

*Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia*

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

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na pytania od Wykonawców i dokonuje zmiany SIWZ.

**WYKONAWCA 1**

**PYTANIA DO S.I.W.Z.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkki i odwrotnie?  
**Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na zamianę tabletek na tabletki powlekane lub odwrotnie, kapsulek na drażetki lub odwrotnie. Przy zamianie fiolek na ampułki, ampułkostrzykawkki i odwrotnie każdorazowo należy pytać.**
2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?  
**Odpowiedź: jak w odp. Ad 1.**
3. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu:
  - Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
  - Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
  - Czy Zamawiający wykreśli pozycję?**Odpowiedź: Należy wycenić wg ostatniej ceny oraz podać informację**
4. W pakiecie 1, pozycja 275, Zamawiający wymaga wyceny preparatu, którego produkcja została zakończona. Prosimy o określenie jak postąpić w tej sytuacji:
  - Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
  - Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
  - Czy Zamawiający wykreśli pozycję?**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla poz. 275**
5. W pakiecie nr 2, pozycje 46 oraz 47 Zamawiający wymaga wyceny leku, który nie jest obecnie produkowany. Prosimy o określenie jak postąpić w tej sytuacji:
  - Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
  - Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
  - Czy Zamawiający wykreśli pozycję?**Odpowiedź: Należy wycenić wg ostatniej ceny oraz podać informację**

**WYKONAWCA 2**

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 10 i 11(Budesonide zaw. do inh. Z nebulizatora 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml x 20) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 171 i 172 (Metoprolol tartare ZOK tabl 95 i 47,5 mg x 28) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **WYKONAWCA 3**

Pakiet 48:

Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu CitraHE-Pre™ rozcieńczony roztwór substytucyjny zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity ( Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l ) w opakowaniu 5000ml dostosowany do wszystkich urządzeń CRRT stosowany w Ciągłej Terapii Nerkozastępczej jak również dopasowany do różnych połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła) jako kompletną i skuteczną terapię która umożliwi mniejsze zużycie krwi, czynników antykoagulacyjnych oraz wydłuży czas stosowania hemofiltera?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

### **WYKONAWCA 4**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 pozycja 6 produktu leczniczego konfekcjonowanego po 20 ampułek w ilości 50 opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza także opakowania po 20 ampułek w ilości 50 op. i dokonuje odpowiednio zmiany siwz w zakresie wielkości opakowań.

### **WYKONAWCA 5**

#### **Pytanie nr 1**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 9 w pozycji nr 15 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1000ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz

#### **Pytanie nr 2**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 9 w pozycji nr 16 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel Peri N4E, 1000ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz

#### **Pytanie nr 3**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 9 w pozycji nr 13 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1500ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz

#### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wydłuży wymóg dostaw w trybie „cito” z 6 do 12 godzin?

Powyższy zapis promuje w postępowaniu lokalnych dostawców, a ponadto w przypadku braku zgody na jego wydłużenie będzie miał wpływ **na ostateczny wzrost ceny oferty.**

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz

### Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 5 poz. 1 i 2 aby oferowany preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w pełni „zapadał” się tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

Uzasadnienie: Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3,  $p < 0,001$ ).

Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów ( $p < 0,001$ ). W ostatnim okresie badania pojemnikiem do infuzji stosowanym na każdym OIT był plastikowy, w pełni „zapadający się” pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia i wyposażony w samouszczelniający się port.

(...)

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

W załączeniu do nin. odpowiedzi Zamawiający zamieszcza załącznik 3.1, 3.2, 3.5, 3.7 po zmianie.

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

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego  
Otrzymują firmy zadające pytania*