

SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Świnoujście, 26/10/2017 r.

Znak sprawy: **ZP/12/2017**

**Szpital Miejski im. Jana Garduły
w Świnoujściu sp. z o.o.
ul. Mieszka I 7
72 – 600 Świnoujście**
(zampub@szpital-swinoujscie.pl)

DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PRZETRAGOWEGO PN.: Dostawa leków, wyrobów medycznych i art. spożywczych dla spółki Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

W związku z zapytaniem Wykonawcy w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) odpowiada na następujące pytania:

Pytanie 1:

poz. 248 z pakietu 1: Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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 podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 2:

poz. 248 z pakietu 1: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 80 i 81 (Budesonidum zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5 mg/1ml x 20 poj a 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 80 i 81 (Budesonidum zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5 mg/1ml x 20 poj a 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 80 i 81 (Budesonidum zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5 mg/1ml x 20 poj a 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 6:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 80 i 81 (Budesonidum zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5 mg/1ml x 20 poj a 2 ml) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 80 i 81 (Budesonidum zaw. do inh. z nebuliz. 0,25 i 0,5 mg/1ml x 20 poj a 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8:

poz. 585 z pakietu 1: Czy Zamawiający dopuści produkt **Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml)** stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3 ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu - plastikowy film, brak części podczas otwierania opakowania (sterylna pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 9:

poz. 248 z pakietu 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 248 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10:

Czy w pozycji nr 485 zamawiający dopuszcza wycenę produktu:

NUTRICIA STANDARD TEAT 1karton (48 szt.) od 0 - 1 karton (48 szt)

Smoczki pakowane są oraz wyceniane są w opakowaniu zbiorczym i nie ma możliwości wycenić 30 sztuk produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 11:

Czy w pozycji nr 551 zamawiający dopuszcza wycenę produktu: BEBILON ProExpert AR 400 G od 0. (MLEKA MODYFIKOWANE)

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 12:

Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie 11 pozostawić do wyceny 5 sztuk produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 13:

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką camliance [X], stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

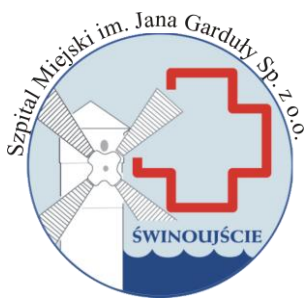
Odpowiedź:

Elżbieta Symonowicz, Alicja Grocholewska, Tadeusz Koralewski.

Pytanie 14:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 302 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., przeznaczonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego najlepiej przebadany pod względem



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana pacjentom doustnie w formie zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 15:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 304 w przedmiotowym postępowaniu:

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele i mającego taki sam status rejestracyjny zamiennika nazwie LactoDr. krople, przeznaczonego do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego w składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kroplę, konfekcjonowanego w opakowaniach takiej samej objętości. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 396 w przedmiotowym postępowaniu:

Ze względu na brak występowania preparatów o składzie podanym przez Zamawiającego w SIWZ, prosimy o dopuszczenie preparatu zawierającego 100 mg asparagianu ornityny i 35 mg choliny, w postaci tabletek powlekanych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 17:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 477.1 i 477.2 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie EnteroDr, występującego w tej samej postaci, również zawierającego w składzie takie samo stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* (250 mg) konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań..

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/12/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycjach 302 oraz 303 dotyczących „LACTOBACILLUS RHAMNOSUS FORTE PROSZEK DO PRZYGOT. ZAW. DOUST. X 10 FIOL./LACTOBACILLUS RHAMNOSUS GG 3 MILIARDY X 30 KAPS. NP: DICOFLOR 30 X 30 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?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/12/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycjach 477,1 oraz 477,2 dotyczących „SACCHAROMYCES BOULARDII 250 MG X 20 KAPS*/SACCHAROMYCES BOULARDII 250 MG X 10 KAPS*” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/12/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycji 496 dotyczącej „SUDOCREM 250 G” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie w zadaniu 1 poz. 80, 81 Budesonid był w postaci ampulek

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 22:

Czy zamawiający wymaga w zadaniu 1 poz. 80, 81, aby budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampulki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampulkę wytwarzaną w systemie BFS.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 poz. 328 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego, oraz aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 poz. 328 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający wymaga aby preparat w pakiecie nr 3 poz. 15, posiadał rejestrację w profilaktyce inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka po allogenicznym przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych oraz by mógł być stosowany u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką niewydolnością nerek, nie poddawanych hemodializie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 15 (Voriconazole) wymaga zaopiechania gotowego bezigłowego zestawu do infuzji Voriconazolu, nie wymagającego stosowania igły do rekonstrukcji, zarejestrowanego w CHPL, czyli Voriconazole 200mg proszek + rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji (50 ml z 0,9% roztworem chlorku sodu w wodzie do wstrzykiwań) + sterylny łącznik oraz sterylna strzykawka jednorazowa. Zastosowanie tej postaci leku (NF) zdecydowanie ułatwia podanie produktu i minimalizuje ryzyko strat leku. Dzięki gotowemu rozpuszczalnikowi za każdym razem otrzymuje się odpowiednie stężenie leku, wykluczając możliwość pomyłki i zastosowania nieodpowiedniej ilości lub stężenia rozpuszczalnika, albo rozpuszczalnika niekompatybilnego do substancji czynnej. Ponadto bezigłowy zestaw do infuzji ma wpływ na bezpieczeństwo personelu- eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniża ryzyko zakażeń.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pytanie 27:

Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 12

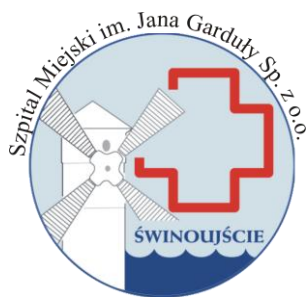
Zwracam się z prośbą o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający dopuści preparat LEVOFLOXACINUM 500MG/100ML w opakowaniu x 5 worków, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 28:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 109 i 110 wymaga, aby zaopiechany biofuroksym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji zgodnie z chpl produktu?



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 29:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 109, 110 i 107 wymaga aby biofuroksymy pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 104 i 105 CEFTAZIDIMUM INJ. 1G 10 FIOL. I CEFTAZIDIMUM INJ. 2G 10 BUT. dopuszcza zaproponowanie leku Biotum 1g i Biotum 2g x 1 fiołka?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 31:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 104 i 105 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 32:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 83 dopuszcza zaproponowanie leku Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33:

Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 1 pozycja 352 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 34:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 352 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 35:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 332 wymaga, aby Metamizol inj 0,5 g / ml – 5 ml x 5 miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 36:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 120 i 121 wymaga aby cipronexy pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pytanie 37:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 331 wymaga, aby METAMIZOLUM NATRICUM 0,5G/1ML 2ML X 5 AMP. miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 38:

Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. VIII pkt. 4 lit. C 1

Ponieważ przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 9 są wyroby medyczne, prosimy o potwierdzenie, iż dla spełnienia wymogu rozdz. VIII pkt. 4 lit. C 1 SIWZ wystarczającym będzie dołączenie do oferty oświadczenia, iż zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z przepisami **Ustawy o wyrobach medycznych** z dnia 20.05.2010r (Dz.U. z 2015r, poz.876 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39:

Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. VII pkt. 1.2

Zamawiający w pakiecie 9 wymaga zaoferowania wyrobów medycznych. W związku z tym, w celu spełnienia warunków udziału w postępowaniu dotyczących zdolności technicznej i zawodowej prosimy o potwierdzenie, iż wystarczającym będzie przedłożenie co najmniej jednej głównej dostawy, której przedmiotem zamówienia była dostawa wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40:

Dotyczy § 1 ust. 2 lit. a) wzoru umowy

Prosimy o określenie terminu dostawy na min. 5 dni roboczych. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to : odbiór przesyłki z magazynów, rozpakowanie i wysyłka do klienta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41:

Dotyczy § 1 ust. 2 lit. b) wzoru umowy Prosimy o wydłużenie terminu dostawy "na CITO" z do 12 godz na 48 godz. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to: odbiór przesyłki z magazynów i wysyłka. Nieuzasadnionym byłoby obciążać Wykonawcę wysokimi karami w przypadku np gdy zamówienie wpłynie w piątek późnym popołudniem lub np jeśli ze względu na tzw "siły wyższe" wystąpi brak prądu czy też awaria samochodu i niemożliwe będzie utrzymanie wymaganego (tak krótkiego) terminu dostaw.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42:

Dotyczy § 5 ust.1 a, b wzoru umowy

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację w/w paragrafu w/w umowy na:

- a) niewywiązania się przez Dostawcę z terminów realizacji **trzykrotnych, kolejnych** zamówień, lub doręczenia produktów wolnych od wad
- b) dostarczenia towaru złej jakości, nieodpowiadającej warunkom umowy, **po uprzednim pisemnym wezwaniu Dostawcy do należytego wykonania zobowiązania.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43:

Dotyczy § 7 ust.1 b wzoru umowy

Nawiązując do projektu umowy stanowiącej element SIWZ zwracamy się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmiany w wielkości kar umownych, tak aby kary umowne naliczane Dostawcy przez Szpital za niedostarczenie dostawy odpowiadały odsetkom za zwłokę w płatności za dostawy naliczane Szpitalowi.

Wprowadzenie rozróżnienia pomiędzy karami umownymi, które zobowiązany jest płacić Wykonawca w razie zwłoki w dostawie towarów, a odsetkami w przypadku zwłoki Szpitala w płatności za zrealizowane dostawy, w sposób nieuzasadniony narusza fundamentalną zasadę prawa cywilnego – równości stron stosunku cywilnoprawnego.

Mając na uwadze powyższe przepisy proponujemy zrównanie odsetek za zwłokę, które zobowiązany jest płacić Szpital w przypadku zwłoki w płatności za dostawy lub zrównanie kar umownych naliczanych Dostawcy do poziomu odsetek ustawowych tj. do wysokości 0,1%.

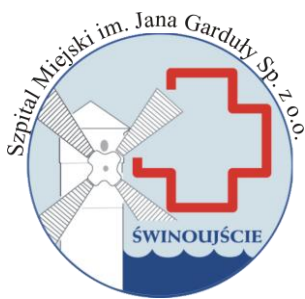
Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44:

Dotyczy § 7 ust.1 c wzoru umowy

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 5% wartości brutto umowy w przypadku wypowiedzenia/odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy.



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Naszym zdaniem, kary umowne winny być naliczane od wartości niezrealizowanej umowy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego świadczenia (czyli umowy).

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 45:

Prosimy o dopisanie do §2 ust.5 warunku o treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone

w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46:

Do treści §7 ust.1 pkt b) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47:

Do §7 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 4% wartości brutto niedostarczonej części dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 48:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu § 8 ust.2 pkt d) i pkt h) projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49:

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Nie występują ww przesłanki..

Pytanie 50:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- polecenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać

z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz.51, 235,238,239 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową. Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż opróżnionych butelek i mają mniejszą kubaturę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1, pozycji 326, 327 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, 250ml, ponieważ:

Mannitol 15 % i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku

Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej

Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki

Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 poz. 1,2,3,5,6,7,9,10,11,12,13,20,21 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worek może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 poz. 18,19 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml / 1000ml w opakowaniu worków Viaflo?

Uzasadnienie:

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolmarności. Elektrolity wchodzące w skład Plasmalyte są tak dobrane, aby odpowiadały składowi osocza.

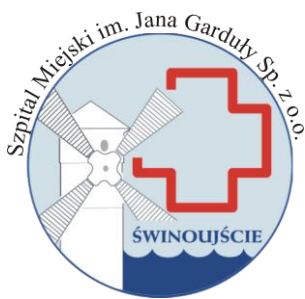
Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte posiada w składzie elektrolitowym (w mmol/l): Cl 98, Na 140, K 5.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55:

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonoego postępowania, czy podtrzymują Państwo wymóg aby do postępowania dopuszczone zostały tylko **w pakiecie 11 w poz. 1 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych? Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 56:

Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu w **PAKIECIE NR 11 W POZYCJI 1** do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA nie OEM zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57:

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym w/w postępowaniu w **PAKIECIE NR 11 W POZYCJI 1**, takie wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzecz, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58:

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami w SIWZ w/w postępowaniu w **PAKIECIE NR 11 W POZYCJI 1**, aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 4 – powyżej 39 °C, dotyczy zapisu odnoszącego się do temperatury przechowywania pasków a nie temperatury użycia pasków testowych i miały możliwość dzięki funkcji w glukometrze podawać wartości glikemii w mg/dl lub mmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 59:

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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60:

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

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) - tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek – twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powł. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 509 dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozł.d/wst,5f?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 63:

Czy zamawiający wymaga aby w Pakiecie 1 poz. 323 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 64:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 271/1 dopuszcza wycenę preparatu Uman Big 180j.m./ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 65:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 294 dopuszcza wycenę preparatu Potazek, dawka 610 mg, ale 315 mgK+?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 66:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 503 dopuszcza wycenę preparatu o gramaturze 400 g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 67:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 97 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 68:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 207dopuszcza wycenę preparatu w dawce 20mg/ml ampulka a 5 ml?

Odpowiedź:

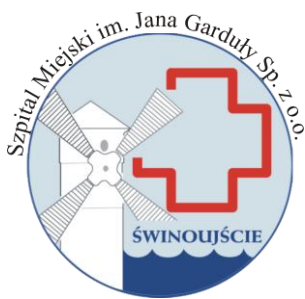
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 69:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 242/2 dopuszcza wycenę preparatu o pojemności ampulki 5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Pytanie 70:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 259/2 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego pojedynczo?

Odpowiedź:

Pytanie nie dotyczy pozycji w pakiecie.

Pytanie 71:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 319 dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelki pakowany zbiorczo a 10szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 72:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 328 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 73:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 378 dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 74:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 396 dopuszcza wycenę preparatu w dawce 100mg l-asparginianu L-ornityny i 35 mg choliny?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 75:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 399 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 76:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 406/2 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 szt, ze względu na brak produkcji preparatu pakowanego a 12 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 77:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 406/2 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 szt, ze względu na brak produkcji preparatu pakowanego a 12 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 78:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 421 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 79:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 546, 547 dopuszcza wycenę preparatu o gramaturze 400 g ze względu na zakończoną produkcję opakowań 425? W przypadku zgody proszę o podanie ilości opakowań do wyceny.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 80:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 543 dopuszcza wycenę preparatu Xylogel 0.1 %, (1 mg/g), żel do nosa, 10 g, butel. z doz.?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 81:

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 16 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 82:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 7 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 84:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 80 i 81 dopuszcza preparat w postaci ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 85:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 404 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 86:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 87:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 1 pozycji: 120, 212, 218, 219, 270, 350, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 88:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 1 pozycja 270 produktu leczniczego konfekcjonowanego w fiolkach a 20ml? Wymagany produkt w fiolce a' 120ml nie występuje na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 89:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 364 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% Kabi 10 ml x 50 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 90:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 365 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% Kabi 5 ml x 20 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

Pytanie 91:

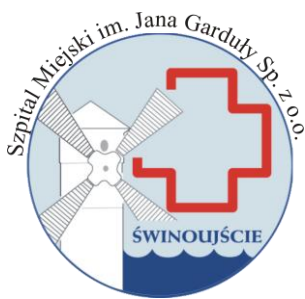
Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja: 293, 364, 365 wymaga zaoferowania ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 92:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 1 pozycji: 293, 364, 365, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

REGON 812046670
NIP 855-158-34-67
NORDEA BANK POLSKA S.A.
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345
fax 91-321-41-74

e-mail: zampub@szpital-swinoujscie.pl
tel.: 91-32-67-365
www.szpital-swinoujscie.pl

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 93:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 14 produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampulkach zawierającego emulsję MCT/LCT, który posiada w charakterystyce produktu leczniczego zapis o możliwości stosowania u dzieci od 1 miesiąca życia ponadto zastosowanie emulsji tłuszczowej MCT/LCT zmniejsza uczucie bólu w trakcie podawania pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 94:

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol (pakiet 3 pozycja 14) znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 95:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 3 pozycji: 14, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 96:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 398 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 5 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.

Pytanie 97:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków hemostatycznych najnowszej generacji (na bazie nieutlenionej celulozy) służący do tamowania krwawień od lekkich do ciężkich tętniczych i żylnych, wchłaniający krew do 3500% swojego ciężaru, całkowicie biowchłaniający do 7 dni, niewywierający ucisku na sąsiednie tkanki, stosowany bez ucisku, namaczania, nie przywierający do narzędzi i rękawic, idealny do zastosowania w zabiegach laparoskopowych przechodzący przez port o wielkości 5 mm?

Wyrób medyczny III klasa.

Proponowany rozmiar to :

- 10 x 10 x 0,05 cm
- 7,5 x 5 x 0,05 cm
- 5 x 5 x 0,05 cm

Jeśli zamawiający wyrazi zgodę proszę o wskazanie ilości i rozmiarów jakie Zamawiający potrzebuje.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 98:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie 3 dostaw na łączną kwotę 13000 zł brutto, ponieważ nasz produkt jest od niedawna na polskim rynku i jesteśmy w trakcie realizacji zamówień?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Prezes Zarządu

Szpitala Miejskiego im. Jan Garduły
w Świnoujściu sp. z o.o.

oryginał podpisu w dokumentacji postępowania
Dorota KONKOLEWSKA