

Jaworzno, dnia 2011- 10 - 19

*Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia*

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na „Dostawa leków oraz materiałów medycznych do Apteki SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców i dokonuje zmiany SIWZ w tym zakresie:

WYKONAWCA 1

**Zapytanie 1** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Tak

**Zapytanie 2** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Należy każdorazowo pytać o poszczególne preparaty.

**Zapytanie 3** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz. 1 Absinthi et Tanaceti herba tint. Płyn 100 g – 50 op., wyraża zgodę na wycenę Absinthi et Tanaceti herba tint. **Płyn 100 ml – 50 op.** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 4** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz.21 Alprazolam tabl. o przedłuż. uwalnianiu 0,5 mg x 30 , wyraża zgodę na wycenę Alprazolam tabl. o **zmodyfikowanym** uwalnianiu 0,5 mg x 30 ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz).

**Zapytanie 5** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz. 46 benzyl benzoate płyn 150 g – 5 op., (koniec produkcji)

wyraża zgodę na wycenę **Skin Protect 120 ml – 5 op.**(nowa postać preparatu) ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz).

**Zapytanie 6** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz.102 desmopressin tabl. 0,1 mg x 30 , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wykreśla pozycję (odpowiednio zmiana w siwz).

**Zapytanie 7** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz.123 doxazosin tabl. o zmodyfikowanym uwal. XL 4 mg x 30 , wyraża zgodę na wycenę doxazosin tabl. o **przedłużonym** uwal. 4 mg x 30 ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz).

**Zapytanie 8** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz. 196 ketoprofenum żel 2,5% 60 g – 1 op. (brak dystrybucji opakowania 60 g) , wyraża zgodę na wycenę **ketoprofenum żel 2,5% 50 g – 1 op.** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz).

**Zapytanie 9** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz. 239 montelukast tabl. powł. 5 mg x 28 , wyraża zgodę na wycenę montelukast tabl. do rozgryz./żucia 5 mg x 28 ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 10** Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w poz. 326 tamsulosin kaps. 0,4 mg x 30 , wyraża zgodę na wycenę kaps. o przedł. uwal. ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 11** Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz. 69 paracetamol 10 mg/100 ml x 12- 75 op., wyraża zgodę na wycenę paracetamol 10 mg/100 ml x **10 - 90 op.** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 12** Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz.76 piracetam inj. 3g/15 ml x 12 – 5 op., wyraża zgodę na wycenę piracetam inj. 3g/15 ml x **4 – 15 op.** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 13** Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 poz.1 amoxicilin + clavulanic acid inj. 1,2 g – 8500 sztuk., wyraża zgodę na wycenę amoxicilin + clavulanic acid inj. 1,2 g x **5 – 1700 op.** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 14** Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 aciclovirum inj. 250 mg – 100 sztuk, wyraża zgodę na wycenę aciclovirum inj. 250 mg x 5 fiolek – 20 op. ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 15** Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 posaconazole zaw. doustna 0,04 mg/1 ml op. 150 ml- 4 op., miał na myśli opakowanie **105 ml – 4 op.** ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dokonuje zmiany w siwz

**Zapytanie 16** Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 w poz. 12 Vinorelbine inj. 10mg/1 ml x 1 fiol. – 50 sztuk , wyraża zgodę na wycenę Vinorelbine inj. 10mg/1 ml x **10fiol.** – **5 op.** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 17** Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 w poz. 13Vinorelbine inj. 50mg/5ml x 1 fiol. – 50 sztuk , wyraża zgodę na wycenę Vinorelbine inj. 50mg/5ml x **10fiol.** . – **5 op.** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 18** Czy Zamawiający w pakiecie nr **31, 32, 42** dopuści możliwość podania cen jednostkowych netto oraz brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku ?

Uzasadnienie:

Pragniemy zauważyć, że ceną w rozumieniu ustawy Pzp, jest zgodnie z definicją ustawową zawsze kwota brutto. Niezwykle istotna jest także okoliczność polegająca na braku jakichkolwiek wpływu na zobowiązania stron wynikające z przyszłej umowy o zamówienie publiczne podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku oczywistym, bowiem pozostaje fakt, że Zamawiający nie będzie zamawiał pojedynczych mg, a będzie zamawiał leki w opakowaniach zbiorczych, których cena nigdy nie będzie wyrażona w tysięcznych częściach złotego. Cena każdego z opakowań będzie zawsze iloczynem ilości mg przypadających na jedno opakowanie i ceny 1 mg, a więc nigdy nie będzie wyrażona z dokładnością do tysięcznych części złotego. Ponadto tylko wartość brutto może stanowić przedmiot oceny ofert.

Do takiej interpretacji skłania również Urząd Zamówień Publicznych, na którego portalu możemy przeczytać:

„Ustawa o zamówieniach publicznych nie definiuje pojęcia ceny oferty, dlatego też należy posiłkowo stosować definicję zawartą w art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 5 lipca 2001 r. o cenach (Dz. U. Nr 97, poz. 1050, ze zm.) Przepis ten stanowi, że ceną jest wartość wyrażona w jednostkach pieniężnych, którą kupujący jest obowiązany zapłacić przedsiębiorcy za towar lub usługę. W cenie uwzględnia się podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru (usługi) podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług oraz podatkiem akcyzowym. Natomiast w art. 31 ustawy o Narodowym Banku Polskim (Dz. U. Z 1997 r. Nr 140, poz. 938 ze zm.) określone zostało, iż znakami pieniężnymi Rzeczypospolitej Polskiej są banknoty i monety opiewające na złote i grosze. W ustawie z dnia 7 lipca 1994 r. o denominacji złotego (Dz. U. Z 1994 r. Nr 84, poz. 386 ze zm.) ustawodawca określa, iż nowa jednostka pieniężna o nazwie złoty dzieli się na 100 groszy (art. 1 ust.2). Tym samym w polskim systemie płatniczym nie ma tysięcznych części złotego. Jeżeli więc po doliczeniu do ceny netto odpowiedniej stawki podatku otrzymana kwota zawiera tysięczne części złotego kwoty wykazane w fakturach zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza ( § 5 ust. 35 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 22 marca 2002 r. w sprawie wykonania niektórych przepisów ustawy o podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowym w wskazuje Dz. u. Z 2002 r. Nr 27, poz. 268 ze zm.) Nie jest, bowiem dopuszczalne, aby rozliczenia pomiędzy stronami umowy dokonywane były w jednostkach pieniężnych niemożliwych do wyegzekwowania, z powodu braku w polskim systemie monetarnym odpowiednich nominałów (...). Szczególną sytuacją, w której rozważać można dopuszczalność składania ofert z cenami określonymi w tysięcznych częściach złotego jest przypadek, w których zamawiający dla lepszego (bardziej dokładnego) opisu przedmiotu zamówienia przedstawia oferentom formularz stanowiący podstawę kalkulacji ceny oferty. Na formularzu tym oferenci dokonują obliczenia ceny oferty na podstawie różnorodnych składników (materiały użyte do wykonania zamówienia, robocizna, sprzęt). Umowa zawarta z danym wykonawcą lub dostawcą zawierać będzie natomiast jedynie cenę końcową(wynik kalkulacji), ustaloną zgodnie z polskim systemem płatniczym. Wówczas wydaje się dopuszczalne stosowanie w formularzu składników cenotwórczych określonych w tysięcznych częściach złotego o ile cena ostateczna (końcowa, wynik kalkulacji) płacona przez zamawiającego określona zostanie z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Przyjmuje się, bowiem, iż wskazane w formularzu ceny jednostkowe mają jedynie znaczenie kalkulacyjne. Są, więc mnożnikiem, który służyć ma do odpowiedniego obliczenia wynagrodzenia za wykonaną usług, dostawę czy robotę budowlaną. Podobny pogląd prezentuje orzecznictwo Zespołu Arbitrów w wyroku z dnia 3 kwietnia 2003 r. (Sygn. Akt. UZP/ZO/0-356/03).”

Mając na uwadze powyższe opinie, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie co pozwoli firmie na wzięcie udziału w postępowaniu a Państwu większa ilość złożonych ofert umożliwi wybór najkorzystniejszej

Odpowiedź: Nie

**Zapytanie 19** Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 w pozycji 1 acetylosalicylicum acid tabl. powl.dojel.

150mg x 60 , dopuszcza wycenę w/w pozycji w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 20** Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 w pozycji 2 acetylosalicylicum acid tabl. powl.dojel

500 mg x20 , dopuszcza wycenę w/w pozycji w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 21** Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 w pozycji 3 acetylosalicylicum acid tabl. powl.dojel 75 mg x 60 , dopuszcza wycenę w/w pozycji w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 22** Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 w pozycji 4 aqua pro inj. 5 ml – 1400 sztuk, dopuszcza wycenę w postaci 100 amp. – 14 op. ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 23** Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 w pozycji 6 diclofenac sodium tabl. powl. 50 mg x 20 , dopuszcza wycenę w/w pozycji w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 24** Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 w pozycji 30 sodium chloride inj. 10% 10 ml plastik – 2200 sztuk,

dopuszcza wycenę w postaci 100 amp. – 22op.?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 25** Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 w pozycji 1 amiodarone 150 mg/3 ml x 6- 380 op., wyraża zgodę na wycenę amiodarone 150 mg/3 ml x 5 – 456 op. ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 26** Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 w pozycji 3 clopidogrel tabl. powl. 75 mg x 84 – 35 op., wyraża zgodę na wycenę clopidogrel tabl. powl. 75 mg x 28 – 105 op. ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 27** Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 w pozycji 18 oraz 19 ramiprilum tabl. 10 mg x 28 oraz 5 mg x 28 , wyraża zgodę na wycenę w/w pozycji w postaci kapsułek twardych ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 28** Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 w pozycji 23 tetrazepam tabl. powl. 50 mg x 20 , wyraża zgodę na wycenę w/w pozycji w postaci tabletek ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 29** Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 gąbka kolagenowa w rozmiarze 10 x 8 cm a 5 sztuk- 2op., wyrazi zgodę na wycenę **gąbki kolagenowej z gentamycyną 130 mg o wymiarach 10 x 10 x 0,5 cm x 1 sztuka – 10sztuk** ? Pozytywna odpowiedz spowoduje zwiększenie konkurencyjności cenowej, dzięki czemu Zamawiający uzyska korzystniejszą cenę za przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Nie

**Zapytanie 30** Czy zamawiający w pakiecie nr 29 w pozycji 1 Cisplatin 10 mg/20 ml x 1 fiolka konc. d/ inf. – 100 sztuk , dopuszcza wycenę **Cisplatin Teva, 10mg/10ml,konc,d/sp.r-r do inf,1fiol – 100 sztuk** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 31** Czy zamawiający w pakiecie nr 29 w pozycji 2 Cisplatin 25 mg/50ml x 1 fiolka konc. d/ inf. – 100 sztuk , dopuszcza przeliczenie na **Cisplatin Teva, 50mg/50ml,konc,d/sp.r-r do inf,1fiol–50 sztuk** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

**Zapytanie 32** Czy zamawiający w pakiecie nr 29 w poz.3 cisplatin 50mg/100ml x 1 fiol.konc. d/ inf. – 50 sztuk dopuszcza wycenę **Cisplatin Teva, 50mg/50ml,konc,d/sp.r-r do inf,1fiol – 50 sztuk** ?

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga (odpowiednio zmiana w siwz)

## WYKONAWCA 2

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 gąbka kolagenowa w rozmiarze 10 x 8 cm a 5 sztuk- 2op., wymaga ,aby gąbka kolagenowa nasączona antybiotykiem posiadała świadectwo dopuszczenia do obrotu wydane przez Ministerstwo Zdrowia zgodnie z Ustawą Prawo Farmaceutyczne ( chodzi o to, aby był to lek ) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

2. Prosimy o zmianę zapisów umowy w §3 ust.2 poprzez wydłużenie terminu przyjęcia dostawy do godz. 13:00.

Odpowiedź: Nie

3. Prosimy o sprecyzowanie zapisów umowy w §3 ust.3 poprzez zapis o terminie dostawy w trybie "na ratunek" do 12 godzin.

Odpowiedź: Nie

4. Dot. §9 ust.2 projektu umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie "na ratunek" poprzez zapis o karze w wysokości 1% dziennie, liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Nie

5. W związku z tym, iż nie wiadomym jest czy relacja państwowego długu publicznego do produktu krajowego brutto (od którego będzie uzależniona ewentualna zmiana stawki VAT w 2012 roku) według stanu na dzień 31 grudnia 2011 r., ogłoszona przez Ministra Finansów, w terminie do dnia 31 maja 2012 r., w drodze obwieszczenia, w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej, przekroczy 55%, prosimy o odpowiedź jak Zamawiający będzie interpretował zapis §10 ust.1 ppkt b) umowy przetargowej? Nadmieniamy, że wysokość wskaźnika determinującego zmianę stawki VAT poznamy najwcześniej w maju 2012 roku, a zatem przyjmowanie w kalkulacji wyższej stawki VAT jest w chwili obecnej nieuprawnione. Przy poziomie stosowanych powszechnie marż na leki sprzedawane dla lecznictwa zamkniętego, realizacja umowy w przypadku braku możliwości ewentualnego zwiększenia ceny brutto z całą pewnością generować może znaczące straty po stronie wykonawców. Czy w tych okolicznościach Zamawiający wyrazi zgodę na ewentualną zmianę stawki VAT, a co za tym idzie cenę brutto produktów zaoferowanych w niniejszym postępowaniu, w trakcie obowiązywania umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje zapisy siwz w tym zakresie.

6. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §10 ust.2 i ust.4 projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie

#### WYKONAWCA 3

1. Czy Zamawiający w załączniku nr „16” pozycja 19 (Meropenem inj.wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dokonuje odpowiednio zmiany SIWZ w tym zakresie.

2. Czy zamawiający potwierdza, iż wymaga aby produkty lecznicze oferowane w ramach załącznika nr „16” pozycja 19 (Meropenem inj.) były dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polski?

Odpowiedź: Tak.

#### WYKONAWCA 4

##### Zapytanie 1:

Mając na uwadze możliwość przygotowywania kilku rozcieńczeń z 1 fiolki co pozytywnie wpływa na ekonomię pracy z lekami cytostatycznymi oraz uwzględniając schematy podawania leków onkologicznych, czy w pakiecie 29 należy wycenić w pozycjach 1-13 preparaty o potwierdzonej stabilności leku po otwarciu fiolki i po rozcieńczeniu preparatu do 28 dni?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dokonuje zmiany siwz w tym zakresie.

##### Zapytanie 2:

Czy w pakiecie 29 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Fluorouracylu, z którego nie można wykonywać dawek wielokrotnych z 1 fiolki leku co powoduje, że niewykorzystaną część leku należy natychmiast wylać?

Odpowiedź: Nie.

##### Zapytanie 3:

Czy w pakiecie 29 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Fluorouracylu, który podczas stosowania może zmienić zabarwienie na brunatne ?

Odpowiedź: Nie.

#### WYKONAWCA 5

Czy w pakiecie nr 34 poz. 27 (Sevoflurane 250 ml) Zamawiający poprzez zapis "Sevoflurane kompatybilny z parownikami będącymi na wyposażeniu" wymaga Sevofluranu do parowników będących na wyposażeniu szpitala,

ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

#### WYKONAWCA 6

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 35 poz. 4,5 produkty równoważne w butelce szklanej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 35 poz. 29 produkty równoważne w opakowaniu butelka zakręcana Versylene.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

#### WYKONAWCA 7

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 71,72 oraz 83-86 i utworzenie nowego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycji 49 i utworzenie nowego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

- Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 49 **AQUA TOUCH ŻEL 11ml x 25 szt.**

Aqua Touch Żel jest sterylnym produktem, który zawiera środek miejscowo znieczulający ( Lidocaina ) i środki antyseptyczne ( głównie Chlorhexydyna ), który jest używany podczas procedur cewnikowania lub wprowadzania narzędzi endoskopowych do jam ciała. Zawartość środków znieczulających miejscowo ma zapobiegać powstawaniu bólu podczas zabiegów, środki antyseptyczne zapobiegać mają powstawaniu i rozwojowi zakażeń, mogących pojawić w efekcie powikłań wymienionych zabiegów. Zawartość substancji poślizgowych znacznie ułatwia wprowadzanie różnego typu narzędzi i cewników .

AQUATOUGH dostępny jest w dwóch opakowaniach 6ml oraz 11ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemność 11 ml i dokonuje odpowiednio zmiany SIWZ w tym zakresie.

- Czy w pakiecie 11 Zamawiający dopuści Gąbkę kolagenową 10 x 10 x 0,5 cm á 1 szt., zarejestrowaną jako produkt leczniczy, o składzie jak w załączonej ulotce?

Odpowiedź: Nie.

#### WYKONAWCA 8

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz. 75 phytomenadione inj. 2 mg/0,2 ml x 5, wyraża zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu ze względu na brak rejestru i brak dostępności na polskim rynku? (produkt ten jest dostępny w ramach importu docelowego, na specjalny wniosek).

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla poz. 75 z pakietu nr 2.

#### WYKONAWCA 9

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 leki 15 **2% stabilizowany hialuronian sodu otrzymany w procesie biofermentacji**

**Ilość kwasu hialuronowego w cyklu leczenia: 80 mg**

**Osmolarność : 280-330 mOsmol/l**

**Objętość : 4 ml x 1 ampstrz.?**

Odpowiedź: Nie.

2. . Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia:

- zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, lub
- zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie produktów leczniczych jeżeli Wykonawca jest Wytwórcą; lub
- zezwolenie na prowadzenie składu konsygnacyjnego zawierające uprawnienie w zakresie obrotu produktami leczniczymi w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny ( rozdział IV, punkt 1.1 SIWZ oraz rozdział V, punkt 2

) w zakresie pakietu nr 23 leki 15 ( wyroby medyczne), ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych( Dz. U. Nr 93, poz. 896) dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty posiadania w/w dokumentów.

Odpowiedź: zamawiający w specyfikacji Rozdz. IV ust.1 pkt 1 o raz Rozdział V ust.2 zaznaczył, że wymóg jest wówczas „jeżeli zezwolenie jest wymagane na podstawie odrębnych przepisów”. Jeżeli zatem Wykonawca oferuje produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny, to nie ma obowiązku złożenia w/w dokumentów jeżeli odrębne przepisy nie wprowadzają takiego wymogu.

3. Czy Zamawiający uzna spełnienie warunku zawartego w rozdziale IV, pkt 1.2 i w rozdziale V pkt 1.3 SIWZ poprzez dołączenie do oferty wykazu i referencji dotyczących wykonanych dostaw wyrobów medycznych - materiałów wiskoelastycznych w zakresie pakietu 23 leki 15 ?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku pakietu 23 warunek posiadania wiedzy i doświadczenia dotyczy dostaw leków lub materiałów medycznych (patrz Rozdział IV ust 2 SIWZ). Jeśli wskazane materiały wiskoelastyczne są materiałami medycznymi - warunek zostanie uznany za spełniony.

4 W związku z tym, że pakiet 23 leki 15 zawiera wyroby medyczne uprzejmie prosimy o zmianę brzmienia rozdziału VII, pkt 4 SIWZ na następujące:

#### **„4. Dla pakietu 23, 48:**

„a) Dokumenty potwierdzające, że oferowane wyroby medyczne posiadają dopuszczenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 107 poz. 679)”

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w/w kwestia została uregulowana w Rozdziale VII ust 3 :”... w przypadku materiałów medycznych odpowiednio oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu na podstawie właściwych przepisów w tym zakresie”. Zamawiający nie wymaga w pakiecie 23 dokumentów a tylko oświadczenia Wykonawcy w tym zakresie i nie wprowadza dodatkowych wymogów w tym względzie.

#### WYKONAWCA 10

#### **Pytanie nr 1, dot. Pak.35, poz. 12, 13, 18, 20, 23, 26,31:**

Czy Zamawiający w pozycjach 12, 13, 18, 20, 23, 26,31 dopuszcza preparaty równoważne

w opakowaniu z dwoma portami typu worek Viaflo?

Czy w przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 12, 13, 18, 20, 23, 26,31 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie nr 2, dot. Pak.35, poz. 33:**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 33 preparatu Plasmalyte- preparat wieloelektrolitowy stosowany w płynoterapii o pH najbardziej zbliżonym do osocza krwi (7,3), fizjologicznej osmolarności zbliżonej do osocza (295 mOsm/l), w opakowaniu typu worek z dwoma niezależnymi portami 500 ml?

Skład : NaCl 5,26 g/l, KCl 0,37 g/l, Magnezu Chlorek sześciowodny 0,30 g/l , Sodu octan trójwodny 3,68 g/l, Sodu glukonian 5,02 g/l. Preparat nie zawiera jonów wapnia, co powoduje brak ryzyka precypitacji leków.

Czy w przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 33 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 3, dot. Pak.35, poz.3:**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuszcza wodę do irygacji? Czy w przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 3 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wodę do irygacji, ale nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

**Pytanie nr 1, dot. Pak.49, poz. 1:**

Czy w pakiecie 49, poz.1 Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę 2 /szt/ parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem/kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

**WYKONAWCA 11**

- Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie gąbki zarejestrowanej jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Tak

- Czy Zamawiający, w związku ze specyfiką programu magazynowo-księgowego obsługującego moduł sprzedaży, który drukuje faktury w nocy, po wysyłce produktu, wyrazi zgodę na wysłanie faktury, w formie papierowej, dzień po wysyłce, a w dzień otrzymania asortymentu przez Zamawiającego wysłania kopii faktury drogą elektroniczną?

Odpowiedź: Tak.

W przypadku uzyskania pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie adresu elektronicznego, na który będzie można przysyłać faktury

Odpowiedź: dorota.makowska@szpital.jaworzno.pl.

W załączeniu do nin. odpowiedzi Zamawiający zamieszcza załącznik 3.1, 3.2, 3.13, 3.16, 3.19, 3.21, 3.29, 3.38, 3.40.

*Podpisał Lekarz Naczelny Dr n.med. Wiesław Więckowski*