

Krosno, dnia 6 kwietnia 2017 roku

Do wszystkich uczestników postępowania  
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW  
W POSTĘPOWANIU  
na zakup wraz z dostawą produktów leczniczych różnych  
Nr postępowania EZ/215/18/2017  
Część 3**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Przedmiot Zamówienia - dotyczy PAKIETU NR 82. Prosimy o wydzielenie z Pakietu poz. 4,5,11,14,15 i utworzenie z nich nowego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje SIWZ w powyższym zakresie.**

Pytanie 2. Przedmiot Zamówienia - dotyczy PAKIETU NR 82, poz. 4 : Prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrokoloidowego w którym warstwa hydrokoloidu naniesiona na folię poliuretanową w kontakcie z raną pęcznieje i przekształca się z żel, wiążąc jednocześnie wydzielinę i fragmenty martwych komórek. Opatrunek idealnie dopasowuje się do kształtu rany. Jest to opatrunek cienki i bardzo elastyczny, jest nieprzepuszczalny dla bakterii i płynów. Opatrunek przeznaczony jest do ran powierzchniowych, niezainfekowanych np. odleżyny, owrzodzenia, rany pooperacyjne, rozm. 10 x 10 a 1

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 3. Przedmiot Zamówienia - dotyczy PAKIETU NR 82, poz. 5 : Prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrokoloidowego w którym warstwa hydrokoloidu naniesiona na folię poliuretanową w kontakcie z raną pęcznieje i przekształca się z żel, wiążąc jednocześnie wydzielinę i fragmenty martwych komórek. Opatrunek idealnie dopasowuje się do kształtu rany. Jest to opatrunek cienki i bardzo elastyczny, jest nieprzepuszczalny dla bakterii i płynów. Opatrunek przeznaczony jest do ran powierzchniowych, niezainfekowanych np. odleżyny, owrzodzenia, rany pooperacyjne, rozm. 15 x 15 a 1

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 4. Przedmiot Zamówienia - dotyczy PAKIETU NR 82, poz. 11: Prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrokoloidowego w którym warstwa hydrokoloidu naniesiona na folię poliuretanową w kontakcie z raną pęcznieje i przekształca się z żel, wiążąc jednocześnie wydzielinę i fragmenty martwych komórek. Opatrunek idealnie dopasowuje się do kształtu rany. Jest nieprzepuszczalny dla bakterii i płynów. Opatrunek przeznaczony jest do ran powierzchniowych, niezainfekowanych np.

odleżyny, owrzodzenia, rany pooperacyjne, rozm. 5 x 5 a 1.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 5. Przedmiot Zamówienia - dotyczy PAKIETU NR 82 poz. 14: Prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrokoloidowego w którym warstwa hydrokoloidu naniesiona na folię poliuretanową w kontakcie z raną pęcznieje i przekształca się z żel, wiążąc jednocześnie wydzielinę i fragmenty martwych komórek. Opatrunek idealnie dopasowuje się do kształtu rany. Jest nieprzepuszczalny dla bakterii i płynów. Opatrunek przeznaczony jest do ran powierzchniowych, niezainfekowanych np. odleżyny, owrzodzenia, rany pooperacyjne, rozm. 10 x 10 a 1

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 6. Przedmiot Zamówienia - dotyczy PAKIETU NR 82, poz. 15: Prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrokoloidowego w którym warstwa hydrokoloidu naniesiona na folię poliuretanową w kontakcie z raną pęcznieje i przekształca się z żel, wiążąc jednocześnie wydzielinę i fragmenty martwych komórek. Opatrunek idealnie dopasowuje się do kształtu rany. Jest nieprzepuszczalny dla bakterii i płynów. Opatrunek przeznaczony jest do ran powierzchniowych, niezainfekowanych np. odleżyny, owrzodzenia, rany pooperacyjne, rozm. 15 x 15 a 1

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 7. Pakiet nr 53, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów, sterylizowany parą wodną.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 8. Pakiet nr 53, poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów, sterylizowany parą wodną.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 9. Pakiet nr 53, poz. 1, 2:

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby żel stosowany w trakcie zabiegów endoskopowych był całkowicie przejrzysty (nie był mętny) przez to nie zaburzał widoczności przez optyki endoskopowe?

2/ Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 10. Czy Zamawiający w Pakiet nr 68 poz. 8 dopuszcza możliwość zaoferowania worka do żywienia pozajelitowego z elektrolitami? Opisany przez Zamawiającego produkt w objętości 1000 ml jest dostępny tylko z zawartością elektrolitów. Ewentualnie prosimy o dopuszczenie produktu bez elektrolitów o pojemności 1500ml.

**Odpowiedź: Proszę o zaoferowanie worka z elektrolitami.**

Pytanie 11. dotyczy Pakietu nr 53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego sterylizowanego radiacyjnie <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100ml> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g) w pozycji nr 1 oraz 6ml (7g) w pozycji nr 2? Pragniemy zaznaczyć, że zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy PZP przedmiot zamówienia powinien być opisany w sposób nie utrudniający uczciwej konkurencji oraz zasady równego traktowania wykonawców. Zamieszczony w opisie przedmiotu zamówienia lubrykant posiada wyłącznie jedna firma na rynku. Pragniemy podkreślić, że zarówno żel lubrykacyjny sterylizowany radiacyjnie, jak i ten sterylizowany parą wodną zostały dopuszczone do użytkowania jednakowo na terytorium RP z czego bezspornie wynika, że brak jest jakichkolwiek podstaw do faworyzowania konkretnej metody sterylizacji tego rodzaju wyrobów medycznych. Za dopuszczeniem oferowanego przez nas produktu równoważnego przemawia również fakt, że jest on z powodzeniem (i bez jakichkolwiek komplikacji) stosowany w innych jednostkach służby zdrowia (w tym również na oddziałach dziecięcych). Świadczy to o tym, że metoda sterylizacji tego produktu nie ma najmniejszego wpływu na jego walory użytkowe.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 12. dotyczy zapisów SIWZ. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (żel znieczulający, który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna złożenie stosownego oświadczenia.**

Pytanie 13. Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

**Odpowiedź: Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

Pytanie 14. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- a) zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- b) zamiast tabletek powlekanych - tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- c) zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) - tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- d) zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- e) zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek - twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu - (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

- a) tak
- b) kapsułki, drażetki – tak, tabletki – nie
- c) tabletki nie, tabl. powlekane i drażetki - tak
- d) tabletki nie, tabl. powlekane, kapsułki – tak
- e) tak

Pytanie 15. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Tak**

Pytanie 16. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, odwrotnie nie**

Pytanie 17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

**Odpowiedź: Tylko wtedy, jeżeli występuje całkowity brak produkcji.**

Pytanie 18. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 29 wycenę 75 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.**

Pytanie 19. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 75 miał na myśli 100 op. leku „Lignocainum h/chl 2% cum noadre. 0,00125%” x 10 szt?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 20. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 5 dopuści lek Carbo Medicinalis 200mg x 20 tabl – 160 op – zakończona produkcja leku wymagane w siwz.

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 21. Czy Zamawiający w pakiecie nr 26 poz. 19 – tazocin 4,5g- dopuści wycene leku Piperacillin Tazobactam Kabi – brak produkcji leku wymaganego w siwz.

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 22. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 31 wycenę 84 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: Nie.**

Pytanie 23. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 38 poz. 50 – igły novofine- do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 24. Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z pakietu nr 38 poz. 103 – Ubretid amp- stałe wstrzymanie w obrocie?

**Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę i informację pod pakietem.**

Pytanie 25. Prosimy o sprecyzowanie w pakiecie nr 38 poz.108 – pusty wiersz.

**Odpowiedź: Zamawiający usuwa z pakietu nr 38 pustą pozycję 108.**

Pytanie 26. Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z pakietu nr 39 poz. 157 oraz 158 – streptokinaza 250 000 oraz 1,5 mln fiol – zakończona produkcja?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 27. Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 poz. 2 miał na myśli Beblion Proexpert HA1(Bebilon HA 1 z Pronutra) 400 g w ilości 5 op – tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 28. Czy Zamawiający w pakiecie nr 42 poz. 18 dopuści Nutridrink płyn 125 ml w ilości 4480 szt – zmiana opakowania przez producenta?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 29. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 45 poz. 3 Fortrans w opakowaniu x 48 w ilości 5 op – zakończona produkcja opakowania x 50?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 30. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 45 poz. 3 był preparat 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 wymaga leku Fortrans.**

Pytanie 31. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 45 poz. 3 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku Fortrans.**

Pytanie 32. Czy Zamawiając wydzieli z pakietu nr 51 poz. 3 – albumina 5% 100ml – w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowo?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 33. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 56 poz. 1 – Dantrolen 20 mg x 12 f– lek niedopuszczony do obrotu.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 34. Czy Zamawiający w pakiecie nr 90 poz. 1 – ambrosol syr 120ml - dopuści lek o pojemności 100 ml w ilości 216 op w celu zaoferowanie oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 35. Czy Zamawiający w pakiecie nr 90 poz. 2 – ambrosol syr 120ml - dopuści lek o pojemności 100 ml w ilości 144 op w celu zaoferowanie oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 36. Czy Zamawiający w pakiecie nr 90 poz. 9 dopuści Letrox 50 mg x 50 tabl – tylko taka wielkość opakowania jest dostępna w przypadku leku o nazwie handlowej Letrox ?

**Odpowiedź: Letrox – tak.**

Pytanie 37. Czy Zamawiający w pakiecie nr 90 poz. 10 dopuści Letrox 100 mg x 50 tabl - tylko taka wielkość opakowania jest dostępna w przypadku leku o nazwie handlowej Letrox ?

**Odpowiedź: Letrox – tak.**

Pytanie 38. Czy Zamawiający w pakiecie nr 92 poz. 1 – Pabal amp - dopuści fiol – zmiana opak. przez producenta?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 39. 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 ), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 40. Dot. pakietu nr 62. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt miał w charakterystyce produktu zapis o możliwości przechowywania w temperaturze pokojowej w cały okresie ważności produktu?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 41. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym EZ/215/18/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 56 - zakup wraz z dostawą produktów leczniczych różnych, w pozycji 4 dotyczącej „DICOFLOR KROPLE 5 ML.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. *Pozwoli to*

*naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 42. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym EZ/215/18/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 67 - zakup wraz z dostawą produktu leczniczego Lacidofil kaps., w pozycji 1 dotyczącej „LACIDOFIL KAPS. X 60 KAPS.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. *Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 43. Dot. Części 53, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści równoważny żel w ampułkostrzykawce posiadającej skalę o pojemności 12 ml?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 44. Dot. Części 53, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści równoważny żel w ampułkostrzykawce posiadającej skalę o pojemności 6 ml?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakietach nr 13, 63 leków sprowadzanych w ramach importu docelowego? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wydłuży termin dostawy do 10 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w przypadku produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego. Zamawiający określa max. termin dostawy do 5 dni.**

Pytanie 46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy leków sprowadzanych w ramach importu docelowego w Pakietach 24, 25 do 10 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w przypadku produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego. Zamawiający określa max. termin dostawy do 5 dni.**

Pytanie 47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Patrz: wyjaśnienia z pytania nr 14.**

Pytanie 48. 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: Tabl. powł. Lub kapsułki lub drażetki na tabl. – nie, reszta – tak przy zachowaniu tej samej drogi podania.**

Pytanie 49. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę i informację pod pakietem.**

Pytanie 50. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę i informację pod pakietem.**

Pytanie 51. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Proszę zaokrąglić w górę.**

Pytanie 52. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Proszę zaokrąglić w górę.**

Pytanie 53. 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: Tabl. powł. Lub kapsułki lub drażetki na tabl. – nie, reszta – tak przy zachowaniu tej samej drogi podania.**

Pytanie 54. 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: Tak, z wyjątkiem produktów, które wykreślono w wyjaśnieniach.**

Pytanie 55. Czy Zamawiający w Pakiecie 90 poz.1,2 Wyrazi zgodę na wycenę preparatów a 100ml z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedz: Tak.**

Pytanie 56. Czy Zamawiający w Pakiecie 90 poz.9,10 Wyrazi zgodę na wycenę preparatów a 50tbl z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Tak, ale nie zamieniać preparatu.**



Pytanie 57. Czy Zamawiający w Pakiecie 40 poz.14 Wyrazi zgodę na wycenę preparatów a 60tbl z przeliczeniem ilości? Obecnie brak na rynku wymaganego opakowania x 50 tbl.

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 58. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 58 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet? Wdzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 59. Czy Zamawiający w Pakiecie 15 (SEVOFLURANE PŁYN 250 ML) dopuszcza preparaty wyposażone w różne systemy wlewowe ( zarówno QuickFill – adapter zamontowany na stałe na każdej butelce jak i Drager Fill – adapter nakręcany na butelkę ) w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne (innej niż szklana), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego ? Informujemy, że na rynku znajdują się obecnie co najmniej dwa produkty sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napełniania) parowników ( tj. Sevorane firmy Abbvie Polska Sp. z o.o. oraz Sevoflurane Baxter firmy Baxter Polska Sp. z o.o.) i obydwie gwarantują bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych. Jednocześnie przypominamy, że regulacje prawa o zamówieniach publicznych art 29 ust 2,3 z dnia 29.01.2004r zawierają wyraźne wskazanie jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców ( producentów). Zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia („SEVOFLURANE PŁYN 250 ML , OPAKOWANIE ZE SZCZELNYM I BEZPOŚREDNIM SYSTEMEM NAPEŁNIANIA PAROWNIKA TYPU QUICK-FILL MARK II - BEZ DODATKOWYCH ELEMENTÓW ŁĄCZĄCYCH BUTELKĘ Z PAROWNIKIEM - NA KAŻDEJ BUTELCE NA STAŁE ZAMONTOWANY ADAPTER ”) łamie tę zasadę wskazując wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie i jej produkt Sevorane. Ponadto pragniemy przypomnieć, że przedmiotem zamówienia jest produkt leczniczy a nie system napełniania. Dodatkowo wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów a w konsekwencji wyższe ceny oferowanych produktów. Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania preparatów od różnych producentów (Sevorane firmy Abbvie i Sevoflurane Baxter 250ml ), podkreślamy, że posiadają one identyczne wskazania i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Zamawiający informuje wykonawców, iż zgodnie z powyższymi wyjaśnieniami modyfikuje SIWZ wraz z załącznikami ustalając nowy termin składania i otwarcia ofert oraz wniesienia wadium jak następuje:

nowy termin składania ofert .....04.05.2017.....g. 10:00

nowy termin otwarcia ofert ..... 04.05.2017 g: 10:15  
nowy termin wniesienia wadium..... 04.05.2017 g: 10:00

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Ekonomicznych  
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA PODKARPACKIEGO  
im. Jana Pawła II w Krośnie

*mgr Piotr Czerwiński*

KIEROWNIK APTEKI  
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego  
im. Jana Pawła II w Krośnie

*Dominika Jasłowska-Marosz*  
mgr farmacji

Zastępca Dyrektora  
d/s Lecznictwa  
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego  
im. Jana Pawła II w Krośnie

*lek. Piotr Jurczak*

DZIAŁ ZAMÓWIEN  
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

*mgr inż. Joanna Mendocha*  
st. specjalista