



Sokółka dn. 11.02.2019r

### WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

**Dotyczy:** postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 221000 euro na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ - CPV - 33600000-6.

**Znak sprawy: SPZOZ LEKI 2 / 2019 Nr ogłoszenia – 2019/S 021-045366 z dnia 30.01.2019r**

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Czy w celu zachowania uczciwej konkurencji i dopuszczenia do przetargu szerszego grona Wykonawców, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 29 poz. 16-17 i wycenę w nowo utworzonym pakiecie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 10-11 dexamethason, wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

3. Grupa nr 67, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania a'12ml w aplikatorze strzykawkowym posiadającym skalę, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

4. W zakresie Grupy 21: Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji nr 1, 2 i 5 do osobnego pakietu i utworzenie nowego zawierającego ww. pozycje. Przychylne rozpatrzenie naszego zapytania spowoduje dopuszczenie do postępowania większej liczby oferentów, tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania i uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Grupie 23 poz. 20 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. Pakiecie 69 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 69 poz. 5 zaferowanie produkt ZinoDr. A – antyseptyczny krem ochronny zawierający w swoim składzie tlenek cynku oraz odpowiednio dobrane komponenty spełniający założenia zawarte w SIWZ; konfekcjonowany w pojemnikach plastikowych z zabezpieczeniem o masie 250 g. odpowiadającej 200 ml.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7. Czy zamawiający dopuści w pakiecie Grupa 26 33600000-6/ 33622100-8/33622100-7/ 33661000-1 poz. 40 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?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

8. Czy zamawiający dopuści w pakiecie Grupa 23 33600000-6 / 33692100-8/33651100-9 poz. 20 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?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

9. Pakiet 52 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwbakteryjne i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

10. Pakiet 52 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

11. Pakiet 24 pozycja 24 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?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

12. Pakiet 24 pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

13. Pakiet 36 pozycja 21 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?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

14. Pakiet 36 pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę tabletki na drażetki i odwrotnie oraz kapsułki na tabletki.**

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

18. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę należy przeliczyć – do 2 miejsc po przecinku.**

19. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

**Odpowiedź: Pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania Zamawiający rozumie zmianę np. z 30tab na 60tab lub odwrotnie.**

20. 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?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy zaopatrzenia częściowego dla pozycji nr 35 w Grupie 18 - *Phenobarbital, 40mg* - do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia wraz z niezbędną dokumentacją – lek na import docelowy?

**Odpowiedź: SIWZ „ Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zamówiony towar do magazynu Zamawiającego tj. apteka szpitalna parter budynku SPZOZ i rozłożyć we wskazanym miejscu dotyczy grupy 45,46,66,70,72,75,78,79,80 na własne ryzyko i koszt, w terminie do ...\* dni roboczych liczonych od dnia otrzymania zamówienia (\*nie dotyczy pozycji realizowanych w ramach importu docelowego)...”**

22. Czy w przypadku decyzji pozytywnej odnośnie wydłużenia terminu realizacji zamówień cząstkowych dla pozycji nr 35 w Grupie 18, Zamawiający poprawi kryterium oceny oferty w części dotyczącej w/w pozycji, dopisując adnotację „nie dotyczy Grupy 18 poz. 35”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

23. Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.3 frazę (dwukrotnie występującą) „i rozłożyć je we wskazanym miejscu”? Konieczność umieszczania indywidualnie oznaczonych towarów w konkretnych miejscach opóźnia wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

24. Czy Zamawiający w par. 3.1 może od razu – na obecny etapie postępowania - wskazać format pliku, w jakim oczekuje dostarczenia faktur?

**Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje: pdf lub kt0 lub kt1.**

25. Czy Zamawiający w par. 3.3 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis par. 3.3 wzoru umowy: „ W przypadku zwłoki z zapłatą mogą być naliczane odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”**

26. Czy Zamawiający w par. 5.3. wprowadzi jednolity termin rozpatrzenia reklamacji wynoszący 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki (reklamacja ilościowa) lub dokonania laboratoryjnych badań (reklamacja jakościowa). Wykonanie tego w krótszym terminie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

27. Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.5 frazę „w obecności wykonawcy”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

28. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.6? procedurę reklamacji ilościowej (a zatem i asortymentowej) wyczerpująco reguluje zapis par. 5.3. Tymczasem par. 5.6 wprowadza nieco inne zasady, jak np. konieczność uzupełnienia braków „natychmiast”. Zgodnie z par. 5.3 Wykonawca ma na to 48h przypadających w dni robocze. Wykonawca wnosi o wskazanie, które konkretnie zapisy należy stosować razie stwierdzenia braków ilościowych: wskazaną w par. 5.3, czy 5.6?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

29. Czy Zamawiający dopisze w par. 6.2 na końcu frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

30. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.3 i 6.4? Warunkowanie podniesienia ceny o stawkę VAT uprzednim dostarczeniem aneksu w tym przedmiocie grozi Wykonawcy rażącą stratą. Przygotowanie, a w szczególności uzgodnienie treści aneksu może zająć czas, w którym nowa stawka wejdzie już w życie.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

31. Czy zapis par. 6.4 in fine oznacza, że Zamawiający może nie zaakceptować aneksu podnoszącego cenę w razie zmiany stawki VAT? Zasada taka groziłaby Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

32. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 24, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu CitraFlow 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) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 120 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

33. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 36, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnikawynosi 0,96 bara. Ciśnienie 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). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow

nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawkę aseptycznie zamkniętą brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

34. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 36, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawkę 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawkę CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny 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 doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawkę chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawkę CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawkę aseptycznie zamkniętą brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

35. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

36. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 15cm x 15cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

37. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

38. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus,

Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

39. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek superasorbent (rozmiar 20cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

40. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 28 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek chirurgiczny (rozmiar 8cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

41. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 29 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek chirurgiczny (rozmiar 8cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

42. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 30 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek chirurgiczny (rozmiar 8cm x 15cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

43. Dotyczy: SPZOZ 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 31 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek chirurgiczny (rozmiar 10cm x 25cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

44. Dotyczy: SPZOK 2LEKI / 2019, Grupa 70, pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk chiurgiczny (rozmiar 10cm x 35cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 24 z Grupy nr 24 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 21 z Grupy nr 36 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10-11 z Grupy nr 24 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 24 – 27 z Grupy nr 24 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28- 32 z Grupy nr 24 i stworzy osobny pakiet?  
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Grupa 36 poz. 35 na zaoferowanie leku Pangrol 10000 \*50kaps (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego= tożsamymi z definicją kapsułki dojelitowej) Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat .

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Grupa 36 poz. 36 na zaoferowanie leku Pangrol 25000\*20kaps (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego= tożsamymi z definicją kapsułki dojelitowej) i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat .

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Grupa 26 poz. 8 na zaoferowanie leku Dicloberl Retard \*100kaps o przedł. uwal. ? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat .

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

53. Czy Zamawiający w Grupa 26 poz. 9,10,11 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Benalapril w opakowaniach x 30 tabletek i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

54. Prosimy Zamawiającego o wyodrębnienie:

Numer poz.	L.P. w pakiecie/N	Nazwa produktu
Grupa 20	4	Diclofenac sodium
Grupa 26	8	Diclofenac sodium
Grupa 26	9	Enalapryli maleas
Grupa 26	10	Enalapryli maleas
Grupa 26	11	Enalapryli maleas
Grupa 36	11	Deksketoprofen + tramadol
Grupa 36	13	Deksketoprofen
Grupa 36	14	Deksketoprofen
Grupa 36	23	Heparinum natricum
Grupa 36	29	Lercanidipine
Grupa 36	35	Pancreatin
Grupa 36	36	Pancreatin
Grupa 36	50	Torasemidum
Grupa 36	51	Zofenopril (sól wapniowej zofenoprylu)
Grupa 36	52	Zofenopril (sól wapniowej zofenoprylu)
Grupa 55	24	Nebivololum
Grupa 60	17	Diclofenac sodium
Grupa 60	18	Diclofenac sodium
Grupa 60	35	Torasemidum
Grupa 60	36	Torasemidum
Grupa 61	4	Lewotyroksyna
Grupa 61	5	Lewotyroksyna
Grupa 61	6	Lewotyroksyna
Grupa 61	7	Lewotyroksyna
Grupa 61	8	Metformin hydrochloride
Grupa 61	9	Metformin hydrochloride

I wydzielenie do oddzielnej Grupy. Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na te preparaty.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

55. Czy w Grupie nr 29 poz. 10 i 11 (Dexamethasonum inj 4mg/1ml x 10 amp.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

56. Czy w Grupie nr 42 poz. 1 i 2 (Dexamethasonum inj 4mg/1ml x 10 amp.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

57. Dot. pakietu 53 poz. 2 Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie powierzonymi środkami publicznymi oraz zasadą zachowania wolnej i uczciwej konkurencji zapisane w ustawodawstwie krajowym jak również UE wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 2, wartość wymienionej pozycji jest na tyle znacząca że nie daje konkurencyjności oferty z powodu różnicy w cenach jednostkowych otrzymywanych od Producenta. Wydzielenie ww. pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców? Nie wydzielenie w/w pozycji spowoduje z góry wyeliminowanie konkurencji, a co za tym idzie brak możliwości przystąpienia do tego pakietu co narusza nasz interes prawny i ekonomiczny w ubieganiu się o udzielenie zamówienia publicznego, poprzez pozbawienie możliwości uzyskania zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

58. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 8,34 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

59. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę 13,34 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

60. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 13. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

61. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 33. 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?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

62. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 33. Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

63. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 55. Ze względu na brak produkcji proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w opakowaniu typu pojemnik, lub wycenę suplementu diety.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

64. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

65. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 36. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

66. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 35. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

67. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 8. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 5 opak. oraz HandiHaler x1 szt. w ilości 15 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

68. Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku (np. grupa. 23 poz. 7; grupa 25 poz 12; grupa 30 poz. 3; grupa 32 poz. 55; grupa 55 poz. 25), czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

69. Grupa nr 5 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego. Pakiet w obecnym kształcie nieproporcjonalnie ogranicza zasadę konkurencyjności.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Sporządził:  
St. inspektor d/s zamówień publicznych  
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:  
Dyrektor SPZOZ w Sokółce  
Jerzy Kułakowski