

*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Miechów, dnia 16 listopada 2020 r.

/wszyscy uczestnicy postępowania/

Nr sprawy 33/2020 – Dostawa leków do magazynu apteki Szpitala św. Anny w Miechowie.

Zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia zostały zadane następujące pytania:

Zapytanie 1

Jako wyłączny dystrybutor leku zarejestrowanego proszę o wydzielenie z pakietu nr 19 pozycji nr 1 (thiopentalum) do osobnego zadania.

Ad. 1 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Ad. 2 Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Zapytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

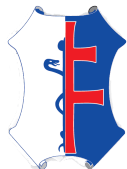
Ad. 3 W przypadku innych opakowań niż wymienione w przedmiocie zamówienia należy dokonać przeliczenia. Dokonując przeliczenia, jeśli zajdzie taka potrzeba zaokrąglić do pełnego opakowania (do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę).

Zapytanie 4

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; 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)?

Ad. 4 W przypadku innych opakowań niż wymienione w przedmiocie zamówienia należy dokonać przeliczenia. Dokonując przeliczenia, jeśli zajdzie taka potrzeba zaokrąglić do pełnego opakowania (do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę).

Zapytanie 5



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Ad. 5 Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Zapytanie 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Ad. 6 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku za opakowanie handlowe.

Zapytanie 7

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Ad. 7 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

Zapytanie 8

Grupa nr 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej w poz. nr 1 tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 240 szt. 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Ad. 8 Pozostaj jak w SIWZ.

Zapytanie 9

Grupa nr 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 120 szt. 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Ad. 9 Pozostaj jak w SIWZ.

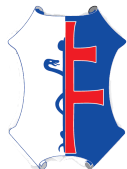
Zapytanie 10

Pakiet 3 pozycja 37. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywcym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Ad. 10 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 11

Pakiet 3 pozycja 37. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywcym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Ad. 11 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 12

Pakiecie 1 pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasypki ZinoDr.? Produkt równoważny pod względem składu oraz wskazań do stosowania.

Ad. 12 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 13

Czy Zamawiający w pozycji 77 grupa 10 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Ad. 13 Pozostaj jak w SIWZ.

Zapytanie 14

Grupa 10 pozycja 77. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Ad. 14 Pozostaj jak w SIWZ.

Zapytanie 15

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Grupie 11 poz. 3-9 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Ad. 15 Zamawiający wymaga.

Zapytanie 16

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Grupie 11 poz. 3-9 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Ad. 16 Zamawiający dopuszcza.

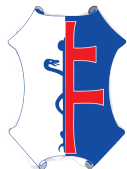
Zapytanie 17

Czy Zamawiający w Grupie 42 poz. 1-5 dopuści lek równoważny *Clexane*?

Ad. 17 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 18

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.5, że termin dostawy będzie wynosić minimum 12 godzin? Krótszy termin dostawy (niż 12 godzin) faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji obowiązek realizacji dostawy w terminie krótszym niż 12 godzin narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Ad. 18 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 19

Wykonawca zwraca się z prośbą o wyjaśnienie treści par. 3.6, gdzie mowa jest o zgłaszaniu reklamacji „w tym zwrocie towaru” do 7 dni po dostawie. Czy zapis ten oznacza obowiązek przyjmowania zwrotów pełnowartościowych produktów? Czy zapis ten oznacza obowiązek przyjmowania każdego zwrotu towaru, niezależnie od wyniku rozpatrywanej reklamacji? Należy podkreślić, że nie każda reklamacja jest uzasadniona i dostawca ma ustawowe prawo ustosunkować się do niej i to w rozsądnym terminie (np. 3 dni roboczych). Obowiązek ‘przyjmowania zwrotów’ z terminie 7 dni od dostawy trudno zrozumieć inaczej, jak tylko jako narzucanie obowiązku przyjęcia towaru niezależnie od przebiegu procesu reklamacji, albo nawet bez wszczęcia takiego procesu. Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

Ad. 19 Skreśla się w § 3 ust 6 projektu umowy zapis w nawiasie o brzmieniu : (w tym również zwrot towaru).

Zapytanie 20

Czy zamawiający w par. 5.5 wykreśli wzmiankę o zawarciu aneksu w razie zmiany stawek VAT? Zmiana ta winna wchodzić w życie automatycznie, w dacie wejścia w życie stosownych przepisów, co Zamawiający zapisał (zmiany następują „z mocy prawa”). Zawieranie zatem aneksu jest zatem niecelowe, skoro zmiany i tak weszły w życie – a zapis rodzi ryzyko, że do czasu zawarcia aneksu ceny brutto nie ulegną zmianie, co grozi Wykonawcy dostarczaniem towaru po rażąco niskiej cenie.

Ad. 20 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 21

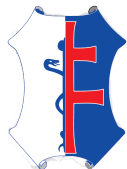
Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. nr 12 dopuści koncentrat zawierający 9 pierwiastków śladowych, stosowany jako dodatek w żywieniu pozajelitowym dla osób dorosłych: 10ml x 10 amp?

Ad. 21 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 22

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. nr 13 dopuści – preparat multiwitaminowy pokrywający dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i w tłuszczach -zawierający 12 witamin w jednej fiolece?

Ad. 22 Pozostaje jak w SIWZ.



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Zapytanie 23

Czy w GRUPA 3 poz. 35 (Fortrans 74g proszek do przygotowania roztworu x 48sas.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sas. i po przeliczeniu zaofertowanie 360 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta. Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita
- Aby osiągnąć oczyszczenie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:
 - ♣ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)
 - ♣ lepszym smaku (cytrynowy smak)
 - ♣ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

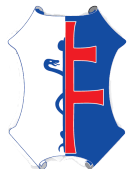
Ad. 23 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 24

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia dla pakietu 3 poz. 75 przyjął następujące wymaganie:

Sevoflurane płyn 250ml możliwość podłączenia do parowników firmy ABBOT x 1butel Zamawiający poprzez wprowadzenie zapisu o tej treści wskazuje konkretnego, jednego producenta i uprzywilejował go w postępowaniu, w tym przypadku producenta Abbvie Polska sp. z o.o.. Jednocześnie Zamawiający eliminuje możliwość przystąpienia innych oferentów, czym naraża się na uzyskanie niekorzystnej ceny zaofertowanego produktu, wynikającej z braku konkurencji w tym postępowaniu co z punktu widzenia dbałości o finanse Zamawiającego wydaje się być szkodliwe. Pragniemy ponadto wskazać, iż w niezwykle istotnym wyroku z punktu widzenia ochrony uczciwej konkurencji i równości wykonawców w postępowaniach przetargowych (sygn. 1528/2020) KIO podkreśliło, iż „[...] zgodnie z art. 7 ust.1 pzp zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. Z kolei art.29 ust.2 pzp stanowi, że przedmiotu zamówienia nie można opisywać, w sposób, który mógłby utrudniać konkurencję. O ile nie ulega wątpliwości, że określenie przedmiotu postępowania o udzielenie zamówienia jest zawsze decyzją własną zamawiającego, który decyduje co chce nabyć, o tyle przedmiotem określonego zamówienia, przygotowanie i przeprowadzenie postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego, w tym opisanie przedmiotu zamówienia musi się odbyć na zasadach określonych w ustawie pzp, w szczególności z poszanowaniem zasady uczciwej konkurencji, o której mowa w obu przywołanych powyżej przepisach.

Przed wszystkim zamawiający nie może więc określać przedmiotu zamówienia w sposób, który



Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl

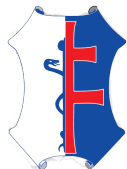
mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Oznacza to konieczność eliminacji z tego opisu wszelkich sformułowań, które bezpośrednio lub pośrednio mogłyby wskazywać na konkretnego wykonawcę czy produkt, bądź też, które eliminowałyby konkretnych wykonawców czy produkty, uniemożliwiając im złożenie oferty lub powodując sytuację, w której jeden z zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych.

W piśmiennictwie formułowane są również poglądy, że zakaz, o którym mowa w art 29 ust. 2 pzp zostanie naruszony, gdy przy opisie przedmiotu zamówienia zamawiający użyje oznaczeń czy parametrów wskazujących konkretnego producenta (dostawcę) lub konkretny produkt, działając w ten sposób wbrew zasadzie obiektywizmu i równego traktowania wszystkich podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne [zob. A Panasiuk, A. Mikotajczyk, T. Siedlecki, Prawo zamówień publicznych z komentarzem, Oficyna Wydawnicza Branta, Bydgoszcz-Warszawa 2004, str. 97-98, Prawo zamówień publicznych. Komentarz pod red. T' Czajkowskiego, Urząd Zamówień Publicznych, Warszawa 2004, str. 112).

Niewątpliwie zatem zamawiający, mając na uwadze konieczności zabezpieczenia swoich potrzeb na odpowiednim poziomie, uprawniony jest do opisu parametrów technicznych w taki sposób, aby nabywany produkt odpowiadał zarówno jego uzasadnionym potrzebom, jak i możliwościom finansowym, nie naruszając przy tym zasady uczciwej konkurencji i możliwości złożenia ofert przez wykonawców będących w stanie podołać wymaganiom zamawiającego, w sposób nie naruszający równowagi pomiędzy dobrem zamawiającego a wykonawców zainteresowanych ubieganiem się o udzielenie zamówienia na dany rodzaj przedmiotu zamówienia. Zamawiający ma więc prawo sprecyzować przedmiot zamówienia w oparciu o określone minimalne standardy techniczne dzięki wskazaniu parametrów i może opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, który uzasadnia jego racjonalne i obiektywne potrzeby, przy czym nie muszą być to potrzeby określone na poziomie minimalnym. Granice uprawnień zamawiającego wyznaczają jednak przepisy ustawy prawo zamówień publicznych, które są przepisami bezwzględnie obowiązującymi. Ponieważ dyspozycją art. 29 ust. 2 pzp objęte jest zaistnienie co najmniej możliwości utrudniania uczciwej konkurencji, jej spełnienie niekoniecznie musi przybierać charakter bezpośredniego godzenia w uczciwą konkurencję. Skoro ustawodawca w art. 29 ust 2 pzp zawarł wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, zakazane jest więc nie tylko dokonywanie takiego opisu przedmiotu zamówienia, który utrudnia uczciwą konkurencję, gdyż wskazuje na konkretny produkt, ale i takiego, który potencjalnie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku. Swoboda precyzowania przez zamawiającego swoich wymagań co do przedmiotu zamówienia przez szczegółowe określenie parametrów oczekiwanego towaru jest więc ograniczona, a jego wymagania muszą mieć uzasadnienie pozwalające na zrównoważenie ograniczenia konkurencji. W szczególności dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji.”

Opis przedmiotu zamówienia w aktualnym brzmieniu SIWZ w przedmiotowym zakresie, stanowi podstawę do wniesienia na podstawie art.180 ust.2 pkt. 5) pzp. w związku z art. 29 ust.3 pzp. odwołania do KIO.

Biorąc pod uwagę powyższe, czy Zamawiający wyeliminuje z opisu przedmiotu zamówienia nazwę handlową produktu oraz wskazanie na jednego producenta i dopuści zaferowanie produktu wg opisu: Sevofluranum płyn do sporządzania inhalacji parowej 250 ml, z bezpłatnym dostarczeniem wymaganej ilości parowników dostosowanych do produktu? Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę, dopuści w ten sposób więcej niż jednego oferenta i zadba o konkurencyjność cenową dostarczanego produktu



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Sevofluranum co jednocześnie będzie miało pozytywny wpływ na finanse Zamawiającego.

Ad. 24 Zamawiający eliminuje dotychczasową nazwę handlową produktu z opisu przedmiotu zamówienia dla pakietu 3 poz. 75 i wprowadza nowy opis przedmiotu zamówienia: Sevofluranum płyn do sporządzania inhalacji parowej 250 ml, z bezpłatnym dostarczeniem wymaganej ilości parowników dostosowanych do produktu.

Zapytanie 25

Do jakich aparatów do znieczulenia Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 75 wymaga bezpłatnego dostarczenia parowników? Prosimy o podanie ilości i typów aparatów do znieczulenia.

Ad. 25 Aparaty do znieczulania ogólnego, którymi dysponuje Szpital św. Anny w Miechowie:

- Avance S/5 – 2 szt.
- BleaseSirius – 1 szt.
- Excel SE-210 – 1 szt.
- Leon – 2 szt.
- GE Carestation 650 – 3 szt.

Zapytanie 26

Dotyczy zapisów SIWZ - pakiet nr 16. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji dostawy do 24 godzin w ramach pakietu nr 16, gdyż oferowane przez nas produkty są wyrobami medycznymi które stosuje się je w planowanych procedurach.

Ad. 26 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 27

Do treści §3 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o zmianę brzmienia niniejszego zapisu na: „Realizacja zamówienia w dniu następnym do godziny trzynastej lub w terminie uzgodnionym przez Zamawiającego.”.

Ad. 27 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 28

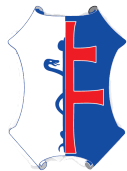
Do treści §3 ust. 9 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza 12-miesięczny termin ważności zamówionych towarów określony w §3 ust 9 wzoru umowy? 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 §3 ust. 9 wzoru 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."

Ad. 28 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 29

Do treści §4 ust. 1 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru ”.

Ad. 29 Pozostaje jak w SIWZ.



Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
http://www.szpital.miechow.pl,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl

Zapytanie 30

Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §5 ust. 2 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Ad. 30 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 31

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

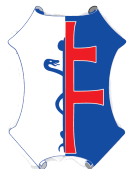
Ad. 31 Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie 32

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Ad. 32 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 33



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga glukometru, który ma możliwość zmiany jednostek pomiarowych z mmol/l na mg/dl?

Ad. 33 Zamawiający, nie wymaga.

Zapytanie 34

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych ze szczeliną zasysającą krew na czubku paska testowego?

Ad. 34 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 35

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 4-40 st C?

Ad. 35 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 36

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Ad. 36 Zamawiający wymaga.

Zapytanie 37

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, 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.

Ad. 37 Zamawiający dopuszcza paski testowe, których instrukcja obsługi została rzetelnie przetłumaczona.

Zapytanie 38

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada pamięć minimum 400 pomiarów?

Ad. 38 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

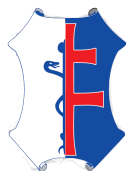
Zapytanie 39

Grupa nr 20, pozycja nr 1. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.

Ad. 39 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 40

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 44 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp.



Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
http://www.szpital.miechow.pl,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl

bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Ad. 40 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 41

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 45 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Ad. 41 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 42

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv. 5mg/2,5ml x 5amp w grupie nr 3 poz. 17 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Ad. 42 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 43

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv. 5mg/2,5ml x 5amp w grupie nr 3 poz. 17 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Ad. 43 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zpytanie 44

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/1 ml x 5 amp. A 2,5 ml w pakiecie nr 3 poz. 41 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Ad. 44 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (grupa nr 3 poz. 17).

Zapytanie 45

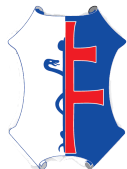
Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv. 5mg/2,5ml x 5amp w grupie nr 3 poz. 17 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Ad. 45 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 46

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 3 poz. 18 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Ad. 46 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Zapytanie 47

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 3 poz. 18 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Ad. 47 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 48

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 3 poz. 18 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Ad. 48 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 49

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 3 poz. 18 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Ad. 49 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 50

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv. 5mg/2,5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Ad. 50 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 51

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv. 5mg/2,5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Ad. 51 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 52

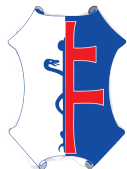
Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv. 5mg/2,5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Ad. 52 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 53

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv. 5mg/2,5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Ad. 53 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 54

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Ad. 54 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 55

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Ad. 55 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 56

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Ad. 56 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 57

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate inj., wlew iv.10mg/5ml x 5amp w grupie nr 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Ad. 57 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 58

Czy Zamawiający w grupie 10, poz. 26 (Bupivacaine Spinal Heavy inj.0,5%/4ml x 5amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, 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)

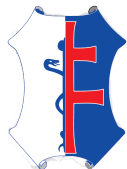
Ad. 58 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 59

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz dodanie słów „...od dnia uznania reklamacji”.

Ad. 59 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 60



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Umowy dla Części nr 9: § 3 ust. 4 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby wyraził zgodę na wydłużenie terminu dostaw zamówień do **24 godziny** od chwili złożenia zamówienia?

Ad. 60 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 61

Umowy dla Części nr 9: § 3 ust. 5 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby wyraził zgodę na wydłużenie terminu dostaw zamówień nadzwyczajnych do **12 godziny** od chwili złożenia zamówienia?

Ad. 61 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 62

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Ad. 62 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 63

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Ad. 63 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

Ad. 64 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 65

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Ad. 65 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 66

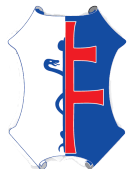
Dotyczy pakietu nr 1 poz. 90. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp

Ad. 66 Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę.

Zapytanie 67

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 222. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 222 i 223 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Ad. 67 Zamawiający dopuszcza nie wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta.



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol.

Zapytanie 68

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 223. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Ad. 68 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 69

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 230. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który, zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Ad. 69 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 70

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 49. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Ad. 70 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 71

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 35. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Ad. 71 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 72

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 39. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw. d/wstrz.dom, 1a-strzyk (Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

Ad. 72 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 73

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

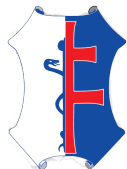
Ad. 73 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 74

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Ad. 74 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 75



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 80. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw. d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Ad. 75 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 76

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 14. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoficerowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoficerowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Ad. 76 Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie 77

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 19. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Ad. 77 Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie 78

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 20. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Ad. 78 Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie 79

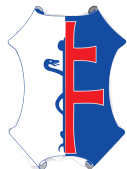
Dotyczy pakietu nr 27 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 40 opakowań?

Ad. 79 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 80

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 7. Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

Ad. 80 W Szpitalu została wdrożona procedura kontrolowanej dystrybucji ww. produktu leczniczego. Zamawiający posiada stosowne akredytacje, które w razie potrzeby zostaną przedstawione Wykonawcy.



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Zapytanie 81

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 18. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Ad. 81 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 82

Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Ad. 82 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 83

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Supliven, konc. d/sp. roztw. d/inf., 10 ml, 20 amp. – 250 op.? (Addamel – KONIEC PRODUKCJI)

Ad. 83 Zamawiający dopuszcza (pakiet nr 30 poz. 21).

Zapytanie 84

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie poniższych pozycji dla których występuje brak produkcji i brak jest na rynku zamiennika leku ?

Pakiet 1 poz. 3, 83, 114, 167, 215, 234

Pakiet 2 poz. 49, 74, 75

Pakiet 3 poz. 82

Pakiet 10 poz. 112

Pakiet 25 poz. 10

Ad. 84 Pozycje z pakietów 1, 2, 3 i 10 pozostają jak w SIWZ, a pozycja 10 z pakietu 25 zostaje wykreślona z załącznika nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo –cenowy.

Zapytanie 85

W przypadku braku zgody na wykreślenie powyższych pozycji czy Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz adnotacji pod pakietem o braku produkcji ?

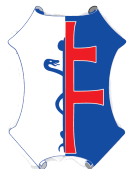
Ad. 85 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 86

Dotyczy grupy 1 pozycja 235. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z grupy 1 pozycji 235 (wapno sodowane medyczne) i utworzenie nowego pakietu w celu złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.

Ad. 86 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 87



Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
http://www.szpital.miechow.pl,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl

Dotyczy grupa 1 pozycja 235. W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3% ? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania. Wapno pakowane w 5l kanistry (4,5 kg).

Ad. 87 Zamawiający wymaga.

Zapytanie 88

Dotyczy grupy 1 pozycja 235. Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było jednoznaczne rozpoznanie zużycia wapna poprzez indykator zużycia – fiolet etylenowy, zmieniający barwę z białej na fioletową?

Ad. 88 Zamawiający wymaga.

Zapytanie 89

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Metamizolum natriicum w pakiecie 29 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Ad. 89 Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie 90

Dotyczy Grupy 6, poz. 11, 12 - Czy zamawiający w Grupie 6 pozycja 11 i 12 wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych buforowanego cytrynianami i octanami, w butelce stojącej wyposażonej w dwa niezależne porty infuzyjne nie wymagające dezynfekcji przed użyciem?

Ad. 90 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 91

Dotyczy Grupy 6 oraz Grupy 34 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10 - Czy Zamawiający w Grupie 6 oraz Grupie 34 pozycja 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10 mając na uwadze obecną sytuację epidemiczną związaną z ciągle rozwijającą się pandemią SARS-CoV-2, gdzie liczba zachorowań rośnie z każdym dniem, ilość personelu medycznego jest proporcjonalnie mniejsza a zużycie środków do dezynfekcji krytycznie wysokie i niesie za sobą szereg działań niepożądanych, wymaga aby zaferowane produkty lecznicze posiadały jałowe porty potwierdzone zapisem w CHPL niewymagające dodatkowych nakładów finansowych i czasowych związanych z dezynfekcją?

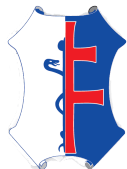
Ad. 91 Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zapytanie 92

Dotyczy Grupy 10, poz. 82, 83 - Czy Zamawiający w Grupie 10 pozycja 82 i 83 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego o pojemności 5 ml?

Ad. 92 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 93



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Dotyczy Grupy 10, poz. 84, 85, 126 - Czy Zamawiający w Grupie 10 pozycja 84, 85, 126 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka?

Ad. 93 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 94

Dotyczy Grupy 22, poz. 3, 4 - Czy Zamawiający w Grupie 22 pozycja 3 i 4 miał na myśli kompletną dietę do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa - co najmniej 20% energii białkowej (7,5g/100ml), zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności do 300 mosmol/l, w opakowaniu EasyBag o objętości 500 ml?

Ad. 94 Zamawiający miał powyższe na myśli. W opakowaniu o objętości 500 ml pozycja 3 i w opakowaniu o objętości 1000 ml pozycja 4.

Zapytanie 95

Dotyczy Grupy 22, poz. 8 - Czy Zamawiający w Grupie 22 pozycja 8 wymaga, aby zaferowany produkt dostarczał 800 IU witaminy D, czyli 20 ug (zgodnie z zaleceniami stanowisk międzynarodowych) w zalecanej dziennej dawce, o osmolarności nie wyższej niż 330 mOsmol/l?

Ad. 95 Zamawiający wymaga.

Zapytanie 96

Dotyczy Grupy 22, poz. 12 – Czy Zamawiający w Grupie 22 pozycja 12 wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do długotrwałego żywienia, zakładany przezskórnie metodą endoskopową, wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem RTG? Wolne od lateksu i DEHP. W opakowaniu akcesoria umożliwiające pierwotne założenie. Rozmiary: 15 CH/35 CM, 20 CH/35.

Ad. 96 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 97

Dotyczy Grupy 22, poz. 13 – Czy Zamawiający w Grupie 22 pozycja 13 wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do długotrwałego żywienia dożołądkowego, zakładanego metodą „push” jako wymiennik istniejącego zgłębnika (typu PEG, GastroTube lub Button), wykonany z silikonu, ze znacznikiem RTG? Port do napełniania balonu z zastawką antyrefluksową. Wolne od lateksu i DEHP. Rozmiar 15 CH, długość 13 cm, pojemność balonika 5-7,5 cm³.

Ad. 97 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 98

Dotyczy Grupy 25, poz. 10 - Czy Zamawiający, ze względu na długotrwały brak produktu w obrocie, zgodzi się na wykreślenie z Grupy 25 pozycji numer 10?

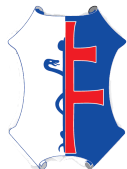
Ad. 98 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 99

Dotyczy Grupy 25, poz. 21, 22 - Czy Zamawiający w Grupie 25 pozycja 21, 22 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiołka?

Ad. 99 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 100



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Dotyczy Grupy 28 - Czy Zamawiający w Grupie 28 pozycja 1 i 2 wymaga zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi ?

Ad. 100 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 101

Dotyczy Grupy 30, poz. 21 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Ad. 101 Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 102

Grupa A 3 poz. 44 i 45. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Grupie A 3 poz. 44 produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Ad. 102 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 103

Grupa A 3 poz. 44 i 45. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Grupie A 3 poz. 44 produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

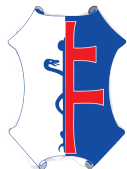
Ad. 103 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 104

Grupa A 3 poz. 44 i 45. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Grupie A 3 poz. 44 produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. 104 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 105



Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
http://www.szpital.miechow.pl,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl

Grupa A 3 poz. 44 i 45. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Ad. 105 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 106

Grupa A3 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. 106 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 107

Grupa A20. Prosimy o dopuszczenie pasków z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zmiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku, jest niezgodna z zaleceniami obowiązującej normy EN ISO 15197:2015, której spełnienia oczekuje Zamawiający (traktuje o tym m. in. załącznik C2 normy).

Ad. 107 Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 108

Grupa A20. Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz u pacjentów z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów.

Ad. 108 Pozostaje jak w SIWZ.

Zapytanie 109

Grupa A20. 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.

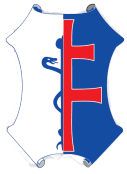
Ad. 109 Zamawiający wymaga.

Zapytanie 110

Grupa A20. 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.

Ad. 110 Zamawiający dopuszcza paski testowe, których instrukcja obsługi została rzetelnie przetłumaczona.

cZapytanie 111



*Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
<http://www.szpital.miechow.pl>,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl*

Grupa A20. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Grupie A 20 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Ad. 111 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie 112

Dotyczy Grupy 12 poz 2, 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby produkty w Grupie 12 poz. 2,3 były zarejestrowane jako wyroby medyczne ?

Ad. 112 Zamawiający wyraża zgodę.

Podpis elektroniczny