

**WSZYSCY WYKONAWCY
ODPOWIEDZI na ZAPYTANIA do SIWZ**

Działając na podstawie art.38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2013r., poz. 907 ze zmianami) – Powiatowe Centrum Medyczne Sp. Z o.o. NZOZ Szpital Powiatowy w nawiązaniu do przesłanych pytań do SIWZ dotyczącej przetargu nieograniczonego pn: **Dostawa LEKÓW z podziałem na zadania dla Powiatowego Centrum Medycznego Sp. z o.o. NZOZ Szpital Powiatowy w Wieruszowie**”(znak: **PCM-ZP/2D/2017**) – udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1

1. Czy Zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 123 i 124 wymaga, aby wyceniony Ceftazydym pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?**Odpowiedź: TAK**
2. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 123, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C? **Odpowiedź: TAK**
3. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycja 371 i 372, 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: TAK
4. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 371, wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPl miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 25°C? **Odpowiedź: TAK**
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w pakiecie 1 pozycja 467, preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml? **Odpowiedź: TAK**
6. Czy, w pakiecie 1 pozycja 139 oraz pozycja 140, Zamawiający wymaga aby wyceniony Ciprofloxacyn (w formie iniekcyjnej 200mg/100ml oraz w formach tabletkowych 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową? **Odpowiedź: TAK**
7. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 123 i 132 oraz pozycja 129 i 131, wymaga aby zaferowany Cefuroxim w dawce 0,75g i 1,5g oraz w formie tabletkowej 0,25g i 0,5g, pochodził od jednego producenta co zapewni bezpieczeństwo i tolerancję terapii sekwencyjnej? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycjach nr : 2, 9, 11, 13, 14, 19, 20, 21, 22, 25, 30 płynów infuzyjnych w opakowaniach z dwoma portami typu ecoflac ? **Odpowiedź: NIE**

Uzasadnienie : opisany przedmiot zamówienia wskazuje na konkretne produkty **tylko** jednego producenta.

Pytanie nr 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 2 pozycji 1, 5, 7, 8, 12, 13, 20, 24 płynów infuzyjnych w opakowaniach polipropylenowych stojących z dwoma różnymi portami? **Odpowiedź: TAK**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 16 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml? **Odpowiedź: TAK**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 15 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze izotonicznych elektrolitów 500ml? **Odpowiedź: TAK**
4. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o sprecyzowanie wymaganej ilości asortymentu w pakiecie 2 pozycja 26, 29?
Odpowiedź: ma być „0” (zero)
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 123 produktu leczniczego konfekcjonowanego w opakowaniu a' 10 sztuk? **Odpowiedź: TAK**
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 150 produktu leczniczego konfekcjonowanego w opakowaniu a' 5 sztuk? **Odpowiedź: TAK**
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 323, 324 produktu leczniczego konfekcjonowanego w butelce typu KabiPac a' 10 sztuk? **Odpowiedź: TAK**
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 389 produktu leczniczego konfekcjonowanego w ampułce a' 50 sztuk? **Odpowiedź: NIE**
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 389 produktu leczniczego konfekcjonowanego w ampułce a' 20 sztuk? **Odpowiedź: NIE**

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 490 produktu leczniczego konfekcjonowanego w opakowaniu a' 10 sztuk? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 4 Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 316 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę. **Odpowiedź: NIE**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 316 i 317 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny. **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 5

1. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. –Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania? **Odpowiedź: NIE**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:
 - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
 - weksla in blanco wraz z deklaracją;
 - poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
 - zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 6

1. Czy Zamawiający zezwoli na wycenę leków równoważnych co do substancji czynnej i dawki oraz drogi podania do podanych z nazwy handlowej preparatów? **Odpowiedź: TAK**
2. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. **Odpowiedź: TAK**
3. 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)? **Odpowiedź: Pełne ilości w górę.**
4. Dotyczy pakiet 1 pozycja 13, czy zamawiający dopuści opakowanie x 125 w ilości 5,76 op z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**
5. Dotyczy pakiet 1 pozycja 18 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 100 tabletek o przedłużonym uwalnianiu w ilości 3 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: NIE**

6. Dotyczy pakiet 1 pozycja 20 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 100 tabletek o przedłużonym uwalnianiu w ilości 4,8 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: NIE**
7. Dotyczy pakiet 1 pozycja 38 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 ampułek w ilości 1 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**
8. Dotyczy pakiet 1 pozycja 44 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 ampułek w ilości 228 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**
9. Dotyczy pakiet 1 pozycja 48,49,50,51 czy zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na kapsułkę ? **Odpowiedź: TAK**
10. Dotyczy pakiet 1 pozycja 86 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 1000 ml w ilości 2 op? **Odpowiedź: TAK**
11. Dotyczy pakiet 1 pozycja 100 czy zamawiający dopuści wycenę Budair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ustnik BUDESONIDUM I W-D 0,2 MG W DAWCE w ilości 6 opakowań z przeliczenia? **Odpowiedź: NIE**
12. Dotyczy pakiet 1 pozycja 101 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 ampułek w ilości 4 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**
13. Dotyczy pakiet 1 pozycja 116 czy zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinarius 200 mg x 20 kapsułek twardych (brak dostępności dawki 300 mg) **Odpowiedź: TAK**
14. Dotyczy pakiet 1 pozycja 155, czy zamawiający dopuści wycenę opakowani x 84 tabl w ilości 6,66 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ ? **Odpowiedź: TAK**
15. Dotyczy pakiet 1 pozycja 182, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 400 g (producent zmienił wielkość opakowania) w ilości 4 opakowania? **Odpowiedź: TAK**
16. Dotyczy pakiet 1 pozycja 183, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 400 g (producent zmienił wielkość opakowania) w ilości 2 opakowania? **Odpowiedź: TAK**
17. Dotyczy pakiet 1 pozycja 189, czy zamawiający dopuści SIMETHICONUM O 1-D 0,04 G x 100 kapsułek w ilości 6 opakowań ? **Odpowiedź: NIE**
18. Dotyczy pakiet 1 pozycja 196, czy zamawiający dopuści wycenę Kamiren XL, 4 mg, tabl.o zmod.uwaln., 30 szt,bl(3x10) w ilości 22,40 opakowania (tylko taka wielkość opakowania jest dostępna dla dawki 4 mg) **Odpowiedź: TAK**
19. Dotyczy pakiet 1 pozycja 201 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 40 tabletek w ilości 6 opakowań? **Odpowiedź: TAK**
20. Dotyczy pakiet 1 pozycja 206,207,208,209-czy zamawiający wydzieli pozycje z pakietu ? **Odpowiedź: NIE**
21. Dotyczy pakiet 1 pozycja 222, czy zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp w ilości 1 opakowanie? **Odpowiedź: TAK**
22. Dotyczy pakiet 1 pozycja 232 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 w ilości 0,20 op. z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z siwz? **Odpowiedź: TAK**
23. Dotyczy pakiet 1 pozycja 233 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 w ilości 0,20 op. z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z siwz? **Odpowiedź: TAK**
24. Dotyczy pakiet 1 pozycja 241, czy zamawiający dopuści wycenę Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,12dawek FORMOTEROLUM I W-D 0,012 MG W DAWCE w ilości 6 opakowań? **Odpowiedź: NIE**
25. Dotyczy pakiet 1 pozycja 284 czy zamawiający dopuści wycene opakowania x 100ml w ilości 40 op.? **Odpowiedź: TAK**
26. Dotyczy pakiet 1 pozycja 289, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 w ilości 10 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**
27. Dotyczy pakiet 1 pozycja 290, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 w ilości 3 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**
28. Dotyczy pakiet 1 pozycja 292,293,294,295,296,297,298 czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**
29. Dotyczy pakiet 1 pozycja 312 czy zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na kapsułkę o przedłużonym uwalnianiu (tylko taka postać jest obecnie dostępna)? **Odpowiedź: TAK**
30. Dotyczy pakiet 1 pozycja 323, czy zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 sztuk typu Kabiclear w ilości 2 opakowania ? **Odpowiedź: TAK**
31. Dotyczy pakiet 1 pozycja 324, czy zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 sztuk typu Kabiclear w ilości 1 opakowania ? **Odpowiedź: TAK**
32. Dotyczy pakiet 1 pozycja 325 LEVOFLOXACINUM roztwór 750mg/150ml x 5 fiol., czy zamawiający wydzieli pozycje z pakietu (brak rejestracji takiej dawki)? **Odpowiedź: TAK**
33. Dotyczy pakiet 1 pozycja 335, czy zamawiający dopuści wycenę opakowania x 28 sztuk w ilości 2 opakowania (tylko taka wielkości jest dostępna)? **Odpowiedź: TAK**

34. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 pozycja 341 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego ? **Odpowiedź: TAK**
35. Czy zamawiający wymaga aby pakiecie nr 1 pozycja 341 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ? **Odpowiedź: TAK 16 op.**
36. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 pozycja 342 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego ? **Odpowiedź: TAK**
37. Czy zamawiający wymaga aby pakiecie nr 1 pozycja 342 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ? **Odpowiedź: TAK – 1 op.**

Pytanie nr 7

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 97, 98 i 99 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5mg/ml 2ml x 20 zaw.do inh.z nebuliz.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia? **Odpowiedź: TAK**

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 97, 98 i 99 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5mg/ml 2ml x 20 zaw.do inh.z nebuliz.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ? **Odpowiedź: NIE**

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 97, 98 i 99 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5mg/ml 2ml x 20 zaw.do inh.z nebuliz.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: NIE

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 97, 98 i 99 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5mg/ml 2ml x 20 zaw.do inh.z nebuliz.) Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego ? **Odpowiedź: TAK**

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 97, 98 i 99 (BUDESONIDUM 0,125; 0,25 i 0,5mg/ml 2ml x 20 zaw.do inh.z nebuliz.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 8

Ze względu na przewidywane problemy w pozyskaniu najlepszych dla Państwa warunków przetargowych z powodu utrudnionego kontaktu z przedstawicielami firm producenckich, którzy w dniach 11-15.09.2017 przebywają na cyklicznych spotkaniach bez dostępu do maila i telefonu zwracamy się z prośbą o choćby minimalne przesunięcie t

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przesunięcie terminu otwarcia ofert na dzień 18 września 2017r.

Godzina twarcia ofert pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 9

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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 268 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi. **Odpowiedź: NIE**

Zamawiający raz jeszcze informuje, iż na podstawie zadanego pytania /prośby - jednego z Uczestników niniejszego postępowania wyrażamy zgodę na **przesunięcie terminu składania ofert na dzień 18 września 2017r. – godz.13:30.**

Otwarcie ofert w dniu 18 września 2017r. o godz.14:00

***/-/ Eunika Adamus
Prezes Zarządu
Dyrektor
PCM Sp. z o.o. NZOZ
Szpital Powiatowy***