie w/w preparatów z pak.28 – w/w pozycje są niedostępne na rynku.  
Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie to proszę o wskazanie jak należy postąpić z tymi pozycjami.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Należy podać ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku preparatu.**

### **Pytanie nr 6**

Pak.30 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Dalteparin 10.000jm/0,4 ml,roztw.do wstrz., dawka 10.000jm/1 ml,roztw.do wstrz., - skrócenie ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu, brak w ofercie Pfizer, ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie nr 7**

Pak.40 poz.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie nr 8**

Pak.40 poz.12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 5 ampułek- 56 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 9**

Pak.40 poz.13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 5 ampułek- 8320 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 10**

Pak.40 poz.35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 60 tabl. o przedł. uw.- 10 op.?  
(opakowanie x 30 jest niedostępne, problemy z dostępnością )

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 11**

Pak.40 poz.36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 60 tabl. o przedł. uw.- 35 op.?  
(opakowanie x 30 jest niedostępne, problemy z dostępnością )

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 12**

Pak.40 poz.38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 60 tabl. o przedł. uw.- 3 op.?  
(opakowanie x 30 jest niedostępne, problemy z dostępnością )

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 13**

Pak.40 poz.40,41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 100 tabl. o przedł. uw.-z odpowiednim przeliczeniem ilości ( w poz.40-72 op. i w poz.41-5 op.) .?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**ZESTAW 10****Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w pak. nr 30 poz. 4 Dalteparinum natricum 10 000 j.m./1 ml, rozwtór do wstrzykiwań. 10 amp.- strzyk. po 1 ml - 1 op., dopuści, ze względu na brak dostępności leku, zaproponowanie Dalteparinum natricum 10 000 j.m. /0,4ml,5 amp.-strz.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ – załącznik nr 1 do SIWZ – Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia: W przypadku dostępności opakowań innych wielkości niż wymagane w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania mniejszego niż wymagane.**

**Pytanie nr 3**

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 też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ – załącznik nr 1 do SIWZ – Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia: w przypadku zaoferowania opakowania innej wielkości należy przeliczyć ilość opakowań i zaoferować pełną ilość opakowań ( jeśli jest to wymagane należy zaokrąglić ilość do pełnych opakowań „ w górę”).**

**Pytanie nr 4**

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 , zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? ? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 6**

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 byłoby go zastąpić należy:

- wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku
- czy nie wycenić go wcale?

**Odpowiedź:**

**Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o jego braku.**

## **ZESTAW 11**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 38** wyrazi zgodę na sposób pakowania po 20 ampułek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2**

Czy w **Pakiecie nr 38** Zamawiający wymaga, aby preparat pierwiastków śladowych był dostosowany składem do aktualnych zaleceń pod kątem zawartości selenu, miedzi oraz manganu i zawierał : Selenu 79 µg /10 ml (rekomendacje 60-100 µg /dobę), miedzi 380 µg /10 ml (rekomendacje 300-500 µg/ dobę) i manganu 55 µg /10 ml (rekomendacje 55 µg/ dobę)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**



### **Pytanie nr 3**

**Dotyczy § 2 ustęp 12 umowy.** Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF i FAK, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy. Z zamówieniem byłby dostarczany dokument WZ.

#### **Odpowiedź:**

**Specjalistyczny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony z siedzibą w Szczecinie przy ul. Arkońskiej 4 jest zobowiązany przyjąć faktury ustrukturyzowane zgodnie z zapisami ustawy z dnia 09 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym ( Dz.U. poz.2191). Informację dotyczącą możliwości wystawiania ustrukturyzowanej faktury stanowią zapisy Projektu umowy – Załącznik nr 4 do SIWZ, § 2 – Wynagrodzenie i Płatności, ust. 9 -13.**

### **Pytanie nr 4**

**Dotyczy § 3 ustęp 1 umowy.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku nieterminowej realizacji zamówienia i ustanowi karę na poziomie 10% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę\* zwłoki? Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 12**

### **Pytanie nr 1**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ? (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

#### **Odpowiedź:**

- (1.) **Zamawiający wymaga dawki 0,5 mg.**
- (2.) **Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 2**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 100 opakowań?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 3**

Dotyczy pakietu 28 pozycja 33 Czy Zamawiający z racji zakończonej produkcji preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml;4ml,inj.,5amp wyrazi zgodę na wycenę Bupivacaine hiperbarycznej ?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę / wycenę produktu leczniczego oraz umieścić informację o zakończeniu produkcji.**

## **ZESTAW 13**

### **Pytanie nr 1**

Dotyczy pakietu 10 pozycja 6 – Zamawiający wymaga leku Bendamustini hydrochloridum 2,5 mg/ml, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji. 5 fiol. po 10 ml - 1 op.\* przy czym w niniejszej pozycji Zamawiający zaznaczył gwiazdką adnotację „**Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na preparat znajdujący się w aktualnym na dzień składania ofert Wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Załącznik C. Leki, stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym), refundowanego w ramach wskazań oznaczonych załącznikiem wraz z określeniem jego kodu EAN. Zaoferowana cena nie może przekraczać wartości limitu finansowania określonego przez NFZ**”. Obecnie żaden z leków o tej substancji i dawce znajdujących się na aktualnej liście nie występuje w fiolkach o pojemności 10 ml. Czy wobec tego Zamawiający dopuści do wyceny lek w fiole o innej pojemności niż 10 ml z zachowaniem wymaganej dawki?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 2**

Dotyczy pakietu 10 pozycja 7 – Zamawiający wymaga leku Bendamustini hydrochloridum 2,5 mg/ml, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji. 5 fiol. po 40 ml - 1 op.\* przy czym w niniejszej pozycji Zamawiający zaznaczył gwiazdką adnotację „**Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na preparat znajdujący się w aktualnym na dzień składania ofert Wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Załącznik C. Leki, stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym), refundowanego w ramach wskazań oznaczonych załącznikiem wraz z określeniem jego kodu EAN. Zaoferowana cena nie może przekraczać wartości limitu finansowania określonego przez NFZ**”. Obecnie żaden z leków o tej substancji i dawce znajdujących się na aktualnej liście nie występuje w fiolkach o pojemności 40 ml. Czy wobec tego Zamawiający dopuści do wyceny lek w fiole o innej pojemności niż 40 ml z zachowaniem wymaganej dawki?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 3**

Dotyczy pakietu 40 pozycja 17 – koniec produkcji, czy Zamawiający wymaga aby pozycja nie była wyceniana?

### **Odpowiedź:**

**Należy podać ostatnią cenę produktu oraz umieścić informację o zakończeniu produkcji.**

### **Pytanie nr 4**

Dotyczy pakietu 40 pozycja 31 i 32 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pod postacią tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Obecnie tylko taka postać o przedłużonym uwalnianiu jest dostępna na rynku.

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 5**

Dotyczy pakietu 40 pozycja 38 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny leku pakowanego po 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**



## **ZESTAW 14**

### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Zadanie nr 28. Środki obniżające krzepliwość krwi poz. 31 (Bupivacaini hydrochloridum 5 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, hiperbaryczny. Działanie znieczulające po 5-8 min. 5 amp. po 4 ml - 1 op..) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **ZESTAW 15**

### **dotyczy pakietu 40**

### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 50? Obecny zapis SIWZ w odniesieniu do pakietu 40 wskazuje na jednego producenta: według naszej najlepszej wiedzy tylko jedna firma posiada w swoim portfolio wszystkie wymienione przez Zamawiającego dawki oxycodone w postaci iniekcyjnej.

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w pozycji 48 wyrazi zgodę na zaoferowanie tej samej ilości fiolek w opakowaniach o innej ich ilości, tj. pakowanych po 10 ampułek?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na opakowania po 10 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

### **W oparciu o art. 12a ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert, a tym samym termin ich otwarcia w poniższy sposób:**

- **termin składania ofert** – z 27.08.2019r., do godz. 09:00 na **29.08.2019r., do godz. 09:00,**
- **otwarcie ofert** – z 27.08.2019r. o godz. 10:00 na **29.08.2019r. o godz. 10:00.**

**W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy w:**

### **➤ Rozdziale XI SIWZ, gdzie pkt. 3 i 4 otrzymują brzmienie:**

„3. Termin składania ofert:

- 1) Oferty należy składać **do dnia 29.08.2019r., do godz. 09:00.**
- 2) Za termin złożenia oferty uważa się termin jej dotarcia do Zamawiającego.

**4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.08.2019r. o godz. 10:00 w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych, w budynku przy ul. Broniewskiego 2, II piętro, pokój nr 328”.**

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Wojewódzkiego Zespołu  
Małgorzata Usielska

