### Powiat Białostocki

### **SAMODZIELNY PUBLICZNY**

#### ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W ŁAPACH

18-100 Łapy, ul. Janusza Korczaka 23

tel. 85 814 24 38, 85 814 24 39 [www.szpitallapy.pl](http://www.szpitallapy.pl)[sekretariat@szpitallapy.pl](mailto:sekretariat@szpitallapy.pl)

# NIP: 966-13-19-909 REGON: 050644804

Łapy, 22.01.2021 r.

DAO.261.2/ZP/36/2020/PN

**Wszyscy Wykonawcy / Uczestnicy postępowania**

**TREŚĆ PYTAŃ Z UDZIELONYMI ODPOWIEDZIAMI**

**Dotyczy: postępowania nr ZP/36/2020/PN**

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Łapach, działając na podstawie  
art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2019 r.,  
poz. 1843) w odpowiedzi na wniosek Wykonawców o wyjaśnienie treści SIWZ w Przetargu nieograniczonym dotyczącym **„Zakup i dostawa leków, środków diagnostycznych, substancji  
do receptury i koncentratów” (Znak postępowania: ZP/36/2020/PN)**, przekazuje poniżej treść pytań wraz z odpowiedziami:

**Pytanie nr 1** – W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym Pakiet 5. Leki różne 3. Leki różne, poz. 16 (Bupivacainum hydrochloridum roztw. do wstrz. 5 mg/1ml a 4 ml x 5 amp. roztw. zawierającego glukozę i wodorotlenek sodu nie zawierający konserwantów) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 2** – Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.do wstrz. i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml x 5 amp. w Pakiecie 49. Cisatracurium poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 3** – Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.do wstrz. i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml x 5 amp. w Pakiecie 49. Cisatracurium poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 4 –** Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.do wstrz. i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml x 5 amp. w Pakiecie 49. Cisatracurium poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

• 5 do 25 °C czy też

• 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 5** – Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium roztw.do wstrz. i infuzji 2 mg/ml a 2,5 ml x 5 amp. w Pakiecie 49. Cisatracurium poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 6** – Dotyczy Pakietu Nr 46 Sevofluran - płyn wziewny: Czy Zamawiający w celu zachowania ciągłości pracy bloku operacyjnego, wymaga dostarczenia produktu Sevofluran kompatybilnego   
z parownikami będącymi na wyposażeniu bloku operacyjnego - obecnie użytkowanymi przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 7** – Dotyczy Pakietu Nr 46 Sevofluran - płyn wziewny: Czy Zamawiający wymaga możliwości dostarczenia przez Oferenta pojedynczych opakowań/sztuk produktu? Takie rozwiązanie daje możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi poprzez brak konieczności zakupu   
w opakowaniach zbiorczych np. 6 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 8** – Dotyczy Pakiet 71 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 9** – Dotyczy Pakiet 71 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Vamin 18? Jest to produkt o stężeniu 11,4%, bez elektrolitów, dzięki czemu umożliwia dostosowanie mieszaniny do potrzeb chorego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 10 –** Dotyczy Pakiet 71 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 11 –** Dotyczy Pakiet 71 poz. 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu - Izotoniczny płyn wieloelektrolitowy, zawierający Ca2+, octany i cytryniany ( bez zawartości mleczanów ) O SID= 43 a 500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 12 –** Dotyczy Pakiet 71 poz. 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu worek z dwoma portami?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 13 –** Dotyczy Pakiet 72 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu butelka szklana?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 14 –** Dotyczy Pakiet 72 poz. 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu butelka szklana?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 15 –** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 wzoru umowy:

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną:

a) w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, określonej w § 1 ust. 2, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

b) w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, określonej jak wyżej, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej winy lub woli;

c) w wysokości 0,1 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części przedmiotu umowy, za każdy dzień opóźnienia w terminowej realizacji umowy, w tym w zakresie dostawy towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowego w zrealizowaniu przedmiotu umowy;

d) w wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwej części dostawy za każdy dzień opóźnienia   
w dostarczeniu brakującego towaru zgodnie z terminem określonym w § 3 ust. 6 oraz za każdy dzień opóźnienia w dostarczaniu towaru wolnego od wad zgodnie z terminem określonym w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 16 –** Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający, zgodnie z Ustawą o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym z dnia 9 listopada 2018 r. (Dz.U. z 2020 r. poz. 1666), dopuszcza wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF. Zamawiający, na etapie podpisywania umów z najkorzystniejszymi Wykonawcami udostępni adres do platformy umożliwiającej przesyłanie faktur elektronicznych.**

**Pytanie nr 17 –** Do treści §1 ust. 3 oraz §7 ust. 1 lit. e) wzoru umowy. 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 z §1 ust. 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów   
w umowie?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy Istotnych Postanowień Przyszłej Umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 18 –** Do treści §3 ust. 7-9 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z 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 pozostawia zapisy Istotnych Postanowień Przyszłej Umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 19 –** Do treści §5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary za opóźnienie realizacji umowy w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia jednostkowego dziennie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 20 –** Do treści §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary za opóźnienie wymiany towaru w wysokości 0,1% wartości brutto reklamowanej części zamówienia jednostkowego dziennie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 21 –** Do treści §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. 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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy   
i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej, Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę, pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę stosownych dowodów na zaistniałą sytuację.**

**Pytanie nr 22 –** Czy w przetargu ZP/36/2020/PN z 31.12.2020r. w pakiecie 95, poz. 1 zamawiający dopuszcza kompleks wodorotlenku żelaza III i dekstranu ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 23 –** Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 24, poz. 1 wycenę 24 opakowań preparatu CitraFleet x 50 saszetek (pikosiarczan sodu i cytrynian magnezu), który jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE)   
w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym   
w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym 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 nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 24 –** Pakiet 77 pozycja 9 - Czy Zamawiający w Pakiecie 77 pozycji 9 dopuści preparat żywieniowy o zawartości glutaminy minimum 1,55 g/100 ml? Pozostały zapis zgodny z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25 –** Pakiet 77 pozycja 20 Czy zamawiający w Pakiecie 77 pozycji 20 dopuści dietę hiperkaloryczną (2,4 kcal/ml) o zawartości białka min. 9,4 g/100ml, 16% energii z białka, laktoza <0,5 g? Pozostały zapis zgodny z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 26 –** Czy Zamawiający, w pakiecie 10 pozycja 12, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie  
z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 27 –** Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakieci10 pozycja 7 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 28 –** Czy zamawiający, w pakiecie 17 pozycja 11 wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 29 –** Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 17 pozycja 12 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 30 –** Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 2 i 3 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolum inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce  
z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 31 –** Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 102 pozycja 7 i 8 zgodnie  
z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 32 –** Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 102 pozycji nr 1,2 i 3 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 33 –** Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 17 pozycje 14 aby Morphini zachowywała  
po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 34 –** Czy zamawiający w pakiecie 101 pozycja 19 wymaga, aby Kalium Chloratum 15%  
20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiolki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 35 –** Czy zamawiający wymaga w pakiecie 6 pozycji 2, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazol 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań  
i infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 36 –** Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie przez Zamawiającego terminu otwarcia ofert. Zgodnie z SIWZ otwarcie ofert nastąpi w dniu 03.02.2021 r. o godz. 12:15, natomiast zgodnie  
z ogłoszeniem o zamówieniu z dnia 31.12.2020 otwarcie ofert nastąpi 02/02/2021 o godz. 12:15.

**Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, iż zgodnie z zapisami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia** **„Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w pkt 13.14 należy złożyć w terminie do dnia 03.02.2021 r. do godz. 12:00. (…) Otwarcie ofert nastąpi w dniu 03.02.2021 r.  
o godz. 12:15 w siedzibie: Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łapach,  
18-100 Łapy, ul. J. Korczaka 23, pokój nr 107”.**

**Pytanie nr 37 –** Czy Zamawiający w par. 3.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej  
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: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 38 –** Czy Zamawiający w par. 5.1.c naliczać będzie karę umowną od wartości odstawy, której dotyczy kara, a nie od wartości umowy? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.  
W par. 5.1.d wskazano jako podstawę wartość dostawy (przy podobnym stanie faktycznym).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 39 –** Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 73 preparat albuminy ludzkiej, w opakowaniu typu „worek”, zamiast „flakon”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 40 –** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu §5 ust.1a i b Umowy dla Pakietu nr 73 „w wysokości 5 % wartości niewykorzystanej części umowy brutto...”; pozostały zapis bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 41 –** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu §5 ust.1c Umowy dla Pakietu nr 73 „w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanej dostawy, za każdy dzień...”; pozostały zapis bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 42 –** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla zadania nr 30 o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony  
o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy Istotnych postanowień przyszłej umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 43 –** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 71 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,15,16 wyrazi zgodę  
na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba  
go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem  
do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza opakowań typu worek. Zamawiający wymaga,  
aby płyny były dostarczane w opakowaniach stojących.**

**Pytanie nr 44 –** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 71 w pozycji 17 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o ph 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l,   
Mg+ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 45 –** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 72 w pozycji 2,3,4,5,6,12,13,17,18 wyrazi zgodę  
na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba  
go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem  
do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 46 –** Czy w Pakiecie 101 poz. 20 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 47 –** Pakiet 101 poz. 20. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 48 –** Pakiet 68. Prosimy o podanie maksymalnej szacunkowej liczby glukometrów kompatybilnych z zaoferowanymi paskami, które wykonawca musi zaoferować nieodpłatnie jako wyposażenie pasków testowych. Prosimy o uwzględnienie faktu, że w przypadku braku zastrzeżenia,  
że wykonawca musi dostarczyć określoną liczbę glukometrów wliczonych w cenę pasków testowych, wykonawca może zaoferować glukometry odpłatnie (przy czym praktyka rynkowa pokazuje, że cena „nadliczbowych” glukometrów może sięgać od kilkudziesięciu do kilkuset zł za sztukę).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga 20 glukometrów, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 49 –** Pakiet 68. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu paska za pomocą przycisku (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed transmisją zakażeń drogą krwi)?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia – Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 50 –** Pakiet 68. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja wymusza zapewnienie ciągłości dostaw pasków testowych na rynku; informujemy że na rynku polskim zarejestrowane są nierefundowane paski testowe, które w praktyce są niedostępne w sprzedaży.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 51 –** Pakiet 68. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 52 –** Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 68 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych  
do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby Wykonawcą była hurtownia farmaceutyczna.**

**DYREKTOR**

Samodzielnego Publicznego

Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łapach

**Urszula Łapińska**