Lidzbark Warmiński, 23.02.2022 r.

**P.T.**

**Wykonawcy**

Znak sprawy: **ZOZ.V.260/22/ZP/22**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę do apteki szpitalnej   
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Lidzbarku Warmińskim produktów leczniczych,   
wyrobów medycznych oraz środków dezynfekcyjnych

Zgodnie z art. 284 ust. 2 oraz art. 286 ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje wyjaśnienia do zapytań jakie wpłynęły do Zamawiającego oraz informuje o zmianie treści Załącznika nr 1 do SWZ.

**Pytanie 1**

Część nr. 45

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 45 wapna o gramaturze 5 kg ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** zaoferowanie w części nr. 45 wapna o gramaturze 5 kg,   
pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków Formularza cenowego.

**Pytanie 2**

Część nr. 34

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 34 gąbki żelatynowej o rozmiarze 7cmx5cmx1cm ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** w części nr. 34 gąbki żelatynowej o rozmiarze 7cmx5cmx1cm.

**Pytanie 3**

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

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża** zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, **nie wyraża** zgody na zamianę fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź**

**Zgodnie z zapisem rozdziału XII SWZ Opis sposobu przygotowania oferty**

***6.*** *„W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 1 do SWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania   
u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki”.*

**Pytanie 5**

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**

**Zgodnie z zapisem rozdziału XII SWZ. Opis sposobu przygotowania oferty**

***6.*** *„W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 1 do SWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania   
u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki”.*

**Pytanie 6**

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**

**Zgodnie z zapisem rozdziału XII SWZ Opis sposobu przygotowania ofert**

*5. W przypadku produktów leczniczych, których nie ma obecnie na rynku z różnych przyczyn,   
i nie jest możliwe zaoferowanie produktu równoważnego - w ofercie (formularzu cenowym) należy podać ostatnią znaną cenę produktu leczniczego i podać informację, że aktualnie brak produktu na rynku.*

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź**

**Zgodnie z zapisem rozdziału XII SWZ. Opis sposobu przygotowania oferty**

***6.*** *„W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 1 do SWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania   
u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki”.*

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza** wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pytanie 9**

Część nr 40 Poz. 2

W związku z wycofaniem opakowania 200 ml z pompką, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny opakowania 400 ml z pompką.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 40 Poz. 2 **wyraża zgodę** na opakowania po 400 ml z pompką .

**Pytanie 10**

Część nr 40 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o pojemności 350 ml z przeliczeniem, spełniający pozostałe zapisy SWZ ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** w Części nr 40 Poz. 6 preparat o pojemności 350 ml z przeliczeniem, spełniający pozostałe zapisy SWZ .

**Pytanie 11**

Część nr 44

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o pojemności 1 l z przeliczeniem, spełniający pozostałe zapisy SWZ ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 44 **dopuści** do oceny preparat o pojemności 1 l z przeliczeniem, spełniający pozostałe zapisy SWZ.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 25 poz. 17 i czy dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I.

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** do osobnego Zadania produkt z Zadania 25 poz. 17 .

Zamawiający **dopuści:**

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I.

**i**

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 41 poz 5 i czy dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe o wymiarach 17x23cm, substancja czynna: 0,45g chlorku didecylodimetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, spektrum działania B, F do 15 minut, chusteczki wykonane z poliestru, pakowane po 100szt. w tubie dozującej?

lub

Chusteczki bezalkoholowe o wymiarach 12x18cm, substancja czynna: 0,45g chlorku didecylodimetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, spektrum działania B, F do 15 minut, chusteczki wykonane z poliestru, pakowane po 150szt. w tubie dozującej?

lub

Chusteczki bezalkoholowe o wymiarach 12x18cm, substancja czynna: 0,45g chlorku didecylodimetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, spektrum działania B, F do 15 minut, chusteczki wykonane z poliestru, pakowane po 200szt. w tubie dozującej?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** do osobnego Zadania produkt z Zadania 41 poz 5

Zamawiający **dopuści**:

Chusteczki bezalkoholowe o wymiarach 17x23cm, substancja czynna: 0,45g chlorku didecylodimetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, spektrum działania B, F do 15 minut, chusteczki wykonane z poliestru, pakowane po 100szt. w tubie dozującej?

**i**

Chusteczki bezalkoholowe o wymiarach 12x18cm, substancja czynna: 0,45g chlorku didecylodimetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, spektrum działania B, F do 15 minut, chusteczki wykonane z poliestru, pakowane po 150szt. w tubie dozującej?

**i**

Chusteczki bezalkoholowe o wymiarach 12x18cm, substancja czynna: 0,45g chlorku didecylodimetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych placówkach użyteczności publicznej, spektrum działania B, F do 15 minut, chusteczki wykonane z poliestru, pakowane po 200szt. w tubie dozującej?

**Sposób przeliczenia zgodnie z rozdziałem XII SWZ. Opis sposobu przygotowania oferty**

***6.*** *„W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 1 do SWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania   
u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki”.*

**Pytanie 14**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 5 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

 (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustępu 5 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% kwoty brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności.

**Odpowiedź**Zamawiający **nie wyraża** zgody. Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 15**

Część 45

Z uwagi na to, iż niektóre parametry i właściwości medycznego wapna sodowanego do aparatów do znieczuleń mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchość 95%, zawartość wilgoci wody 12-19%, absorpcja CO2 19%, współczynnik pochłaniania w przybliżeniu 140l/kg, łączna zawartość metali alkaicznych do 4%?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga** wapna sodowanego z ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę z białej na fioletową), postaci granulek, o parametrach: kruchości 95% +/- 2, współczynnikiem pochłaniania min 130 l CO2/kg, łączna zawartość metali alkaicznych mniej niż 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

W tym zakresie Zamawiający wprowadza odpowiedni zapis do Formularza cenowego.

**Pytanie 16**

Część 45

Czy Zamawiający wymaga medyczne wapno sodowane do użycia z anestetykami takimi jak: Izofluran, Desfluran, Sewofluran, podtlenek azotu, Halotan, Enfluran, z informacją potwierdzoną w instrukcji użycia?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga** medyczne wapno sodowane do użycia z anestetykami takimi jak: Sewofluran, podtlenek azotu , z informacją potwierdzoną w instrukcji użycia.

W tym zakresie Zamawiający wprowadza odpowiedni zapis do Formularza cenowego.

**Pytanie 17**Pakiet 42   
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego szybszym czasie działania i szerokim spektrum bójczym wobec: B (w tym MRSA i VRE),F,Tbc,V (HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Noro, Adeno) w czasie do 30 sekund, wirus Polio w czasie 2 minut.. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca i żrąca, w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. Jest preparatem przyjaznym dla środowiska i personelu który go używa.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 42 **nie dopuści** do oceny alkoholowego preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego szybszym czasie działania i szerokim spektrum bójczym wobec: B (w tym MRSA i VRE),F,Tbc,V (HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Noro, Adeno) w czasie do 30 sekund, wirus Polio w czasie 2 minut.

**Pytanie 18**

Cześć nr 24 pozycja 78

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

**Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik** ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […].

**Lek Kaldyum nie zawiera laktozy**, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 24 pozycja 78 **wyraża zgodę** na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z SWZ.

**Pytanie 19**

Część 45

W związku z tym, że na ryku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze, Co2 niedopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NAOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulkach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3% pakowane w opakowanie 4,5kg kanister 5L.?

**Odpowiedź**Zamawiający **wymaga** wapna sodowanego o łącznej zawartość metali alkaicznych mniej niż 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów), przy spełnieniu pozostałych parametrów formularza cenowego.

**Pytanie 20**

Część 45

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 45 **dopuszcza, nie** **wymaga** aby wapno było dopuszczone przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta.

**Pytanie 21**

Dotyczy SWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zmniejszenie kar umownych wynikających z §7 ust. 1 tiret 1 i 2 do 0,5%?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 22**

PAKIET 42 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne , nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) ,TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia o adeno – 2 minuty, polyoma SV 40 – 15 minut, polio 30 minut. Oferowany preparat posiada pozytywna opinie IMiDz. Wyrób medyczny, opakowanie 1L.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 42 Poz. 1 **nie dopuści** do oceny gotowego do użycia, alkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, który wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne , nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) ,TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia oadeno – 2 minuty, polyoma SV 40 – 15 minut, polio 30 minut.

**Pytanie 23**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 15 **dopuszcza**, **nie wymaga** aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu .

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 – testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie nr 15 – testy ureazowe **– nie wymaga** , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu

**Pytanie 25**

Czy w Części 24 poz. 51 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 24 poz.51 **nie dopuści** do oceny produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps- zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL, który jest t konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek.

**Pytanie 26**

Czy w Części 24 poz. 51 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 24 poz.51 **nie dopuści** do oceny produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.

**Pytanie 27**

Czy w Części 24 poz. 87 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 24 poz. 87 **nie dopuści** do oceny produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce.

**Pytanie 28**

Zamawiający określa w Części 13 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź**

Dnia 21.02.2022 r. zamawiajacy poprawił zapisy w załączniku nr 1 do SWZ Formularzu cenowym w zakresie części 13.

Zamawiający w Części 13 dopuści paski do glukometru pod warunkiem spełnienia wymogów formularza cenowego.

**Pytanie 29**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Części 13 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, temperatura przechowywania pasków 2-32⁰C, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 13 dopuści paski do glukometru pod warunkiem spełnienia wymogów formularza cenowego.

**Pytanie 30**

dotyczy część 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie alkoholu gotowego do użycia odpowiedniego do szybkiej dezynfekcji powierzchni odpornych na alkohol. Substancje aktywne: Propan-1-ol 450 mg/g; propan-2-ol 250 mg/g; etanol 47 mg/g. Preparat nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Spektrum działania: bakteriobójczo EN 13727 – 15 sekund; prątkobójczo EN 14348 – 30 sekund; grzybobójczo EN 13624 – 5 minut; wirusobójczo wobec wirusów otoczkowych ( łącznie z HBV, HIV, HCV) – 30 sekund; Adenowirus EN 14476 – 30 sekund; Polyomawirus – 10 minut; Noro EN 14476 – 1 minuta.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 42 **nie wyraża zgody** na zaoferowanie preparatu na bazie alkoholu gotowego do użycia odpowiedniego do szybkiej dezynfekcji powierzchni odpornych na alkohol. Substancje aktywne: Propan-1-ol 450 mg/g; propan-2-ol 250 mg/g; etanol 47 mg/g. Preparat nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Spektrum działania: bakteriobójczo EN 13727 – 15 sekund; prątkobójczo EN 14348 – 30 sekund; grzybobójczo EN 13624 – 5 minut; wirusobójczo wobec wirusów otoczkowych ( łącznie z HBV, HIV, HCV) – 30 sekund; Adenowirus EN 14476 – 30 sekund; Polyomawirus – 10 minut; Noro EN 14476 – 1 minuta.

**Pytanie nr 31**

dotyczy część 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę spryskiwacza jako oddzielnej pozycji asortymentowej ze względu na różną stawkę podatku VAT spryskiwacza i preparatu?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 42 **wyraża zgodę** na wycenę spryskiwacza jako oddzielnej pozycji asortymentowej ze względu na różną stawkę podatku VAT spryskiwacza i preparatu

**Pytanie nr 32**

**dotyczy Zapisów SWZ – część 42**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot (wyrób medyczny) zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, 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**

Zamawiający **potwierdza**, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu jeśli posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie na wytwarzanie produktów stanowiących przedmiot zamówienia **lub oświadczy**, że **prowadzona działalność nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej**

**Kierownik Zamawiającego**

**Agnieszka Lasowa**