



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, sekretariat: (0-91) 43-29-500, fax (0-91) 43-29-501

Konto bankowe: BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

adres internetowy: [www.spzozmswia.szczecin.pl](http://www.spzozmswia.szczecin.pl), e-mail: [biuro@spzozmswia.szczecin.pl](mailto:biuro@spzozmswia.szczecin.pl)

Szczecin, dnia 12 lipca 2018 r.

WAG-2375-27-.....-04/18

**WYJAŚNIENIE NR 1**

**Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), pn.: „Dostawa leków II dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (wg kolejności wpływu):

**Pytanie nr 1: Dot.: Pakiet 43, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 43 poz. 1 worek trójkomorowy posiadający emulsje tłuszczową, glukozę i aminokwasy do podaży centralnej i na obwód o pojemności 1000 ml?

**Odpowiedź nr 1:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 2: Dot.: Pakiet 43, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 43 poz. 1 worek trójkomorowy posiadający emulsje tłuszczową, glukozę i aminokwasy do podaży centralnej i na obwód o pojemności 2000 ml?

**Odpowiedź nr 2:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 3: Dot.: Pakiet 43, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 43 poz. 3 worek trójkomorowy posiadający emulsje tłuszczową, glukozę i aminokwasy do podaży centralnej o pojemności 1500 ml?

**Odpowiedź nr 3:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 4: Dot.: Pakiet 43, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 43 poz. 4 emulsje tłuszczową, zawierającą 20% oleju sojowego i 80% oliwy z oliwek?

**Odpowiedź nr 4:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 5: Dot.: Pakiet 48**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1,5", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

**Odpowiedź nr 5:**

Tak.



**Pytanie nr 6: Dot.: rozdziału IV SIWZ – wzór 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 pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2 uPZP, w związku z art. 144 ust. 1-1b uPZP, 1d uPZP, 1e uPZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 1 ust. 7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź nr 6:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 7: Dot.: § 2 ust. 3 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Prosimy o dodanie słów: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

**Odpowiedź nr 7:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 8: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 1) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź nr 8:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 9: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 2) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź nr 9:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 10: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 3) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź nr 10:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 11: Dot.: § 9 ust. 5 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Prosimy o dopisanie: "...nie dłużej jednak niż o kolejne 6 m-cy".

**Odpowiedź nr 11:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 12:**

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? 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)?

Dot.:

Pakiet nr 1 pozycja 7 opakowanie x 28

Pakiet nr 1 pozycja 8 opakowanie x 28

Pakiet nr 1 pozycja 9 opakowanie x 28

Pakiet nr 1 pozycja 10 opakowanie x 28

Pakiet nr 2 pozycja 2 opakowanie x 10

Pakiet nr 2 pozycja 3 opakowanie x 40

Pakiet nr 2 pozycja 4 opakowanie x 10

Pakiet nr 2 pozycja 7 opakowanie x 40  
Pakiet nr 3 pozycja 11 opakowanie x 30  
Pakiet nr 3 pozycja 12 opakowanie x 30  
Pakiet nr 5 pozycja 11 opakowanie x 12  
Pakiet nr 8 pozycja 4 opakowanie x 60  
Pakiet nr 8 pozycja 5 opakowanie x60  
Pakiet nr 9 pozycja 15 opakowanie x 60  
Pakiet nr 9 pozycja 20 opakowanie x60  
Pakiet nr 11 pozycja 1 opakowanie x120  
Pakiet nr 12 pozycja 13 opakowanie x 60  
Pakiet nr 12 pozycja 15 opakowanie x 30  
Pakiet nr 13 pozycja 3 opakowanie x 5  
Pakiet nr 15 pozycja 2 opakowanie x 30  
Pakiet nr 18 pozycja 1 opakowanie x 30  
Pakiet nr 18 pozycja 4 opakowanie x 30  
Pakiet nr 18 pozycja 5 opakowanie x 60  
Pakiet nr 22 pozycja 9 opakowanie x 60  
Pakiet nr 23 pozycja 2 opakowanie x 100  
Pakiet nr 23 pozycja 3 opakowanie x 100  
Pakiet nr 29 pozycja 8 opakowanie x 25  
Pakiet nr 30 pozycje 6, 7, 9, 11, 12, 13 opakowanie x 50  
Pakiet nr 31 pozycja 1 opakowanie x 125  
Pakiet nr 31 pozycja 2 opakowanie x 20  
Pakiet nr 31 pozycja 15 opakowanie x 50

**Odpowiedź nr 12:**

Tak. Nadto, Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest odpowiednio przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ (ilość opakowań i liczba sztuk winna być zgodna z SIWZ).

**Pytanie nr 13:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 13:**

Wykonawca nie wskazał, o który lek mu chodzi, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

**Pytanie nr 14:**

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

**Odpowiedź nr 14:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 15:**

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?

**Odpowiedź nr 15:**

Zamawiający informuje, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

**Pytanie nr 16: Dot.: Pakiet 5, poz. 5**

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

**Odpowiedź nr 16:**

Tak. Nadto, Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest odpowiednio przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.

**Pytanie nr 17: Dot.: Pakiet 11, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12mcg / dawkę, aer. inhal., 120 dawek?

**Odpowiedź nr 17:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.



**Pytanie nr 18: Dot.: Pakiet 12, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr.

**Odpowiedź nr 18:**

Tak.

**Pytanie nr 19: Dot.: Pakiet 29, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź nr 19:**

Wykonawca nie wskazał, o który lek mu chodzi, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

---

**Pytanie nr 20: Dot.: Pakiet 29, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70mg, kaps. twarde, 30 szt.?

**Odpowiedź nr 20:**

Tak.

**Pytanie nr 21: Dot.: Pakiet 29, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź nr 21:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 22: Dot.: Pakiet 32, poz. 20**

W związku z zakończeniem produkcji i brakiem możliwości zagwarantowania dostępności leku przez okres umowy, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego Pakietu tej pozycji.

**Odpowiedź nr 22:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

**Pytanie nr 23: Dot.: Pakiet 32, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej „Maść pięciornikowa złożona”, 20g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20g, tuba firmy Farmina?

**Odpowiedź nr 23:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 24: Dot.: Pakiet 36, poz.2**

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego Pakietu.

**Odpowiedź nr 24:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

**Pytanie nr 25: Dot.: Pakiet 40, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20mg / 10ml, emuls. do wstrz., 10 amp.?

**Odpowiedź nr 25:**

Tak.

**Pytanie nr 26: Dot.: Pakiet 48, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

**Odpowiedź nr 26:**

Tak.

**Pytanie nr 27: Dot.: Pakiet 50, poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania 400g?

**Odpowiedź nr 27:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 28: Dot.: Pakiet 50, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

**Odpowiedź nr 28:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 29: Dot.: Pakiet 50, poz. 14**

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30g, który ma to samo działanie.

**Odpowiedź nr 29:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 30: Dot.: Pakiet 5, poz. 15**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Xenna Extra?

**Odpowiedź nr 30:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 31: Dot.: Pakiet 8, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź nr 31:**

Tak.

**Pytanie nr 32: Dot.: Pakiet 24, poz. 22**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci kapsułki twardej?

**Odpowiedź nr 32:**

Tak.

**Pytanie nr 33: Dot.: Pakiet 31, poz. 18**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź nr 33:**

Tak.

**Pytanie nr 34: Dot.: Pakiet 41, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź nr 34:**

Tak.

**Pytanie nr 35: Dot.: Pakiet 41, poz. 12**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź nr 35:**

Tak.

**Pytanie nr 36: Dot.: § 9 ust. 3 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ, a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź nr 36:**

Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest odpowiednio przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ (ilość opakowań i liczba sztuk winna być zgodna z SIWZ).



**Pytanie nr 37: Dot.: rozdziału I. działu 4. pkt 4.3. SIWZ – wzór umowy**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedstawienia wykazu wykonania w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie – co najmniej dwóch zamówień, których przedmiotem była dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku o wartości nie mniejszej niż wartości wskazane dla poszczególnych zadań (w przypadku składania ofert w zakresie Pakietu 35). Przedstawione referencje wykażą, iż Wykonawca je składający dysponuje odpowiednim doświadczeniem i niezbędną wiedzą, jak również potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia, a w praktyce że miał już do czynienia ze szczególnego rodzaju zamówieniami udzielonymi w trybie przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, a wystawione dla niego referencje potwierdzają posiadane doświadczenie i wiedzę w zakresie dostaw sprzętu medycznego (udzielanego w trybie ustawy Prawo zamówień publicznych)

**Odpowiedź nr 37:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 38: Dot.: Pakiet 35, poz. 1 i poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500ml z adapterem do dozownika tlenu, z systemem mikrodyfuzorów w komorze bocznej zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres min. 30 dni (potwierdzone oświadczeniem producenta).

**Odpowiedź nr 38:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 39: Dot.: Pakiet 35, poz. 1 i poz. 2**

Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 10 ml wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

**Odpowiedź nr 39:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 40: Dot.: Pakiet 35, poz. 1 i poz. 2**

Czy Zamawiającego wymaga zamkniętego jednorazowego systemu do nawilżania tlenu, wyposażonego w system mikrodyfuzorów w komorze bocznej zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego, woda jałowa, wolna od pirogenów, butelka pojemność 500ml?

**Odpowiedź nr 40:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 41: Dot.: Pakiet 35, poz. 1 i poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość min. 282cm H<sub>2</sub>O z uruchomieniem dźwiękowego alarmu, co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

**Odpowiedź nr 41:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 42: Dot.: Pakiet 35, poz. 4**

Prosimy o doprecyzowanie, czy maski mają być pozbawione szkodliwych ftalanów, DEHP oraz bis fenolu (BPA)?

**Odpowiedź nr 42:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.



**Pytanie nr 43: Dot.: Pakiet 35, poz. 5:**

Prosimy o sprecyzowanie, czy maska ma być wyposażona w łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

**Odpowiedź nr 43:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 44: Dot.: Pakiet 35, poz. 5**

Prosimy o doprecyzowanie, czy maski mają być pozbawione szkodliwych ftalanów, DEHP oraz bis fenolu (BPA)?

**Odpowiedź nr 44:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 45: Dot.: Pakiet 35, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewniki do podawania tlenu przez nos mają być pozbawione szkodliwych substancji DEHP i bisfenolu (BPA) oraz posiadać symbole potwierdzające te cechy na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź nr 45:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 46: Dot.: Pakiet 35, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nebulizator z ustnikiem i łącznikiem T ma umożliwiać podanie cząsteczek o przeciętnej średnicy (MMAD) 2,4µm (dane potwierdzone w badaniach producenta) w czasie 3,3 min (+/- 0,1 min) przy przepływie 10 l/min dla 3ml roztworu. Takie rozwiązanie pozwala na szybsze deponowanie leku w płucach w porównaniu do standardowych nebulizatorów, a tym samym przyczynia się do szybszego działania podawanego pacjentowi leku?

**Odpowiedź nr 46:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 47: Dot.: Pakiet 35, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zaoferowany nebulizator ma mieć możliwość zastosowania do szybkiej nebulizacji, tempo nebulizacji 3,3 min (+/- 0,1 min) przy przepływie 10 l/min dla 3ml roztworu, z rekomendowanym przez producenta przepływem tlenu wynoszącym 8 l/min (+/- 1 l)?

**Odpowiedź nr 47:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 48: Dot.: Pakiet 35, poz. 7**

Prosimy o doprecyzowanie, czy w celu ułatwienia złożenia zestawu oraz zwiększenia komfortu pacjenta Zamawiający wymaga zintegrowanego z łącznikiem T-ustnika z przegubowym złączem, obrotowym w pionie i poziomie?

**Odpowiedź nr 48:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 49: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 1) i ust. 2 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Prosimy Zamawiającego o zmianę § 7 ust. 1 pkt 1) i ust. 2 SIWZ na: „(...) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 6 ust. 2”.

**Odpowiedź nr 49:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 50: Dot.: Pakietu 4, poz. 2 i poz. 3**

Proszę o wydzielenie z Pakietu 4 poz. 2 i poz. 3 i utworzenie oddzielnego Pakietu.



**Odpowiedź nr 50:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 51: Dot.: Pakietu 4, poz. nr 2 i 3**

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy zaoferowali ampułki Natrium Chloratum 0,9% w opakowaniach typu ampulek bezigłowych z końcówką Luer lock?

**Odpowiedź nr 51:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**~~Pytanie nr 52: Dot.: Pakietu 44~~**

~~Czy Zamawiający oczekuje wyceny ampulek plastikowych, pasujących do każdego rodzaju strzykawki, opakowania umożliwiającego pobranie leku bez użycia igły ?~~

**Odpowiedź nr 52:**

~~Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.~~

**Pytanie nr 53: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 1) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartości niezrealizowanej części umowy ?

**Odpowiedź nr 53:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 54: Dot.: Pakiet 12, poz. 13 i poz. 14**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów takich jak białko mleka krowiego, kazeina i laktoza ?

**Odpowiedź nr 54:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 55: Dot.: Pakiet 12, poz. 13 i poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same cele produktu EncapsaDr., będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GS (ATTC53103) o równoważnym działaniu, konfekcjonowanego w opakowaniach x20 kaps., po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu wyniku w górę?

**Odpowiedź nr 55:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 56: Dot.: Pakiet 50, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка zawierającego w swoim składzie alantoinę?

**Odpowiedź nr 56:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 57: Dot.: Pakiet 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy, oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź nr 57:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 58: Dot.: Pakiet 50, poz. 11**

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie



rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?

**Odpowiedź nr 58:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 59: Dot.: Pakiet 12, poz. 13**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takiej samej postaci, w opakowaniach x60 kaps., po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź nr 59:**

Tak.

**Pytanie nr 60: Dot.: Pakiet 12, poz. 13**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x20 lub x30 kaps., po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź nr 60:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 61: Dot.: Pakiet 12, poz. 4**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takiej samej postaci, w opakowaniach x60 kaps., po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

**Odpowiedź nr 61:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 62: Dot.: Pakiet 12, poz. 4**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x20 lub x30 kaps., po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

**Odpowiedź nr 62:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 63: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy w Pakiecie 11 w poz. 6 (Budesonidum 0,5mg/1ml, 2ml zawiesina do nebulizacji amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź nr 63:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.



**Pytanie nr 64: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 6 (Budesonidum 0,5mg/1ml, 2ml zawiesina do nebulizacji amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź nr 64:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 65: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w poz. 6 (Budesonidum 0,5mg/1ml, 2ml zawiesina do nebulizacji amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem, ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź nr 65:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

---

**Pytanie nr 66: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy w Pakiecie 11 w poz. 6 (Budesonidum 0,5mg/1ml, 2ml zawiesina do nebulizacji amp.) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź nr 66:**

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 67: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający pozwoli na wydzielenie z Pakietu 11 poz. 6?

**Odpowiedź nr 67:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 68: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 poz. 6 wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?

**Odpowiedź nr 68:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 69: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 poz. 6 wymaga, aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji?

**Odpowiedź nr 69:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 70: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 poz. 6 wymaga, aby Budesonid był w postaci ampułek?

**Odpowiedź nr 70:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 71: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 11 poz. 6 stabilności po otwarciu ampułki do 12 godz.?

**Odpowiedź nr 71:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 72: Dot.: Pakiet 11, poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 poz. 6 wymaga, aby budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb, czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

**Odpowiedź nr 72:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 73:**

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty katalogu lub folderu oferowanych produktów?

**Odpowiedź nr 73:**

Zamawiający informuje, że zasady i katalog dokumentów, które winny składać się na ofertę Wykonawcy zostały wyartykułowane w rozdziale I. dziale 4. pkt 4.7. i pkt 4.8. SIWZ.



**Pytanie nr 74: Dot.: rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy następujących zapisów: „Zmniejszenie ilości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej umowie”.

**Odpowiedź nr 74:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 75: Dot.: rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy?

**Odpowiedź nr 75:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 76: Dot.: rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z umowy przelanych na bank, do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odpowiedź nr 76:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 77: Dot.: rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy następujących zapisów: „(...) w przypadku podwyżki stawki VAT, zmianie ulegnie tylko cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian (obowiązuje od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów o zmianie stawki podatku VAT)”.

**Odpowiedź nr 77:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 78: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 1) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości umowy?

**Odpowiedź nr 78:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 79: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 2) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,5% wartości ceny tej partii?

**Odpowiedź nr 79:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 80: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 3) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,5% wartości całkowitej reklamowanej partii zamówienia?

**Odpowiedź nr 80:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 81: Dot.: § 7 ust. 2 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości umowy?

**Odpowiedź nr 81:**

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Nadto, Zamawiający informuje, że zmodyfikowany został rozdział I SIWZ – Instrukcja dla Wykonawców oraz formularz oferty cenowej stanowiący załącznik nr 1 do SIWZ. Treść zmodyfikowanej SIWZ znajduje się na stronie internetowej Zamawiającego: <http://bip.spzozmswia.szczecin.pl/zamowienia-publiczne-powyzej-30-000-euro/dostawy/27-dostawa-lekow-ii-dla-sp-zoz-mswia-w-szczecinie>

Dodatkowo, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że działając w oparciu o dyspozycję wyartykułowaną przez ustawodawcę w treści art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, wyznacza nowy następujący termin składania i otwarcia ofert:

- termin składania ofert: 31.07.2018 r., godz. 09:30.

- termin otwarcia ofert: 31.07.2018 r., godz. 10:00.

Kierownik  
Wydziału Techniczno-Gospodarczego

Andrzej Krzysztof-Macek  
(78/18)

