Lidzbark Warmiński 13.02.2018 r.

 **P.T.**

###  Wykonawcy

### Znak sprawy: ZOZ.V-270-07/ZP/18

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

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 Ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje wyjaśnienia do zapytań jakie wpłynęły do Zamawiającego oraz informuje o zmianie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 1**

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 28 nr poz. 26, 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g) w pozycji 26 oraz o pojemności 11ml (13g) w pozycji 27?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g) w pozycji 26 oraz o pojemności 11ml (13g) w pozycji 27.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 14 dopuści Paracetamol w opakowaniu Ecoflac z dwoma portami tej samej wielkości, nie zawierającego glukozy, jako substancji pomocniczej ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** Paracetamol w opakowaniu Ecoflac z dwoma portami tej samej wielkości, nie zawierającego glukozy, jako substancji pomocniczej .

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 6.1 z 2% wartości brutto niedostarczonego towaru (w obu miejscach w par. 6.1) do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie zmieni** wartości kary umownej wskazanej w par. 6.1 z 2% wartości brutto niedostarczonego towaru (w obu miejscach w par. 6.1) do wartości max. 0,2%.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 3 poz nr 2 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie z części 3 poz nr 2 Nadroparin 2850 jm/0,3 ml.

**Pytanie 5**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych
w części 3 poz nr 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 92 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 6 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100
(w ilości 6 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 60 szt)

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zamianę 92 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f
a 5ml (w ilości 6 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości
6 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 60 szt)

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 20 poz. 10 i dopuści: Gazik jałowy
z wysokogatunkowej włókniny 70g/m2 wiskozowo-poliestrowo-celulozowej, nasączony 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika: 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12 cm? Lub Gazik jałowy z wysokogatunkowej włókniny 70g/m2 wiskozowo-poliestrowo-celulozowej, nasączony 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika: 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5 cm?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** do osobnej Części produkt z Części 20 poz. 10.

Zamawiający **dopuści:** Gazik jałowy z wysokogatunkowej włókniny 70g/m2
wiskozowo-poliestrowo-celulozowej, nasączony 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika: 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5 cm.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 44 poz. 5 i dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amonowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania:
B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A,B,C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut, wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba? Lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amonowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydówi fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie
1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A,B,C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut, wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk
w opakowaniu typu tuba.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wydzieli** do osobnej Części produkt z Części 44 poz. 5

Zamawiający **dopuści** Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amonowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty,
F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A,B,C, Vaccinia, Rota w czasie
1 minuty, Noro w czasie 30 minut, wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 7 pozycji 2,3 ?

Wyłączenie pozycji 2 oraz 3 (Amoxycylina + kw.klawulanowy 1 fiol.) z pakietu nr 7 na odrębny pakiet spowoduje uzyskanie dla szpitala bardziej korzystnej ekonomicznie ceny. A ta właśnie postać antybiotyku jest najczęściej stosowana w szpitalu.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wyłączenie z pakietu nr 7 pozycji 2,3.

**Pytanie 9**

Część 18

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem
i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem, bez kleju ?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wymaga,** aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej

zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem

specjalnym ogranicznikiem, bez kleju .

**Pytanie 10**

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

**Odpowiedź**

Zgodnie z § 9, ust. 2 projektu umowy.

**Pytanie 11**

dot. Pakietu 27 poz. 69

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety prosimy
o dopuszczenie produktu HepaDr., równoważnego pod względem składu substancji czynnych (asparaginian ornityny i cholina), statusu rejestracyjnego i postaci.

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuszcza** produkt HepaDr., równoważny pod względem składu substancji czynnych (asparaginian ornityny i cholina), statusu rejestracyjnego i postaci.

**Pytanie 12**

dot. Pakietu 27 poz. 52

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuszcza** preparat ProbiodDr z uwagi na inny status rejestracyjny i brak jednoznacznych wskazań do stosowania przy nawracającym rzekomobłoniastym zapaleniu okrężnicy.

Zgodnie z zamieszczoną informacją pod częścią 27 preparaty równoważne to leki z tą samą substancją leczniczą, takimi samymi wskazaniami leczniczymi w charakterystyce produktu leczniczego.

**Pytanie 13**

dot.Pakietu 27 poz. 52

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu
6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuszcza** preparatu z uwagi na inny status rejestracyjny, brak jednoznacznych wskazań do stosowania przy nawracającym rzekomobłoniastym zapaleniu okrężnicy.

Zgodnie z zamieszczoną informacją pod częścią 27 preparaty równoważne to leki z tą samą substancją leczniczą, takimi samymi wskazaniami leczniczymi w charakterystyce produktu leczniczego.

**Pytanie 14**

dot. Pakietu 27 poz. 81

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce (250 mg).

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuszcza** preparatu z uwagi na inny status rejestracyjny, brak jednoznacznych wskazań do leczenia ostrych biegunek infekcyjnych.

Zgodnie z zamieszczoną informacją pod częścią 27 preparaty równoważne to leki z tą samą substancją leczniczą, takimi samymi wskazaniami leczniczymi w charakterystyce produktu leczniczego.

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 (Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML
i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 (Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML
i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML) **wyraża zgodę** na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać powyżej 12 godzin.

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 (Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML
i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 (Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML
i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML) **dopuszcza** wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną.

**Pytanie 17**

Czy w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 ( Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga** w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 ( Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML
i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML) leku w postaci budezonidu zmikronizowanego, **jednocześnie wprowadza odpowiedni zapis do SIWZ (zał. nr 1, Część 31, poz. 2,3).**

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 (Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML
i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wymaga** w pakiecie Nr 31 poz. 2 i 3 (Budesonide 0,001G/2ML=0,5MG/1ML
i 0,05MG/2ML=0,25 MG/1ML), aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum)
i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek.

**Pytanie 19**

dot. pakietu 26 pozycja 22

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 ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** produktu Citra-LockTM.

Zamawiający wymaga leku, który zgodnie z CHPL ma zastosowanie: leczenie zakrzepowego zapalenia żył głębokich, zatoru tętnicy płucnej, niestabilnej dławicy piersiowej, ostrych obwodowych zatorów tętniczych.

**Pytanie20**

pakiet 26 pozycja 22

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

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie dopuści** produktu o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie
z przeliczeniem zamawianej ilości, ponieważ dotyczy leku Citra-LockTM .

**Kierownik Zamawiającego**

 **Agnieszka Lasowa**