

**Samodzielny Publiczny Zespół  
Zakładów Opieki Zdrowotnej  
ul. Słowackiego 32  
09-200 Sierpc**

Sierpc, 08 maj 2018 r.

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów farmaceutycznych dla SPZZOZ w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.PN.04.2018.**

Na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) Zamawiający dokonuje następujących wyjaśnień oraz zmian treści SIWZ:

**I.**

**Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 1 nr poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

**Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**II.**

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylne pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

**Ad1.**

**Zamawiający nie dopuszcza.**



### III.

Dotyczy: DZP.382.PN.04.2018 pakiet 10 pozycja 1 składania ofert: 21.05.2018

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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.1 Zamawiający nie dopuszcza.

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

#### Ad.2 Zamawiający nie dopuszcza.

### IV.

Dotyczy: postępowania przetargowego, numer sprawy DZP.382.PN.04.2018 (dalej „przedmiotowe postępowanie”)

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

#### Ad. 1 Zamawiający dopuszcza.

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x

20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Ad. 2 Zamawiający nie dopuszcza.**

3. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii subsp. bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w łącznym stężeniu  $1,6 \times 10^9$  CFU/kaps, w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę

**Ad. 3 Zamawiający nie dopuszcza.**

**V.**

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 1** – 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. 1. Zgodnie z SIWZ. (Zamawiający może wyrazić zgodę na zamianę jedynie w przypadku gdy Wykonawca określi, których pozycji zamiana postaci leku ma dotyczyć).**

**Pytanie 2** - 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. 2. Zgodnie z SIWZ. (Zamawiający może wyrazić zgodę na zamianę jedynie w przypadku gdy Wykonawca określi, których pozycji zamiana postaci leku ma dotyczyć).**

**Pytanie 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; 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.3. Zgodnie z rozdziałem III punkt 7 SIWZ „Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innych wielkości opakowań niż opisane w tabeli. Wówczas należy tak przeliczyć ilość oferowanych opakowań aby w efekcie możliwa była realizacja całości zamówienia. W razie konieczności należy zaokrąglić ilości zaproponowanych opakowań w górę.**

**Pytanie 4** – 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.4** Zgodnie z rozdziałem III punkt 5.4 SIWZ „W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego preparat farmaceutyczny nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego preparatu równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten preparat podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.”

**Pytanie 5** – Zwracam się z prośbą o określenie ilości w pakiecie 5.

**Ad.5** Zamawiający określa ilości wymagane w Pakiecie nr 5

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT w %	Wartość brutto w PLN	Nazwa handlowa/Producent
1	Gensulin R inj. 100j.m/ml 5wkł.x 3ml	op	120					
2	Gensulin N inj. 100j.m/ml 5wkł.x 3ml	op.	50					
3	Gensulin M30 inj. 100j.m/ml 5wkł.x3ml	op.	90					
4	Glucagen 1mg Hypokit ampulkostrzyk.	op.	2					
5	Glucobay 50 x 30 tabl.	op	3					
6	Glucobay 100 x 30 tabl.	op	2					
7	Glucophage XR 500mg x 30 tabl.	op	7					
8	Glucophage XR 750mg x 30 tabl.	op	5					
9	Igły do penów 0,25 - 0,3 x 8 mm	szt	10500					
10	Ins. Novo-Mix30inj. 100j.m/ml 5wkł.x3ml	op.	1					
11	Ins. Novo-Rapid inj. 100j.m/ml 5wkł.x3ml	op.	1					
12	Metformina tabl. powł. 500mg x 30	op	120					
13	Metformina tabl. powł. 850mg x 30	op	30					
14	Paski do glucometru Contour plus x 50	op	10					
15	Paski do glucometru Optium Xido x 50	op	2					
16	Paski do glucometru lxeel x 50	op	130					
<b>Razem:</b>			x					

Wartość pakietu netto w złotych słownie:

**Pytanie 6** – Czy Zamawiający dopuszcza zmianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną w pakiecie 1 poz. 19, 20, 33, pak 2 poz. 2, pak 9 poz. 1,5,9, pak 13 poz. 10, pak 14 poz. 9, pak 20 poz. 1,2,3, pak 24 poz. 6,7,8,

**Ad. 6** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7** – Czy Zamawiający dopuszcza zmianę postaci z tabletki na kapsułkę preparatów z pakietu 3 pozycja 6.

**Ad. 7** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8** – Czy Zamawiający dopuszcza zmianę postaci z tabletki na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu preparatów z pakietu 5 pozycja 7 i 8, pakietu 18 pozycja 10.

**Ad. 8** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9** – Czy Zamawiający dopuszcza zmianę postaci z tabletki drażowanej na tabletkę powlekaną z pakietu 7 pozycja 10.

**Ad. 9** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10** – Czy Zamawiający dopuszcza zmianę postaci z tabletki powlekanej na tabletkę drażowaną preparatów z pakietu 7 pozycja 16.

**Ad. 10 Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 11** – Zwracam się z prośbą o wydzielenie pozycji 12 i 13 w pakiecie 7. Została zakończona produkcja.

**Ad.11 – Zamawiający nie wydziela, zgodnie z SIWZ.**

VI.

DZP.382.PN.04.2018 pakiet 4 pozycje 2,3 termin składania ofert: 21.05.2018

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

**Ad.1. Zamawiający nie dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Ad.2 Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 i 3 do osobnego pakietu?

**Ad.3 Zamawiający nie wyraża zgody.**

VII.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów farmaceutycznych  
(znak sprawy: DZP.382.PN.04.2018)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający w par. 4.1 usunie zapis o potwierdzaniu otrzymania zamówienia? Zakłada się, że zamówienia w zakresie oferty będą realizowane zgodnie z umową, bez konieczności potwierdzenia przyjęcia zamówienia.

**Ad.1 Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.5? Faktura dostarcza jest wraz z dostawą, jako jedyny dowód dostawy.

**Ad.2 Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.**

## VIII.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 8 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC 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.1 Zamawiający dopuszcza.

## IX.

### Pytanie – dotyczy Pakietu Nr 5 Poz. 61

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 5 w Poz. 16 określając przedmiot zamówienia jako: „Paski do glucometru Ixeel x 50” nie popełnił oczywistej omyłki pisarskiej w treści zamówienia i określając ten wymóg miał na myśli: „Paski do glucometru IXELL x 50”?

**Ad. 1. Zamawiający informuje, że w pakiecie nr 5 nie występuje pozycja 61. Zamawiający informuje, że w pakiecie nr 5 pozycja 16 wymaga produktu pod nazwą „Paski do glucometru IXEEL x50.**

### Pytanie – dotyczy Pakietu Nr 5 – wszystkich pozycji

Bardzo prosimy o wskazanie w Pakiecie nr 5 we wszystkich pozycjach ile opakowań danego przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga w poszczególnych pozycjach.

### Ad 2. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5 w rozdziale V:

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT w %	Wartość brutto w PLN	Nazwa handlowa/Producent
1	Gensulin R inj. 100j.m/ml 5wkł.x 3ml	op	120					
2	Gensulin N inj. 100j.m/ml 5wkł.x 3ml	op	50					
3	Gensulin M30 inj. 100j.m/ml 5wkł.x 3ml	op	90					
4	Glucagen 1mg Hypokit ampułkostrzyk.	op	2					
5	Glucobay 50 x 30 tabl.	op	3					
6	Glucobay 100 x 30 tabl.	op	2					
7	Glucophage XR 500mg x 30 tabl.	op	7					
8	Glucophage XR 750mg x 30 tabl.	op	5					
9	Igły do penów 0.25 - 0.3 x 8 mm	szt	10500					
10	Ins.Novo-Mix30inj. 100j.m/ml 5wkł.x3ml	op	1					
11	Ins.Novo-Rapid inj. 100j.m/ml 5wkł.x3ml	op	1					
12	Metformina tabl.powl 500mg x 30	op	120					
13	Metformina tabl.powl 850mg x 30	op	30					
14	Paski do glucometru Contour plus x 50	op	10					
15	Paski do glucometru Optium Xido x 50	op	2					
16	Paski do glucometru Ixeel x 50	op	130					
Razem:				x				

Wartość pakietu netto w złotych słownie:

## X.

Dot. DZP.382.PN.04.2018

1. Do treści §4 ust.7 prosimy projektu umowy o dodanie słów zgodnych z przesłankami art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa

12

powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

### **Ad.1 Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.**

2. Do §12 ust.2 projektu umowy prosimy o dopisanie: "...nie dłużej niż o kolejne 3 m-ce".

### **Ad.2 Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.**

## **XI.**

**Dotyczy: postępowania przetargowego, numer sprawy DZP.382.PN.04.2018 (dalej „przedmiotowe postępowanie”)**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 14, 15 i 16 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, z którymi mają być kompatybilne oferowane paski testowe, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnych wytwórców, gdyż z glukometrami konkretnego wytwórcy kompatybilne mogą być wyłącznie paski testowe tego samego wytwórcy, a kompatybilność taka jest zabezpieczona konstrukcyjnie i chroniona prawem patentowym - co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, nadając wytwórcy faktyczny monopol na kształtowanie ceny oferty (przy czym liczba oferentów, którzy będą musieli zaoferować paski konkretnego wytwórcy, nie ma żadnego znaczenia dla faktu, że jest to monopol – potwierdzają to liczne wyroki KIO, np. KIO KIO/UZP 1798/10, czy KIO KIO/UZP 707/11) zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, zużywalny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Ad. 1 Zamawiający dopuszcza wraz z nieodpłatnym przekazaniem glukometrów z paszportami technicznymi i legalizacją glukometrów.**

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**Ad. 2 Zamawiający dopuszcza wraz z nieodpłatnym przekazaniem glukometrów z paszportami technicznymi i legalizacją glukometrów.**

3. Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii we krwi włosniczkowej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu pojedynczej fiolki; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Ad. 3 Zamawiający dopuszcza wraz z nieodpłatnym przekazaniem glukometrów z paszportami technicznymi i legalizacją glukometrów.**

## **XII.**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego - Dostawa produktów farmaceutycznych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu, nr referencyjny: DZP.382.PN.04.2018**

W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniem:

- 1) Czy Zamawiający w Pakiet 17 poz. 8 (Bupivacaine spinal heavy 0,5%, 4 ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż



stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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.2. Zamawiający nie wymaga. Zamawiający dopuszcza.**

### **XIII.**

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:

1. 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 dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Ad. 1. Zgodnie z SIWZ. (Zamawiający może wyrazić zgodę na zmianę jedynie w przypadku gdy Wykonawca określi, których pozycji zamiana postaci leku ma dotyczyć).**

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Ad. 2. Zgodnie z SIWZ. (Zamawiający może wyrazić zgodę na zmianę jedynie w przypadku gdy Wykonawca określi, których pozycji zamiana postaci leku ma dotyczyć).**

3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 11ml x 25 szt.

**Ad. 3 Zamawiający dopuszcza.**

4. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

**Ad. 4 Zamawiający dopuszcza.**

5. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 7. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę

o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Ad. 5 Zamawiający dopuszcza.**

6. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp

**Ad. 6 Zamawiający dopuszcza.**

7. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Ad. 7 Zamawiający dopuszcza.**

8. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1. 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. 8 Zamawiający nie wymaga.**

9. Dotyczy pakietu nr 5. Prosimy o podanie ilości do każdej z pozycji.

**Ad 9. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5 w rozdziale V i pytanie 2 rozdział IX:**

L.p.	Nazwa leku	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT w %	Wartość brutto w PLN	Nazwa handlowa/Producent
1	Gensulin R inj. 100j.m./ml 5wkł.x 3ml	op	120					
2	Gensulin R inj. 100j.m./ml 5wkł.x 3ml	op	50					
3	Gensulin R:30 inj. 100j.m./ml 5wkł.x 3ml	op	90					
4	Glucagen 1mg Hypokit ampulkostrzyk	op	2					
5	Glucobay 50 x 30 tabl.	op	3					
6	Glucobay 100 x 30 tabl.	op	2					
7	Glucophage XR 500mg x 30 tabl.	op	7					
8	Glucophage XR 750mg x 30 tabl.	op	5					
9	Igły do penów 0.25 - 0.3 x 8 mm	szt	10500					
10	Ins.Novo-Mix30inj. 100j.m./ml 5wkł.x3ml	op	1					
11	Ins.Novo-Rapid inj. 100j.m./ml 5wkł.x3ml	op	1					
12	Metformina tabl.powl. 500mg x 30	op	120					
13	Metformina tabl.powl. 850mg x 30	op	30					
14	Paski do glukometru Contour plus x 50	op	10					
15	Paski do glukometru Optium Xido x 50	op	2					
16	Paski do glukometru i:cel x 50	op	130					
Razem:			x					

Wartość pakietu netto w złotych słownie.

10. Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 7. Czy Zamawiający dopuszcza preparat w postaci fioli?

**Ad. 10 Zamawiający dopuszcza.**

11. Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 13 dopuszcza preparat w dawce 50mg/1 ml 10amp?

**Ad. 11 Zamawiający dopuszcza.**

12. Czy Zamawiający w pakiecie 11 pozycja 7,8 dopuszcza preparat o gramaturze 400g? w przypadku zgody proszę określić ilość opakowań.

**Ad. 12 Zamawiający dopuszcza. Zamawiający określa ilość opakowań w pozycji 7 na pięć opakowań, natomiast w pozycji nr 8 na 4 opakowania.**

#### **XIV**

W nawiązaniu do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na dostawę leków w ilościach i dawkach podanych w specyfikacji asortymentowo-cenowej zwracamy się z zapytaniami:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 26, 27 wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość mieszania Pyralginy z Poltramem?

**Ad. 1 Zamawiający nie wymaga.**

Treść pytań (bez ujawniania źródła zapytań) i udzielone wyjaśnienia Zamawiający zamieścił na swojej stronie internetowej [www.spzzozsierpc.eu](http://www.spzzozsierpc.eu) w miejscu udostępnienia SIWZ dot. przedmiotowego zamówienia.

Wyjaśnienia SIWZ stają się obowiązujące dla wszystkich uczestników postępowania i powinny zostać uwzględnione przy opracowaniu oferty.

Informujemy, że w związku z udzielonymi wyjaśnieniami terminy składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

p.o. Dyrektor  
SPZZOZ w Sierpcu  
*Rafał Wiśniewski*