

**Samodzielny Publiczny
Szpital dla Nerwowo
i Psychicznie Chorych
ul. Poznańska 109
66-300 Międzyrzecz**

Międzyrzecz, dn. 03.02.2020 r.

**Do wszystkich wykonawców
zainteresowanych postępowaniem
nr SPSNPCH-DOE-382-01/20**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Numer sprawy: **SPSNPCH-DOE-382-01/19**

Nazwa zadania: **DOSTAWA LEKÓW, ŚRODKÓW DO DEZYNFEKCJI I
MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH**

Ogłoszenie w BZP - numer ogłoszenia: **505781-N-2020 z dnia 2020-01-24**

dotyczy pytań, które wpłynęły do Zamawiającego **do dnia 30-01-2020 r.**

WYJAŚNIENIA DO SIWZ

W związku z otrzymanymi zapytaniami SP Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Międzyrzeczu jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie **DOSTAWA LEKÓW, ŚRODKÓW DO DEZYNFEKCJI I MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH**, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy –Prawo zamówień publicznych, wyjaśniam co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ I UDZIELONYCH OPOWIEDZI

Pytanie 1

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”.

Czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do postępowania w pakiecie 10 dopuszczone zostały tylko takie paski i glukometry tylko które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015?

Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 aktualny na czas

złożenia oferty 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 Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje aby do postępowania w pakiecie 10 dopuszczone zostały tylko takie paski i glukometry, które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 10 w specyfikacji w rzeczonej pozycji, aby dla kompatybilnych z glukometrami pasków do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi poprawkami) 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

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga w pakiecie 10 w specyfikacji w rzeczonej pozycji, aby dla kompatybilnych z glukometrami pasków do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru.

Pytanie 3

Czy Zamawiający podtrzymuje zapisy SiWZ dla pakietu 10 - Paski typu I-Xell * 50 do glukometrów będących w posiadaniu Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 146 wycenę Trilacu produktu leczniczego 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? W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Trilacu produktu leczniczego 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 zawierające 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie 5

Pakiet 17 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie osobnego pakietu .

Pytanie 6

Pakiet 17 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu gazików suchy+ mokry nasączony 70% alkoholem izopropylowym, gaziki złożone 4krotnie na 8 warstw włókniny, po rozłożeniu gaziki mają wymiary 16x10cm.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie zestawu gazików suchy+ mokry nasączony 70% alkoholem izopropylowym, gaziki złożone 4krotnie na 8 warstw włókniny.

Pytanie 7

Pakiet 17 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu gazików pakowanych po 25szt zestawów /op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia. zestawu gazików pakowanych po 25szt zestawów /op.

Pytanie 8

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści par. 1.5 umowy, mówiącego o innych lekach, dostarczanych na warunkach umowy. Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw.

Odpowiedź Zamawiającego: Uszczegółowienie zapisów znajduje się w § 1 ust. 6 projektu umowy.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.6? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy zgodnie z treścią załącznika nr 6 do SIWZ- Projektem umowy.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w par. 2.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.1.b? Prawo polskie nie zna pojęcia „zajęcia majątku”. Ewentualne zajęcia ruchomości w toku egzekucji nie mają żadnego wpływu na realizację umowy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokonał wykreślenia zapisu par. 7.1.b

Pytanie 12

Do treści §3 ust. 2 lit. c) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu z projektu umowy dostawy ze względu na to, że rekompensata za koszty odzyskiwania należności nie może stanowić elementu ceny. Jednocześnie wskazujemy, iż ewentualne uwzględnienie tego kosztu w wynagrodzeniu za realizację przedmiotu umowy mogłoby spowodować znaczący wzrost cen proponowanych przez wszystkich oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z treścią załącznika nr 6 do SIWZ- Projektem umowy.

Pytanie 13

Do treści §5 ust. 1 projektu 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 do §5 ust. 1 projektu 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."

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie do treści §5 ust. 1 projektu umowy następującego zapisu: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie 14

Do treści §9 projektu umowy prosimy o dodanie słów: „..., chyba że Zamawiający wyrazi na powyższe zgodę w formie pisemnej.”.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z treścią załącznika nr 6 do SIWZ- Projektem umowy.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 16 poz. 9 i dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych 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. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura chusteczek 23g/m²?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych 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. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura chusteczek 70g/m²? W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wydzieli osobnego pakietu

Pytanie 16

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 2

Czy Zamawiający wymagając preparatu działającego w czasie 30 sek. na V ma na myśli wirusy Polio, Adeno i Noro?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający miał na myśli wyżej wymienione wirusy.

Pytanie 17

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 4

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych i miejsc trudnodostępnych na bazie etanolu i czwartorzędowych związków amonowych, nie zawierający aldehydów, wykazujący skuteczność bójczą już w:

- 30 sekund: B, Tbc (*M. terrae*), F (*C. albicans*), V (adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, H1N1)

- 5 minut: B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans, A. niger), V (adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, Noro, H1N1)
spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.

Pytanie 18

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie aktywnego chloru działającego na:

- B, F, V – 15 min., stężenie 0,19% w roztworze roboczym 1000 ppm
- B, F, Tbc, V – 15 min., stężenie 0,38% w roztworze 2000 ppm

spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Czy w przypadku zgody na powyższe pytanie cenę oferowanego preparatu należy obliczyć dla stężeniu 1000 ppm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, cenę należy obliczyć dla stężenia 1000 ppm

Pytanie 19

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat równoważny do mycia i dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych typu Surfanios Premium, zawierający w składzie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, chlorek didecyldimetyloamonowy o spektrum działania – B, F (C. albicans), V (HIV,HBV,HCV, Vaccinia, Rota, Herpes, Corona) stężenie 0,25% - czas działania do 15 min., Tbc – 0,25% - 60 min., 0,5% - 30 min., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.

Pytanie 20

Pakiet 16 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji. Skład: (Substancje czynne): propan-2-ol - 75,0 g/100 g roztworu. Produkt wzbogacony o innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i etyloheksylogliceryna). Nie zawiera substancji barwiących oraz zapachowych, preparat testowany dermatologicznie. Spektrum działania potwierdzony badaniami: B, F(c. albicans), V(BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, rota, noro) -30s, Tbc – 60 s. Butelka kompatybilna z dozownikami Dermados. Produkt biobójczy, opakowanie 500ml.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 21

Pakiet 16 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny balsam typu olej w wodzi do regeneracji skóry rąk. Produkt zapewnia idealną nawilżenie skóry rąk po higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji. Przeznaczony jest do pielęgnacji zniszczonej i wrażliwej skóry, szybko się wchłania i nie pozostawia tłustej powłoki, nie zawiera barwników. Produkt wzbogacony oliwą z oliwek. Kosmetyk, opakowanie 500 ml z wbudowaną pompką dozującą.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 22

Pakiet 16 pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych. Oferowany produkt nie zawiera aldehydów. Skład: (100g produktu zawiera) 25 g etanolu (94%), 35 g propan-1-ol. Spektrum działania: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, rota, noro) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia spektrum o adeno, polio w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 23

Pakiet 16 pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych. Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe, możliwość zastosowania do inkubatorów, głowic USG). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Skład: (substancje czynne) 0,26 g alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-16)), 0,26 g chlorek didecyldimetyloamonu (DDAC), 0,26g alkil (C12-C14) chlorku etylobenzyloamonu (ADEBAC (C12-C14)). Spektrum: B, F(c. albicans) V(BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, polioma, rota) – 1 minuta, możliwość poszerzenia spektrum o Tbc (m. terrae) w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz pianowy.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 24

Pakiet 16 pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji na bazie aktywnego chloru w postaci tabletek. Masa pojedynczej tabletki 3,3g. Produkt może być stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B, F, Tbc(m.terrae), V(polio, adeno, noro) – 1000 ppm – 15 minut. Produkt biobójczy, opakowanie a 300 szt. tabletek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 25

Pakiet 16 pozycja 8 wiersz 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wydajnego koncentrat do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Produkt zawiera w składzie kombinacji czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym. Spektrum: B – EN 13727, F (c. albicans) – EN 13624, V(Zgodnie z wytycznymi: vaccinia, rota, polioma SV40, HIV, HBV, HCV), TBC –EN 14348 w czasie do 15 minut. Możliwość rozszerzenia spektrum o adeno w dłuższym czasie. Produkt można stosować w obecności pacjentów. Wyrób Medyczny, opakowanie 2L z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 26

Pakiet 16 pozycja 8 wiersz 2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wydajnego koncentratu do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Produkt zawiera w składzie kombinację czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym. Spektrum: B – EN 13727, F (c. albicans) – EN 13624, V (Zgodnie z wytycznymi: vaccinia, rota, polioma SV40, HIV, HBV, HCV), TBC – EN 14348, w czasie do 15 minut. Możliwość rozszerzenia spektrum o adeno w dłuższym czasie. Produkt można stosować w obecności pacjentów. Wyrób Medyczny, opakowanie 5L.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 27

Pakiet 16 pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt skuteczny wobec: B, F(c. albicans), Tbc (m. terrae), V(HIV, HBV, HCV, rota, polyoma, noro) – 5 minut. Oferowany produkt spełnia pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 28

Pakiet 16 pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści do oceny enzymatyczny (proteaza, amylaz, lipaza) preparat w postaci koncentratu, przeznaczony do manualnego przygotowywania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B -EN 14561, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia), F (c. albicans)- EN 13624 – 15 minut. Wyrób medyczny przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2, stężenie 0,5 % (5 ml/l), Opakowanie 2L z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 29

Pakiet 17 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny system chusteczek przeznaczonych do nasączania środkami dezynfekcyjnymi. Produkt łatwy w użyciu, oferowane chusteczki nie pozostawiają smug, są wykonane z poliestru, gramatura 50 g/cm³. Rozmiar pojedynczej chusteczki 30x 24 cm, produkt pakowany w rolki po 111 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 30

Pakiet 17 pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chustki do zalewania preparatem dezynfekcyjnym. Chusteczki pakowane w rolki po 130 szt. z jednorazowym dyspenserem (z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości). Chusteczki wykonane z poliestru w rozmiarze 30 x 19 cm, gramatura 50 g/cm³. Chusteczki przeznaczone są do dezynfekcji powierzchni lub do dezynfekcji wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja wymagana jest ze względów sanitarnohigienicznych. Produkt niepylący, nie pozostawia smug po użyciu.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 31

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 146 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii

Odpowiedź Zamawiającego:

Ad 1 – zgodnie z SIWZ

Ad 2 - zgodnie z SIWZ

Ad 3 - zgodnie z SIWZ

lub zgodnie z udzieloną odpowiedzią na pytanie nr 4

Pytanie 32

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa systemy podając nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co w ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do wyrobu konkretnego producenta, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków

testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.
3. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Ad 1 – zgodnie z SIWZ .

Ad 2 - zgodnie z SIWZ.

Ad 3 - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 226. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 146. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisany preparat.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 59. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.

Pytanie 39

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie, w przypadku całkowitego zakończenia produkcji Zamawiający dopuszcza nie wycenianie danej pozycji z informacją o zakończonej produkcji.

Pytanie 40

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 41

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 Zamawiającego: Zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 43

Dot. pakietu nr 4 poz. 10. Czy w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem lub dopuści preparat Theospirex, 20 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz.,infuz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości czyli 4 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający życzy sobie, aby wycenić pakiet bez tej pozycji, z informacją o zakończonej produkcji.

Pytanie 44

Pytania dot. asortymentu:

Pakiet nr 5

1. Czy w pozycji 6 Zamawiający wymaga, aby lignina była pakowana w opakowania zewnętrzne foliowe, które zabezpieczają ligninę przed wilgocią w trakcie przechowywania? Opakowanie papierowe nie chroni przed wilgocią a tym samym może powodować pogorszenie chłonności przechowywanej ligniny.
2. Czy w pozycji 19 Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8mm x 8 cm i opakowaniu zbiorczym a'50 sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Ad 1 – zgodnie z SIWZ.

Ad 2 – Tak, Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości.

Pytanie 45

Pytania dot. treści umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

2. Czy Zamawiający zgadza się, aby prawo do odstąpienia/rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?
3. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna, o której mowa w § 6 ust. 1 naliczana była od niezrealizowanej części dostawy, a nie zaś od wartości całej dostawy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Ad. 1 - Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy w tym zakresie.

Ad. 2 – Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie ww. zapisu.

Ad. 3 - Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy w tym zakresie.

Ad. 4 - Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy w tym zakresie.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający w pak 6 w poz. 1 dopuści lek typu Absenor, 300 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt w ilości 225 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego leku .

Pytanie 47

Czy Zamawiający w pak 6 w poz. 2 dopuści lek typu Absenor, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt w ilości 39 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego leku.

Niniejsze wyjaśnienie służy interpretacji i doprecyzowaniu postanowień SIWZ. Zamawiający, jak i Wykonawcy, są związani niniejszymi wyjaśnieniami w równym stopniu, jak treścią SIWZ.

Podaną informację należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia, która jest wiążąca dla Wykonawców i należy ją uwzględnić przy sporządzaniu i składaniu ofert.

Powyższa informacja zamieszczona zostaje również na stronie internetowej Zamawiającego : www.bip.obrzyce.eu

Załącznik nr 1

1. Korekta załącznik nr 6 do SIWZ - projektu umowy z dnia 03-02-2020r.