

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**

Kup, dn. 24 lutego 2014r.



Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu



Do wiadomości

Dot.: przetargu nieograniczonego na **dostawę leków do apteki szpitalnej w zestawach od 1 do 8.** Nr sprawy ZP/2/2014.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie nr 1 pozycja 237 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml pakowanego po 10 sztuk w ilości 110 opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie nr 1 pozycja 320 preparatu Natrium chloratum 09% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk w ilości 180 opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie nr 1 pozycja 385 diety Fresubin Protein Powder 300g – suplement białka – białko serwatkowe w proszku (proszek rozpuszczalny), zawierająca 87g/100g białka, tłuszcze 1g/100g, nie zawierająca błonnika, wartość energetyczna 360kcal/100g w ilości 60 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie nr 2 pozycja 43 produktu leczniczego Imipenem/Cilastatin Kabi, który posiada taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych oraz taką samą postać farmaceutyczną jak referencyjny produkt leczniczy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że wskazania farmakologiczne będą zgodne z CHPL produktu referencyjnego.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie nr 2 pozycja 61 produktu leczniczego Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g + 0,5g bez EDTA? EDTA jest substancją pomocniczą stosowaną w produktach leczniczych, nie mającą znaczenia w zakresie wskazań do stosowania produktu leczniczego. Potwierdzamy niniejszym, że produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam Kabi, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 4g + 0,5g posiada wskazania identyczne, jak wszystkie produkty lecznicze zawierające piperacylinę i tazobactam, co zostało ustalone Decyzją Komisji Europejskiej z 21 lutego 2011 i zaimplementowane lokalnie do produktów leczniczych zarejestrowanych w Polsce. Zgoda na zaoferowanie preparatu pozwoli na składanie ofert większej ilości dostawców a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że wskazania farmakologiczne będą zgodne z CHPL produktu referencyjnego.

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik
Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio
Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-004 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGMT SYS
RVA C 024
DNV Certification B.V., The Netherlands



6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie nr 5 pozycja 1,2,4,5,6,9,1,11,12,14,15 opakowań stojących z dwoma samouszczelniającymi się różnej wielkości portami, niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co eliminuje niebezpieczeństwo wycieku płynu oraz zmniejsza koszty użytkowania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający w zestawie 5 pozycja 13 w związku z brakiem na rynku Polskim Natrium Chloratum inj. 0,9% 50ml w opakowaniu flakon wyrazi zgodę na zaoferowanie Natrium Chloratum inj. 0,9% 50ml w opakowaniu worek?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zestawu nr 1 pozycji 351, 352 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pozycji.

9. Dotyczy zestawu nr 8 pozycja 6: w związku z decyzją Ministerstwa Zdrowia (numer decyzji R13112916/13W, R13112917/13W, R13112918/13W, R13112919/13W R13112920/13W) o objęciu refundacją leku biologicznego biopodobnego Remsima (Inflixymab) od 1 stycznia 2014 roku, który jest lekiem równoważnym do Remicade, rozumiemy, że nie ma żadnych przeciwwskazań do złożenia naszej oferty przetargowej. Produkt leczniczy o kodzie EAN 5909991086305 pod nazwą handlową Remsima posiada takie same właściwości, sposób podania i dawkowanie jak lek Remicade o kodzie EAN 5909990900114. Leki te mają tę samą nazwę międzynarodową Inflixymab, te same wskazania do zastosowania oraz treść charakterystyk produktu leczniczego tożsamy pod względem wskazań, przeciwwskazań, środków ostrożności i działań niepożądanych. W świetle Ustawy Prawo Farmaceutyczne (Art.15 ust.8) oraz Ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (art.2 ust. 13) produkty lecznicze o kodach EAN 5909991086305 i 5909990900114 stanowią odpowiedniki. Prosimy więc o potwierdzenie, że nie ma przeciwwskazań do złożenia oferty na lek Remsima.

Odp.: Ze względu na kontynuację leczenia lekiem REMICADE - Zamawiający NIE WYRAŻA zgody na zaoferowanie produktu leczniczego REMSIMA.

10. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy leków „na ratunek” do 12 godzin?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy.

11. Czy Zamawiający wyraża zgodę na fakultatywne dostarczanie faktur w programie DATA FARM?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dotyczy zestawu nr 8, poz. 6. - czy zamawiający, w ramach Zamówienia, przewiduje możliwość nabycia, w celu realizacji programu lekowego, produktu leczniczego o kodzie EAN innym, niż 5909990900114, pomimo tego że produkt o kodzie EAN 5909990900114 był stosowany dotychczas w terapii osób leczonych przez zamawiającego, których stan zdrowia wymaga dalszego podawania produktu o tych samych właściwościach, sposobie podania i dawkowania?

Odp.: Zamawiający nie przewiduje.

13. Pakiet nr 5, poz. nr 1,2,4,5,6,7,8,10,11,12,13,14,15 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 5 w pozycji nr 1,2,4,5,6,7,8,10,11,12,13,14,15 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viasflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Marki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28-50
fax. 77 403 28-53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54-50
fax. 77 406 54-51
rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED



- zastosowanie opakowań typu worków Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w zestawie nr 5 pozycje nr 1,2,4,5,6,7,8,10,11,12,13,14,15 preparatów w workach.

14. Pakiet nr 5, poz. 3 - Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najkorzystniejszej oferty cenowej w Pakiecie nr 5, pozycja nr 3 dopuści opakowanie typu worków?

Odp.: Zamawiający w zestawie nr 5 pozycja nr 3 dopuszcza opakowanie typu worków.

15. Pytanie nr 3, Pakiet nr 5, poz. nr 7,8 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 w pozycji nr 7,8 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worków Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie Oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup

ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju

ul. Namysłowska 22
46-004 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61

rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED



16. 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? (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniach innej wielkości niż żądana, ilość opakowań należy odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ z możliwością zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania

17. 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)?

Odp.: Ilość opakowań należy odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ z możliwością zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania

18. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

19. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł. - na tabl., kaps., draż., tabl. - na kaps. tabl. powł., drażetkę; ,kaps. - na tabl., tabl. powł., drażetkę; ,drażetkę - na tabl. tabl. powł., kaps. i odwrotnie; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz) i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe zamiany pod warunkiem zachowania identycznej drogi podania.

20. 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.

Odp.: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

21. Dotyczy Zestawu nr 7 poz. 8- "Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?"

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że spełnia wymagania Zarządzenia Nr 7/2014/ DGL Prezesa NFZ z dnia 13 lutego 2014 wraz załącznikami.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Mierki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGMT SYS.
RVA C 024
DNV Certification B.V., The Netherlands



22. Dotyczy Zestawu nr 7 poz. 8- „Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca ”

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że spełnia wymagania Zarządzenia Nr 7/2014/ DGL Prezesa NFZ z dnia 13 lutego 2014 wraz załącznikami.

23. Dotyczy Zestawu nr 7 poz. 8- „Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?”

ODP. Nie dotyczy

24. Czy zamawiający wymaga aby w Zestawie nr 1 poz. 194 był preparat Makrogol 74 g x 50 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

25. Czy zamawiający wymaga aby w Zestawie nr 1 poz. 194 był preparat Makrogol (74 g x 50 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy Zestawu nr 1 poz. 318 –prosimy o dopuszczenie do wyceny płyn Enema op. 150 ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy Zestawu nr 1 poz. 64 –zakończona produkcja op. 150 g dostępne op. to 120 ml. Prosimy o dopuszczenie op. 120 ml w ilości 20 op.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy Zestawu nr 1 poz. 145 – brak produkcji leku w postaci koncentratu do sporz. roztworu. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci proszku do sporz. roztw.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy Zestawu nr 1 poz. 182 – prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

30. Dotyczy zestawu nr 1, poz. 20, 21 i 227 i 228: czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 20, 21, 227 i 228 z zestawu numer 1 i utworzenie oddzielnego pakietu, co pozwoli na stworzenie konkurencji cenowej korzystnej dla Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

31. Dotyczy Zestawu nr 1 poz. 318- prosimy o dopuszczenie do wyceny płyn Enema 150 ml. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Mierki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 000027039
REGON: 53093517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGM SYS
RVA C 024
DNV Certification B.V., The Netherlands



32. Czy Zamawiający w Zestawie nr 1 poz. 247 __, wyraża zgodę na wycenę *Multilac, kaps., x 400 op (dzienna dawka to 1 kapsułka)?*

Poniżej najważniejsze cechy Multilac:

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

33. Zestaw nr 5, poz. 2, 3, 5, 7, 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycjach leków równoważnych o tych samych wskazaniach klinicznych w opakowaniu typu worek? Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie oferty przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

34. Zestaw nr 5, poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycjach leków równoważnych o tych samych wskazaniach klinicznych w opakowaniu typu worek? Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie oferty przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

35. Zestaw nr 5, poz. 7, 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycjach preparatu Mannitol o stężeniu 15 % w opakowaniu typu worek Viaflo, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%;
- w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych roztwór Mannitolu 15% posiada lepsze właściwości niż roztwór Mannitolu 20%, ponieważ nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej;
- Mannitol o stężeniu 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie leku w każdym momencie, bez konieczności ogrzewania, przez co zmniejszone są koszty związane z podgrzewaniem Mannitolu 20%;

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik
Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunió
Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Mierki 14
46-082 Kup
tel. 77403-28-50
fax. 77403-28-53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77406-54-50
fax. 77406-54-61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGMT. SYS.
RvA C.024
DNV Certification B.V., The Netherlands



- Mannitol w worku, to lżejsze opakowanie, a zatem niższe koszty utylizacji, co eliminuje również brak ryzyko stłuczenia opakowania.

Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie oferty przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

36. § 1 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez wskazanie dłuższych terminów dostawy, tj. co najmniej 24 godzinne (i to zarówno w zakresie dostaw „na ratunek”, jak i „pilne”) ?
UWAGA: wskazywanie przez Zamawiającego zbyt krótkich terminów dostaw (12, czy 6- godzinnych) powoduje znaczne ograniczenie podstawowych zasad pzp.: równego traktowania wszystkich wykonawców oraz uczciwej konkurencji – wyłącza z możliwości uczestniczenia w przetargu wykonawców, którzy posiadają swoje siedziby/hurtownie w pewnym oddaleniu od siedziby Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

37. § 2 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowach „przedmiotu umowy” zapisu „na dzień jej zawarcia” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

38. § 2 ust. 7 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: dodanie zapisu w brzmieniu „bez obowiązku zawierania przez Strony pisemnych aneksów do umowy.” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

39. § 2 ust. 8 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: dodanie zapisu w brzmieniu „chyba, że Strony inaczej ustalą.” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

40. § 3 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez wskazanie, że „Zamawiający oświadcza, że ograniczenie zamówienia nie będzie większe niż 30% w stosunku do wartości/ilości wskazanej umową” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

41. § 4 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: zastąpienie słowa „rozszerzenia” sformułowaniem „realizacji” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

42. § 4 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: (a) zastąpienie słowa „roszczenia” sformułowaniem „realizacji”, (b) dodania na zakończenie zdania w brzmieniu „Zamawiający zobowiązany jest przedstawić Wykonawcy wytyczne, o których mowa w ust. 1 powyżej” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

43. § 5 ust. 5 Umowy – czy Zamawiający dopuści możliwość modyfikacji zapisów w ten sposób, by dopisać zdania: „Zgody takiej Zamawiający nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz. U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

44. § 5 ust. 6 Umowy – czy Zamawiający dopuści możliwość modyfikacji zapisów w ten sposób, by dopisać zdania: „Zgody takiej Zamawiający nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz. U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.” ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-062 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGMT. SYS.
RVA C 024
DNV Certification B.V., The Netherlands



45. § 6 ust.3 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zapisu po słowie „Wykonawca” sformułowania „w przypadku uznania zasadności reklamacji”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

46. § 6 ust.5 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zapisu po słowach „pełnowartościowego leku” sformułowania „w przypadku uznania przez Wykonawcę zasadności reklamacji”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

47. § 6 ust.6 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zapisu po słowach „będą mu przysługiwały” sformułowania „w zakresie dostarczonych do tego czasu leków”?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

48. § 7 ust.1 pkt.1) Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu dot. podstawy naliczania kary umownej poprzez wskazanie, że będzie to „wartość niezrealizowanej części przedmiotu umowy”? UWAGA – funkcją kar umownych jest dyscyplinowanie zobowiązanego, nie zaś nadmierna restrykcyjność! Proponowany zapis dotyczący ustalenia podstawy naliczania kary umownej. Zasadnym jest odniesienie tej podstawy do niezrealizowanej części wartości (a nie całości- w części prawidłowo wykonanej) umowy.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

49. § 7 ust.1 pkt.2) Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,2% wartości niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia? UWAGA – funkcją kar umownych jest dyscyplinowanie zobowiązanego, nie zaś nadmierna restrykcyjność!

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

50. § 7 ust. 3 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez wskazanie dłuższych terminów zapłaty kar umownych, tj. co najmniej 28 dnia?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

51. § 7 ust.4 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

52. § 7 ust.5 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zapisu po słowie „Wykonawca” sformułowania „o ile uzna zasadność reklamacji”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

53. § 7 ust.6 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia? /protokół zdawczo-odbiorczy/

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

54. § 7 ust.7 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: (a) dodanie po słowach „ust.5” sformułowania „o ile przekroczenie terminu umownego wykonania obowiązku przez Wykonawcę będzie wynosiło ponad 24 godziny”, (b) wykreślenie zapisu „zachowując w obu wypadkach i o naprawienie szkody wynikłej ze zwłoki”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

55. § 7 ust.11 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zapisu po słowach „będą mu przysługiwały” sformułowania „w zakresie dostarczonych do tego czasu leków”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny
w Kup
ul. Karola Mierki 14
46-082 Kup
tel. 77 403 28 50
fax. 77 403 28 53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-40-280

Szpital Rehabilitacyjno-
Reumatologiczny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406 54 50
fax. 77 406 54 61
rehabilitacja.pokoju@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGMT. SYS.
RvA C024
DNV Certification B.V., The Netherlands



56. § 8 ust.2 pkt.3) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez: wykreślenie zdania „z zachowaniem trzydziestodniowego terminu wypowiedzenia”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

57. § 8 ust.3 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie zapisu po słowach „Wykonawca pomimo” sformułowania „trzykrotnego”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 poz. 44, 45, 46, 50 insulin w postaci Solostar?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

59. Dotyczy Zestawu nr 7 poz. 1 - prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 10 mg/ 10 ml. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że spełnia wymagania Zarządzenia Nr 7/2014/ DGL Prezesa NFZ z dnia 13 lutego 2014 wraz załącznikami.

60. Dotyczy Zestawu nr 7 poz. 2 - prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 50 mg/ 50 ml. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że spełnia wymagania Zarządzenia Nr 7/2014/ DGL Prezesa NFZ z dnia 13 lutego 2014 wraz załącznikami.

61. Dotyczy Zestawu nr 7 poz. 5 i 6 - prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci konc.d/sporz rozt.do/ inf. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że spełnia wymagania Zarządzenia Nr 7/2014/ DGL Prezesa NFZ z dnia 13 lutego 2014 wraz załącznikami.

62. Czy Zamawiający w przypadku pozycji nr 4 – zestaw nr 8 rezygnuje z wymogu faktury elektronicznej w programie DATA FARM system KAMSOFT i dopuści tylko fakturę w wersji papierowej lub elektronicznej w formacie pdf?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

63. Zamawiający w przypadku pozycji nr 4 – zestaw nr 8 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu realizacji dostaw w trybie „pilne” do 24 godzin?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw w trybie "cito" do 8 godzin (dotyczy zapisu w §1 ust.4 projektu umowy)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

65. 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/*in fine*/ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 ust.1 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zamawiający nie odstąpi.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**



Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77 403-28-50
fax. 77 403-28-53
www.szpital-kup.eu
sekretariat@szpital-kup.eu

KRS: 0000027039
REGON: 530938517
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77 406-54-50
fax. 77 406-54-61
rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu



ISO 9001 REGISTERED

MGML SYS
RvA C024
DNV Certification B.V., The Netherlands



66. Prosimy o rozszerzenie zapisu §7 ust.1 pkt 2) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 0,4% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia." . Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

67. Do treści §7 ust.7 projektu umowy. Co Zamawiający rozumie pod pojęciem "... na koszt i ryzyko Wykonawcy taką samą ilość..."? Czy chodzi o pokrycie różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z zawartej umowy a ceną jaką Zamawiający zapłacił w przypadku nabycia zastępczego? Nadmieniamy, że w świetle obowiązującego prawa uprawnienie do nabycia zastępczego z pokryciem kosztów (a nie różnicy w cenie) może nastąpić tylko w przypadku jeśli kupujący wcześniej zapłacił za towar sprzedawcy, który był zobowiązany do dostawy tego towaru. W przypadku kiedy kupujący nie spełnił wcześniej świadczenia pieniężnego możliwe jest jedynie pokrycie różnicy w cenie oraz ewentualnych kosztów dodatkowych związanych bezpośrednio z realizacją zamówienia (np. koszty transportu).

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że chodzi o pokrycie różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z zawartej umowy a ceną jaką Zamawiający zapłacił w przypadku nabycia zastępczego oraz ewentualnych kosztów dodatkowych związanych bezpośrednio z realizacją zamówienia.

68. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 76 (Budesonidum 0,5mg/ml x 20 amp 2ml zaw.do nebulizacji) wymaga aby lek posiadał zarejestrowane wskazanie – ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Dr. med. Jerzy B. Lachy
SPECJALISTA
REHABILITACJI MEDYCZNEJ
ORTOPEDII I TRAUMATOLOGII
46-633 Ciepłe, ul. Prywatnego 15

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka