



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

Kołobrzeg, dnia 14.05.2019 r.

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę leków do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Do dnia 14.05.2019 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Czy Zamawiający w par. 2.5 doda zastrzeżenie, że termin 12-miesięczny, który zgodnie z treścią SIWZ musi zostać zachowany jednocześnie z terminem 50% maksymalnego okresu ma zastosowanie tylko wówczas, gdy termin ważności produktów jest równy lub dłuższy 24 miesiącom? Obecne warunki mogą być niemożliwe łącznie do spełnienia, bo jeśli fabryczny termin przydatności jest krótszy, niż 24 miesiące, nigdy nie da się dostarczyć produktów „o terminie ważności nie krótszym niż 50% terminu przydatności do użycia i nie krótszym niż 12 miesięcy od daty wydania towaru Zamawiającemu”.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.3? Zakłada się, że dostawy będą realizowane zgodnie z umową, zatem ich wcześniejsze awizowanie – zwłaszcza przy tak krótkich czasach dostawy, które w praktyce spowodują pokrywanie się daty zamówienia i daty potwierdzenia zamówienia – nie są zdaniem Wykonawcy niezbędne i nie służą realizacji żadnych uzasadnionych celów gospodarczych Zamawiającego. Przy terminie dostawy 3 dni lub 24 godziny awizowanie dostawy ‘nie później niż 1 dzień przed dostawą’ nie wydaje się niezbędne dla prawidłowej realizacji umowy.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? złożenie zamówienia natychmiast uruchamia procedurę zwolnienia produktów z magazynu oraz wydruku faktury (tym bardziej, że leki mogą być dostarczone wcześniej, nie po 3 dniach). Zmiana terminu dostawy w toku realizacji zamówienia powoduje, że leki będą musiały zostać przechowane do nowego terminu dostawy, co wiąże się z dodatkowymi problemami logistycznymi oraz znacznymi kosztami. Grozi to Wykonawcy rażącą stratą.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

4. Czy Zamawiający w par. 4.3 i 4.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

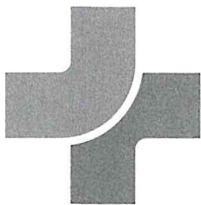
**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

5. Wykonawca wnosi o wykreślenie w par. 5.3 zapisu o zachowaniu rabatu przetargowego dla cen urzędowych, albowiem grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Oferowany rabat może nie być możliwy do utrzymania w przypadku obniżenia cen urzędowych i automatyczne udzielenie rabatu grozi dostawami po rażąco niskiej cenie.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.1 z 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

7. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.2 z 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

8. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.5 z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

9. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej wskazanej w par. 7.2.6 z 30% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

10. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.1.4? Polskie prawo nie definiuje i nie zna czynności „zajęcia majątku”. Prowadzenie egzekucji lub zabezpieczenia przeciwko Wykonawcy poprzez np. zajęcie ruchomości Wykonawcy nie jest przeszkodą w realizacji niniejszej umowy. Jest to normalne zdarzenie gospodarcze, nierzutujące co do zasady na relacje biznesowe z kontrahentami.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

11. Czy Zamawiający poprawi w pakiecie nr 40 poz. 4 dawkę leku Enoxaparinum natrium na **120mg/0,8ml** gdyż tylko taka zarejestrowana jest na rynku polskim ?

**Odp.: Tak, Zamawiający poprawia w pakiecie nr 40 poz. 4 dawkę leku Enoxaparinum natrium na 120mg/0,8ml.**

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 116 poz. 4,5,6 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Ramiprilum (pakiet nr 116 poz. 4,5,6) w opakowaniu zawierającym 28 tabletek wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań ? Czy liczbę należy podać do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 215 poz. 1 leku Levofloxacinum w opakowaniu zawierającym 1 flakon wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 215 poz. 1 leku Levofloxacinum w opakowaniu zawierającym 1 flakon wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań.**

15. Wzór umowy § 3 ust. 2.

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 286 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito”, oraz zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego są wskazane w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów leczonych lekami przeciwpsychotycznymi, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 2. nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 286.

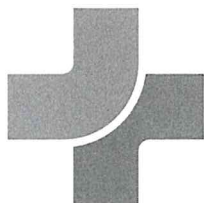
**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

16. Wzór umowy § 2 ust. 5.

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego istnieje możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż określony w § 2 ust. 5. Wzoru umowy?



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

17. 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?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

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

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

19. Czy Zamawiający w pakiecie nr 84 (sevoflurane) w trosce o życie i zdrowie pacjentów oraz personelu medycznego, dopuści produkt Sojourn, Firmy Piramal Healthcare, który nie zawiera wody (ze względu na szklaną butelkę, woda jest nie potrzebna do zachowania stabilności), posiada bezpieczny system napełniania (butelka z adapterem, który stanowi szczelny, bezpieczny system napełniania), oraz daje możliwość oceny wzrokowej dla zachowania najwyższej jakości produktu, z certyfikatami FDA, MHRA, produkcji USA?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

20. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 6 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

21. W celu zachowania uczciwej konkurencji i dopuszczenia do przetargu szerszego grona Wykonawców, czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 29 pozycje 8-9 Dexametasonum sodium phosphate i utworzenie nowego zadania?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

22. Dotyczy Zadania nr 249

Czy Zamawiający dopuści igły do pena BD Micro – Fine Plus, 0,30 mm (30G)- 8mm, 1 opakowanie 100szt?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

23. Dotyczy Formularza Cenowego

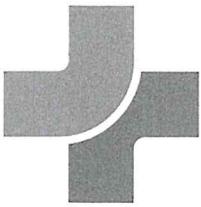
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odp.: Zamawiający wymaga podania cen wyrobów z dokładnością 2 miejsc po przecinku.**

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

25. Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o składanie zamówień w trybie pilnym w dni robocze.

**Odp.: Apteka Szpitalna Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu robi zamówienia tylko w dni robocze.**

26. Dotyczy § 7 ust. 2 pkt. 1 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację ww. ustępu: „w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy...(…)”.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

27. Dotyczy § 7 ust. 2 pkt. 2 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację ww. ustępu: „w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy...(…)”.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

28. Dotyczy § 7 ust. 2 pkt. 6 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację ww. ustępu: „w wysokości 10% wartości wartości brutto niezrealizowanej dostawy pilnej”.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

29. Dotyczy § 7 ust. 2 pkt. 7 oraz § 2 ust. 1 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczania kart charakterystyki przy każdej dostawie, gdyż oferujemy wyroby medyczne. W przypadku wyrobów klasy I i IIa instrukcja używania nie jest konieczna lub może zostać skrócona, jeśli wyrób można stosować bezpiecznie i zgodnie z przewidzianym przez producenta zastosowaniem bez takiej instrukcji używania.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

30. Do treści §2 ust.5 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie po zdaniu pierwszym w §2 ust.5 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

31. Do §2 ust.5 zdanie drugie wzoru umowy prosimy o dopisanie warunku: "Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu w terminie 7 dni od dnia dostawy".

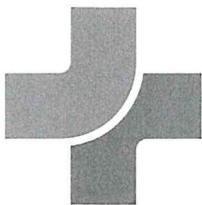
**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

32. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów §2 ust.9 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

33. Do treści §2 ust.17 zdanie pierwsze wzoru umowy prosimy o dodanie sentencji wynikającej z art. 552 kodeksu cywilnego: "..., z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.2 pkt 1) i 2) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

35. Do §7 ust.2 pkt 5) wzoru umowy. Jak Zamawiający uzasadnia postanowienie mówiące o obniżeniu cen leku o 10% skoro dostarczany lek będzie towarem pełnowartościowym i przydatnym do użycia w rozumieniu przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy niezgodnie z § 2 ust. 5 cena dostarczonego przedmiotu umowy będzie obniżona o 10%**

36. Wnosimy o wykreślenie z przyszłej umowy zapisu §7 ust.2 pkt 5) ponieważ karanie za dostarczenie pełnowartościowych produktów nie znajduje uzasadnienia w żadnych przepisach prawa.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

37. Do §7 ust.2 pkt 6) wzoru umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary umownej do wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy na "Pilne".

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

38. Prosimy o dopisanie do §9 ust.2 zdanie pierwsze wzoru umowy następującej treści: "(....) pod warunkiem, że zwracane leki będą miały udokumentowany sposób prawidłowego przechowywania umożliwiający ich redystrybucję, zgodnie z przepisami Prawa Farmaceutycznego".

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

39. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 §10 ust.2 pkt 4 wzoru umowy)?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

40. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

41. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

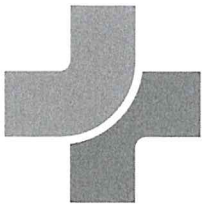
42. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 5 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci kapsulek twardej?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

43. Zadaniu 5 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 szt. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

44. Zadaniu 5 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych, niewymagającego przechowywania w lodówce?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

45. Zadaniu 5 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, który wymaga podawania nie częściej niż dwa razy na dobę?

**Odp. Zgodnie z SIWZ. Podawanie leków zależy od zaleceń lekarza.**

46. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2 pkt. 1), 2), 3), 4), 6), 7):

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

47. Zamawiający uprawniony jest do naliczenia i wyegzekwowania od Wykonawcy następujących kar umownych:

- 1) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy – jeżeli którakolwiek ze stron odstąpi od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
- 2) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy – jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z przyczyn, za które Zamawiający nie ponosi winy lub za które nie odpowiada Zamawiający,
- 3) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka - za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu wykonania umowy określonego w § 3 ust. 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie części dostawy,
- 4) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy, objętej wadą lub usterką – za każdy dzień zwłoki w usunięciu wad lub usterek w okresie rękojmi, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto objętej wadą lub usterką,
- 5) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy na „Pilne”,
- 6) Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w przypadku nie dostarczenia kart charakterystyki produktu leczniczego, aktualizacji kart charakterystyki produktu leczniczego lub dostarczenia kart charakterystyki produktu leczniczego w języku innym niż polski w wysokości 30 zł za każdy przypadek, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktu leczniczego dostarczonego bez wymaganych kart charakterystyk.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 pozycjach 14 oraz 15 produktu leczniczego Metamizol w opakowaniu typu 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 25 pozycji 14 oraz 15 do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

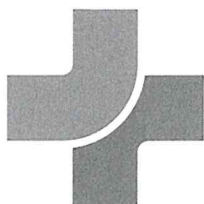
**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 pozycji 16 produktu Kalium Chloratum 15% 10 ml w opakowaniu typu 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

51. Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycjach 3, 4 dopuści produkt leczniczy Ciprofloxacyn w postaci wodorosiarczynu, jako substancję tożsamą, zgodnie z definicją art. 15 punkt 9. Ustawy Prawo Farmaceutyczne, do wymaganej postaci monowodzianu, o tych samych właściwościach w odniesieniu do bezpieczeństwa i skuteczności jako odpowiedników referencyjnych produktu leczniczego?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycjach 3, 4 produktu leczniczego Ciprofloxacyn w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma portami różnej wielkości (x 20 sztuk – z odpowiednim przeliczeniem ilości)?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

53. Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycjach 5, 6 zgodzi się, aby produkt Ceftazydim zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 12 godz. w temp. 2-8°C?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycjach 5 i 6 produktu leczniczego Ceftazidim w opakowaniu typu 10 fiolek?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycji 9 produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma portami różnej wielkości (x 40 sztuk – z odpowiednim przeliczeniem ilości)?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

56. Czy w związku z procesem serializacji Zamawiający wymaga, aby kod serializacyjny produktu Ciprofloxacyn (pakiet 27 pozycja 3, 4) oraz Metronidazol, (pakiet 27 pozycja 9) dotyczył opakowania zbiorczego, a nie pozycji jednostkowej ze względu na ograniczenie zaangażowania i czasu pracy personelu?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 27 pozycji 3, 4, 5, 6, 9 co pozwoli złożyć ofertę większej ilości oferentów i tym samym pozwoli uzyskać szpitalowi lepsze warunki cenowe?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 38 pozycji 1 produktu leczniczego Fluconazol w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma portami różnej wielkości (x 10 sztuk – z odpowiednim przeliczeniem ilości)?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 38 pozycjach 5 oraz 6 produktu leczniczego Clindamycynum w opakowaniu typu 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 79 pozycji 1 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w opakowaniu typu 50 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

61. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol 2%, zaoferowanego w pakiecie 89, znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

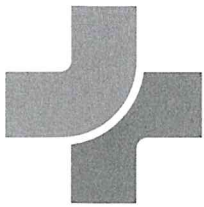
62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 92 pozycji 2 produktu leczniczego Rocuronium w opakowaniu 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

63. Czy Zamawiający w pakiecie 92 pozycji 2 miał na myśli produkt Rocuronium 50mg/5ml?

**Odp.: Tak.**

64. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 156 pozycji 1 produkt Paracetamol 100 ml w opakowaniu typu 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

65. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 156 pozycji 2 Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

**Odp.: Tak.**

66. Czy Zamawiający odstąpi od zapisu, aby preparat Cefepime 2 g, zaferowany w pakiecie 196, był zarejestrowany do podawania domięśniowego i dożylnego i wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu zarejestrowanego do podaży jedynie dożylniej?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

67. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 215 pozycji 1 produktu leczniczego Levofloxacinum w opakowaniu stojącym typu KabiPac z dwoma portami różnej wielkości (x10 sztuk – z odpowiednim przeliczeniem ilości)?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

68. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol 200 mg/20 ml, zaferowanego w pakiecie 278 pozycji 1, znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odp.: Tak.**

69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania w pakiecie 278 produktu leczniczego Propofolum 20 mg/20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana (x 5 sztuk)? Stosowanie ampułek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłucia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

**Odp.: Została podana błędna dawka, powinno być 200mg/20ml. Zgodnie z SIWZ.**

70. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań wymaganych przez Zamawiającego, jeśli ilość sztuk w opakowaniu zaferowanym przez Wykonawcę różni się od tej wymaganej przez Zamawiającego – czy należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania czy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

**Odp.: Należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.**

71. Zadanie nr 157 Pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza? sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g;disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml, Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

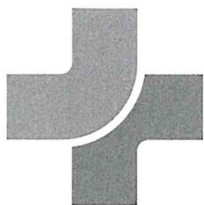
**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

72. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

73. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?





REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

**Odp.: Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

74. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., kg itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

75. Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., kg etc, z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

76. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl. – tabl. dojelit., tabl.-kaps., tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

77. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odp.: Należy podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

78. Dotyczy zadania nr 29 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

79. Dotyczy zadania 89. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Propofol 2% MCT/LCT?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

80. Dotyczy zadania nr 123 poz. 1. Czy zamawiający wymaga preparatu 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?

**Odp.: Tak.**

81. Dotyczy zadania nr 123 poz. 1. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odp.: Tak.**

82. Dotyczy zadania nr 143 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh. W ilości 2 opakowań?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

83. Dotyczy zadania nr 143 poz.2. Proszę określić dawkę preparatu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

84. Dotyczy zadania nr 192 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odp.: Tak.**

85. Dotyczy zadania nr 192 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odp.: Tak.**



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

86. Dotyczy zadania nr 197 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odp.: Tak.**

87. Dotyczy zadania 226 poz. 1 i 4. Obie pozycje opisują ten sam preparat. Czy należy wycenić obie pozycje?

**Odp.: W poz. 4 nastąpiła pomyłka, powinno być 40mg.**

88. Dotyczy zadania nr 233 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

89. Dotyczy zadania 250. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Uman Big 180 j.m.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

90. Dotyczy zadania nr 262 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

**Odp.: Tak.**

91. Dotyczy zadania 220 poz. 5. Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie) w jednym opakowaniu, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

**Odp.: Tak.**

92. Dotyczy zadania 175 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

93. Dotyczy zadania 175 poz. 2. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

94. Dotyczy zadania 209 poz. 1. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

95. Dotyczy zadania 249. Proszę o dopuszczenie wyceny igieł do penów insulinowych Surmedi 30 G x 8 mm x 100szt. w ilości 26 opak.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

96. Zadanie 80

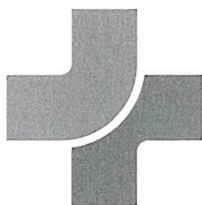
Czy Zamawiający dopuści równoważny żel w ampułkostrzykawkę ze skalą o pojemności odpowiednio 6 ml w pozycji pierwszej i 12 ml w pozycji drugiej?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

97. Czy Zamawiający w pak. nr 38 poz. 4 (Voriconazole 200mg inj.prosz.+rozp.ds.rozt.w.d/inf., zestaw zarejestrowany w ChPL 1 flakon suchej subst.) ze względu na brak dostępności leku, dopuści lek w postaci proszku do sporządzenia roztworu do infuzji 200 mg?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

98. Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na zaproponowanie w pak. 261 poz. 8 (Apixaban 2,5mg tabl. 20szt.) leku w opakowaniu zawierającym 60 tabletek i przeliczenie ilości?



REGIONALNY SZPITAL  
w KOŁOBRZEGU

**Odp.: Tak.**

99. Dotyczy Zadania nr 3 poz. 4

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofen 50mg kaps. w opakowaniu x 20 szt., z przeliczeniem liczby opakowań, zaokrąglając w górę do pełnych opakowań?

**Odp.: Tak.**

100. Dotyczy Zadania nr 1 poz. 1

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Clindamycinum 300 mg x 16 szt. w postaci kapsułek?

**Odp.: Tak.**

101. Dotyczy Zadanie nr 215

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Levofloxacinum 500mg/100ml w postaci worka?

**Odp.: Tak.**

102. Zadanie 80 poz. 1 i 2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje aby w przypadku stosowania oferowanego żelu do wprowadzania cystoskopu, żel zachowywał pełną przejrzystość i nie utrudniał widoczności?

**Odp.: Zaoferowany żel ma zachowywać pełną przejrzystość i nie utrudniać widoczności.**

103. Zadanie 80 poz. 1 i 2

Prosimy sprecyzowanie czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu, który w składzie poza substancjami aktywnymi posiada konserwanty i parabeny?

**Odp.: Nie dopuszcza.**

104. Zadanie 80 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania jałowego, rozpuszczalnego w wodzie bezbarwnego i przezroczystego żelu o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didychloride 0,05%) przeznaczonego do podawania dolewkowego w jednorazowym aplikatorze po 8,5g, 25 szt. aplikatorów w opakowaniu handlowym.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

105. Zadanie 80 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania jałowego, rozpuszczalnego w wodzie bezbarwnego i przezroczystego żelu o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didychloride 0,05%) przeznaczonego do podawania dolewkowego w jednorazowym aplikatorze po 12,5g, 25 szt. aplikatorów w opakowaniu handlowym.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Powyższe wyjaśnienia treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

o wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

p.o. Dyrektora  
Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu  
  
mgr Małgorzata Grubecka

SPECIALISTA  
ds. ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH  
  
mgr Izabela Kutakowska

Regionalny Szpital w Kołobrzegu  
ul. Lopuskiego 31-33  
78-100 Kołobrzeg

www.szpital.kolobrzeg.pl  
sekretariat@szpital.kolobrzeg.pl  
tel. (94) 35 30 201. fax (94) 35 23 982

NIP: 671-10-30-263  
REGON: 000311496  
KRS: 0000006438

