

# KATOWICKIE CENTRUM ONKOLOGII



UL. RACIBORSKA 26 40 - 074 KATOWICE

NIP 634-22-99-376 REGON 276201240

e-mail: [szpital@kco.katowice.pl](mailto:szpital@kco.katowice.pl)

tel.: 32 42 00 100

fax.: 32 25 14 533

K.C.O./AT/ZL/ZP/RI/ *1222* / 18

Katowice, dnia *15*... 10.2018 r.

## Zapytania do SIWZ

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup i dostarczanie leków 221 Pakietów  
**oznaczenie sprawy:** KCO/PN/47/2018

**Zamawiający – Katowickie Centrum Onkologii informuje, że wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia:**

### **Zapytanie nr 1 – dot. Pakietu nr 190 poz. 1**

„Produkt Citra Lock S4% ampułko-strzykawka występuje i jest używana w Państwa placówce od wielu lat w postaci ampułko-strzykawki zawierającej 5ml roztworu w 10 ml strzykawce pakowana papier-folia 1 szt.

W związku z powyższym zwracam się z prośbą o uszczegółowienie opisu pozycji 1 w pakiecie 190?”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje: Citra-Lock S 4%, 5ml ampułko-strzykawka x 1szt. a 10ml.

### **Zapytanie nr 2 – dot. Pakietu nr 217 poz. 1**

„Czy Zamawiający w pakiecie 217 pozycja 1 „Preparat zawierający dobowe zapotrzebowanie na pierwiastki śladowe, do stosowania w trakcie żywienia pozajelitowego” oczekuje zaoferowania preparatu w postaci organicznej posiadającego potwierdzone stabilność z dostępnymi na rynku workami RTU 3 oraz dopuszcza opakowania 10 x 10 amp.?”

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 3 – dot. Pakietu nr 7 poz. 2**

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZiniDr. Zасыпка?”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Zapytanie nr 4**

„Czy Zamawiający w par. 11.3 zamiast ‘brutto’ wpisze ‘netto’? niezmiennosc cen brutto w razie podwyższenia stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 5**

„Czy Zamawiający w par. 12.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź



zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 6**

„Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.a) z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 7**

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 14.1.b względnie zmieni wartość kar umownych z wartości kwotowej 1000zł do wartości procentowej, np. 0,2% wartości błędnie wystawionej faktury? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 8**

„Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.c) z 5% wartości umowy do 5% wartości zamówienia, którego zdarzenie dotyczy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 9**

„Czy Zamawiający w par. 19.2 zastąpi frazę „na podstawie podpisanego przez Strony aneksu do umowy” frazą „pod rygorem nieważności”? niezakreślenie tego rygору powoduje, że umowa może być zmieniana także w formie innej, niż pisemna, fakt powołania się na ‘aneks’ nie zmienia okoliczności, że mamy tu wyłącznie rygor dowodowy, nie rygor nieważności. Rodzi to ryzyko także dla Zamawiającego.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 10 – dot. Pakietu nr 125 poz. 1**

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek 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?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 11 – dot. Pakietu nr 125 poz. 1**

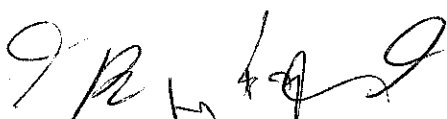
„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 12 – dot. Pakietu nr 126 poz. 1**

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 13 – dot. Pakietu nr 126 poz. 1**

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 14 – dot. Pakietu nr 22**

„Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną o rozmiarze 2,6 x 5,1 cm? Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 15 – dot. Pakietu nr 125**

„Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 16 – dot. Pakietu nr 125**

„Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoficerowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 17 – dot. Pakietu nr 125**

„Z uwagi na niewłaściwe praktyki niektórych wykonawców (np. oferowanie asortymentu bez ważnego CE) czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 125 przedłożenia z ofertą ważnych i aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu tj. znak CE?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 18 – dot. Pakietu nr 3**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoficerowanie produktu pakowanego po 5 szt w jednym opakowaniu przy zachowaniu pozostałych parametrów?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Zapytanie nr 19 – dot. Pakietu nr 3**

„Prosimy o doprecyzowanie jaka ilość strzykawk „tuberkulinowych” 1 ml z podziałką co 0,1 ml z igłą 25 G ma wejść w skład kompletu do podawania leku?”

**Odpowiedź:**

Na **jedną** fiolkę leku przypada **10** szt. strzykawk „tuberkulinówek” 1ml, z podziałką co 0,1ml z igłą 25 G oraz **1** Mini-Spike Plus V.

**Zapytanie nr 20 – dot. Pakietu nr 126 poz. 1**

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-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 cewnika wynosi 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 przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 21 – dot. Pakietu nr 190 poz. 1**

„Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ skład zestawu (Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% w ampułko-strzykawkach Luer Lock) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego typu port dożylny o wysokim profilu bezpieczeństwa, zapewnia skuteczne i bezpieczne działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Zastosowanie produktu PraxiFlow nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% chroni dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji cewnika wynosi 1,37 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). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% 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 w jednym blisterze aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blisterów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Zapytanie nr 22 – dot. Pakietu nr 220 poz. 1**

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek absorpcyjny (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:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 23 – dot. Pakietu nr 220 poz. 2**

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków absorpcyjny (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:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 24 – dot. Pakietu nr 190 poz. 1**

„Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o interpretację zapisu odnośnie zamawianej ilości ponieważ jest niejasna ( ile sztuk powinno zostać wycenione jeżeli opakowanie zawiera od 1 do 10 ).

Jednocześnie zapis ten sugeruje z góry wybór tylko jednego producenta co ogranicza składania ofert konkurencyjnych.”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający w pakiecie 190 zawarł produkt pakowany po 1 ampółkostrzykawce w ilości 500 szt. Zamawiający dopuszcza leki równoważne w ilości określonej w rubryce: **Wielkość opakowania równoważnego (nie jest to wielkość zamawianej ilości)**, a więc ilość ampółkostrzykawek w opakowaniu leku równoważnego może wynosić: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, lub 10.

### **Zapytanie nr 25 – dot. Pakietu nr 218**

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompresu typu Grassolind pakowanego po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałość zgodnie z SIWZ.”

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 26 – dot. Pakietu nr 218**

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku równoważnego o rozmiarze 10cmx10cm pakowanego po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań o parametrach nie gorszych niż opatrunek Grassolind.”

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 27 – dot. Pakietu nr 221**

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plastrów do zamykania brzegów ran pakowanego po 10 plastrów x 100szt. kopert z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałość zgodnie z SIWZ.”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Zapytanie nr 28**

„Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów z §7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający jako rzetelny uczestnik obrotu oszacował z należytą starannością wielkość na podstawie dotychczasowego zużycia, gdzie ilości faktycznie zestawione są związane z udzielanymi świadczeniami zdrowotnymi.

**Zapytanie nr 29**

„Do §7 projektu umowy. Jaka jest minimalna gwarantowana wielkość zamawianych dostaw, którą Zamawiający obowiązany jest podać na podstawie art. 29 ust 1 Ustawy PZP, zgodnie z wytycznymi KIO?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający jako rzetelny uczestnik obrotu oszacował z należytą starannością wielkość na podstawie dotychczasowego zużycia, gdzie ilości faktycznie zestawione są związane z udzielanymi świadczeniami zdrowotnymi.

**Zapytanie nr 30**

„Czy w przypadku wystąpienia incydentu medycznego, wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §9 ust.2 projektu umowy)?”

**Odpowiedź:**

Zastosowanie §9 ust.2 – zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 31**

„Do treści §9 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie sentencji zgodnej z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."”

**Odpowiedź:**

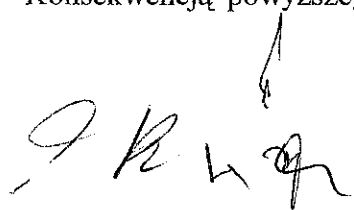
Zamawiający nie modyfikuje k.c.

**Zapytanie nr 32**

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §12 ust.1 projektu umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych dostarczanych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?”

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów



dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §12 ust.1 ogólnych warunków umowy dotknięty jest nieważnością.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 33**

„Do §14 ust.1 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia dziennie?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 34**

„Do §14 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 300 zł za każdy taki przypadek?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 35**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych opisanych w §14 ust.1 ppkt c) i d) projektu umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 2% niezrealizowanej części przedmiotu umowy?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 36**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie pozycja 26 poz 2 produktu leczniczego Ciprofloxacinum 200 mg RTU w bezpiecznym opakowaniu z polietylenu, które jest wyposażone w dwa niezależne samouszczelniające się porty, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem. Opakowanie tego typu zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa stosowania, szybszy czas przygotowania do podaży oraz niższe koszty utylizacji takiego opakowania w porównaniu z innymi opakowaniami dostępnymi na rynku dla produktu leczniczego Ciprofloxacinum?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Zapytanie nr 37**

„W celu dokonania dokładnej wyceny przedmiotu zamówienia prosimy o określenie ilości pomp do żywienia dojelitowego do użyczenia w poszczególnych pakietach od 198 do 203”

**Odpowiedź:**

Dla każdego pakietu 1 pompa.

**Zapytanie nr 38**

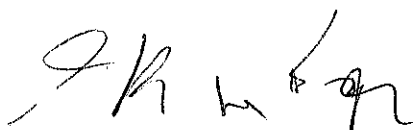
„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w pakiecie nr 204 zestawy do podaży grawitacyjnej mogły być stosowane z dostępem do przewodu pokarmowego typu ENFit oraz typu ENLock, a co za tym idzie, czy zamawiający wymaga dołączenia do oferty złączek typu ENFit/ENLock step adapter? Jeśli tak, to w jakiej ilości?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga.

**Zapytanie nr 39**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie pozycja 210 preparatu do żywienia pozajelitowego pakowanego x 6 szt z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań?”



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 40**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie pozycja 211 poz. 1 preparatu do żywienia pozajelitowego pakowanego x 6 szt z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Zapytanie nr 41**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie pozycja 216 poz. 1 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N w fiolkach) i tłuszczach (Vitalipid N Adult w ampułkach) konfekcjonowanych osobno po 10 szt z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań?”

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

Są to jedyne witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, które również mogą być stosowane u wcześniaków i noworodków oraz dzieci poniżej 11-go roku życia.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 42**

„Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece ( rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.”

**Odpowiedź:**

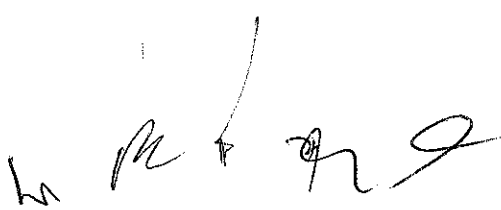
Zamawiający udostępni kopię rejestru temperatury.

**Zapytanie nr 43**

„W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.





**Zapytanie nr 44**

„W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia pozajelitowego mają średnio 24-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów pozajelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostaw produktów do żywienia pozajelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 45**

„Czy w pakiecie Nr 19 poz. 1 (BUDESONIDUM Nebbud zaw. do inh. 500 mcg/ml, 10 amp. a 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Zapytanie nr 46**

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 19 poz. 1 (BUDESONIDUM Nebbud zaw. do inh. 500 mcg/ml, 10 amp. a 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 47**

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 19 poz. 1 (BUDESONIDUM Nebbud zaw. do inh. 500 mcg/ml, 10 amp. a 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 48**

„Czy w pakiecie Nr 19 poz. 1 (BUDESONIDUM Nebbud zaw. do inh. 500 mcg/ml, 10 amp. a 2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 49**

„Czy zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 199 dopuszcza preparat spełniający wymogi SIWZ w opakowaniu o pojemności 1000 ml?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 50**

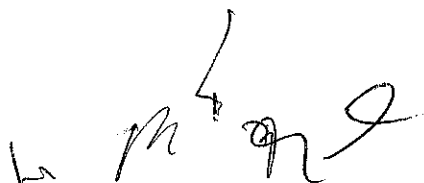
„Czy zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 203 dopuszcza preparat Nutrison Multifibre o zawartości tłuszczu 3,9 g/100 ml?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 51**

„Czy zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 214 dopuszcza preparat Protifar, dietę wysokobiałkową w proszku, w opakowaniu o pojemności 225g?”



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

**Zapytanie nr 52**

„Czy Zamawiający oczekuje, aby w pakiecie nr 205, 206, 207, 208, 209 zaoferowane worki 3-komorowe do żywienia pozajelitowego, zawierały emulsję tłuszczową mającą w składzie oliwę z oliwek?

Emulsja tłuszczowa bazująca na oliwie z oliwek zawiera niemal trzykrotnie mniej kwasów wielonienasyconych niż emulsje tłuszczowe oparte na oleju sojowym. (Goulet O, et al. Am J Clin Nutr. 1999;70(3):338-345, 2. Sala-Vila A, et al. Curr Opin Clin Nutr Metab Care. 2007;10(2):165-174)

Według badań (1. Driscoll DF, et al. Clin Nutr. 2001;20(2):151-157, 2. Pironi L, et al. Nutrition. 2003;19(9):784-788, 3. Eritsland J. Am J Clin Nutr. 2000;71(suppl 1):197S-201S), emulsje z dużą ilością wielonienasyconych kwasów tłuszczowych są bardziej podatne na zjawisko koalescencji i peroksydacji, co w konsekwencji może prowadzić do uszkodzenia narządów, w tym: **serca** (np. uszkodzenie mięśnia sercowego (wg badań 1. Kannan M, et al. Exp Biol Med. 2004;229(6):553-559, 2. Yesilbursa D, et al. Heart Vessels. 2006;21(1):33-37), układu nerwowego (wg badania Endo H, et al. J Cereb Blood Flow Metab. 2007;27(5):975-982, nerek, płuc, wątroby i układu krwiotwórczego (wg badań Himmelfarb J, et al. J Am Soc Nephrol. 2004;15(9):2449-2456, Hammerschmidt S, et al. Curr Resp Med Rev. 2006;2(1):39-52, Cogger VC, et al. Pharmacol Toxicol. 2001;89(6):306-311, Ambrosio G, et al. Cardiovasc Res. 1997;34(3):445-452.)”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 53**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 208 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, do żył obwodowych i centralnych, całkowita wartość energetyczna 910 kcal, aminokwasy 33 g, węglowodany 120 g, tłuszcze 30 g, azot 5,4 g / Multimed N4-550 E 1500 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 54**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 209 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, do żył obwodowych i centralnych, całkowita wartość energetyczna 1215 kcal, aminokwasy 44 g, węglowodany 160 g, tłuszcze 40 g, azot 7,3 g / Multimed N4-550 E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 55**

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?”

**Odpowiedź:**

Ilość opakowań przeliczyć do 2 miejsc po przecinku.

**Zapytanie nr 56**

„Czy Zamawiający w Pakiecie 167 wyraża zgodę na zaoferowanie Propofolu w postaci fiolek a 20ml?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.



**Zapytanie nr 57**

„Dotyczy pakietu nr 17 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 i 2 pochodziły od jednego producenta?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Zapytanie nr 58**

„Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 59**

„Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 60**

„Dotyczy pakietu nr 84 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Zapytanie nr 61**

„Dotyczy pakietu nr 128 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej ?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 62**

„Dotyczy pakietu nr 128 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?”

**Odpowiedź:**

Dopuszcza, ale nie wymaga.

**Zapytanie nr 63**

„Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 11 ust. 3).”

**Odpowiedź:**

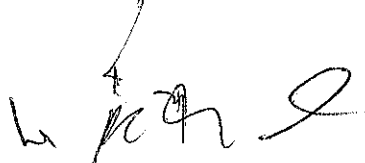
Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 64**

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 14 ust. 1

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

a) za opóźnienie w terminie realizacji dostawy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia licząc od dnia następnego



po dniu, w którym dostawa miała nastąpić do momentu otrzymania leku/produktu leczniczego i dokumentacji przez Aptekę Szpitalną, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanego zamówienia

b) za wystawienie dokumentów księgowych, lub dostawy niezgodnie z ofertą oraz warunkami ustalonymi przez Strony w umowie, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 500 zł za każdy taki przypadek, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto dostawy niezgodnej z ofertą

c) w razie niewykonania umowy, przez niewykonanie umowy rozumie się: brak realizacji całości zamówienia powyżej 20 dni od daty złożenia zamówienia, odmowa płatności faktury VAT z tytułu interwencyjnego zakupu Szpitala zgodnie z § 9 ust. 3, oświadczenie Wykonawcy że nie spełni świadczenia, tj. nie zrealizuje złożonego zamówienia na lek, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z niewykonania zobowiązania na zasadach ogólnych,

d) w razie nienależytego wykonania umowy tj. wystąpienie sytuacji opisanych w §12 ust. 3, odmowa dokonania płatności z tytułu kar umownych zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a Zamawiającemu będzie przysługiwało obok innych uprawnień wynikających z umowy prawo odstąpienia od i umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy, jak również prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z nienależytego wykonania zobowiązania na zasadach ogólnych.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 65**

„Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia, licencji dla pakietu 157, gdyż wapno sodowane nie jest lekiem a produktem medycznym i posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Zapytanie nr 66**

„Prosimy Zamawiającego o rezygnację z konieczności wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 67**

„Prosimy Zamawiającego o zmianę §12 ust. 1 wzoru umowy w następujący sposób: „Za zwłokę w dostawie Zamawiający naliczy karę w wysokości 0,2% wartości brutto nie dostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki.””

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 68**

„Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów §7 ust. 2 wzoru umowy.”

**Odpowiedź:**

Brak ust. 2 w §7 we wzorze umowy.

**Zapytanie nr 69**

„Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wniesienia towaru do magazynu Zamawiającego i odstąpienie od naliczenia z tego tytułu kary umownej, która jest niewspółmiernie wysoka w stosunku do zawinienia.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 70**

„Prosimy Zamawiającego o zmianę §17 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.””

**Odpowiedź:**

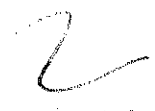
Zgodnie z SIWZ – wymóg ustawy.

**Zapytanie nr 71**

„Prosimy o zmianę zapisu §7 ust. 4 wzoru umowy na: „Wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkody powstałe na majątku Zamawiającego w związku z wykonaniem Umowy.””

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

  
Z-CA DYREKTORA  
ds. Lecznictwa

lek. med. Witold Nowak  
