



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Kup, dn. 17 marca 2015r.

Szpital Pulmonologiczno -
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



Do wiadomości

Dot.: przetargu nieograniczonego na **dostawę leków do apteki szpitalnej w zestawach od 1 do 11.** Nr sprawy ZP/1/2015.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. Czy wyraża Państwo zgodę na wyodrębnienie pakietu, który zawierałby poniższe pozycje aktualnie znajdujące się w zestawieniu nr 1:

L.P. w pakiecie	Nazwa	Dawka	Postać	Jedn. miary	Ilość
178	GLICLAZIDE MR 0,03 G TABL. x60 TABL.	0,03 G	TABL.	op	30
209	INDAPAMIDE 0,0015 G TABL. x30 TABL.	0,0015 G	TABL.	op	100
218	IVABRADINE 0,005 G TABL. POWL. x56 TABL.	0,005 G	TABL. POWL.	op	10
219	IVABRADINE 0,0075 G TABL. POWL. x56 TABL.	0,0075 G	TABL. POWL.	op	10
330	PERINDOPRIL 0,005 G TABL. POWL. x30 TABL.	0,005 G	TABL. POWL.	op	100
331	PERINDOPRIL 0,01 G TABL. POWL. x30 TABL.	0,01 G	TABL. POWL.	op	20
332	Perindoprilum arginin., Amlodipinum 10 mg/10 mg TABL. x30 TABL.	10 mg/10 mg	TABL.	op	30
333	Perindoprilum arginin., Amlodipinum 10mg+5mg TABL. x30 TABL.	10mg+5mg	TABL.	op	10
334	Perindoprilum arginin., Amlodipinum 5mg / 10 mg TABL. x30 TABL.	5mg / 10 mg	TABL.	op	5
335	Perindoprilum arginin., Amlodipinum 5mg+5mg TABL. x30 TABL.	5mg+5mg	TABL.	op	10
407	STRONTIUM RANELATE 2 G GRANULAT x28 TOREBEK	2 G	GRANULAT	op	10
427	Tianeptinum 12,5mg TABL. POWL. x30	12,5mg	TABL. POWL.	op	2
445	TRIMETAZIDINE 0,035 G TABL. x60 TABL. BLISTRY	0,035 G	tabl.o zmodyf.u wal.	op	10

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie.

2. Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na Gliclazide (Diaprel MR) 60 mg tabl o zmodyf. uwalnianiu zamiast Gliclazide (Diaprel MR) 30 mg tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

Podzielność dawki, w tabletkach o zmodyfikowanym uwalnianiu w preparacie Diaprel MR w dawce 60 mg, jest osiągnięta dzięki zastosowaniu technologii wbudowanej siatki polimerowej (EPMT2).

Diaprel MR w dawce 60 mg w opakowaniu zawierającym 30 tabletek (kod EAN 5909997747446) jest objęty refundacją (por. 1229, odpłatność ryczałtowa - R).

W przypadku wyrażenia zgody na powyższą propozycję, prosimy o informację jaką ilość Diaprelu MR 60 mg x 60 tabl. należy wycenić w ofercie przetargowej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.



SCM sp. z o.o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



3. Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na powyższe leki w innych wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości? Jak należy dokonać przeliczenia: zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę dół do pełnego opakowania?
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę z możliwością zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę
4. Czy Zamawiający w Zestaw nr 1 poz. 66 i 68 i 69 i Budesonide wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie - ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli - Zespół Krupy?
Odp.: Zamawiający wymaga.
5. Czy Zamawiający w Zestaw poz. 66 i 68 i 69 Budesonide wymaga, produktu po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Odp.: Zamawiający wymaga.
6. Czy zamawiający w pakiecie Zestaw nr 1 poz. 315 wymaga, aby IPP posiadał zarejestrowane wskazanie również, do stosowania u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat, w hamowaniu wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich jak: choroba reflowowa przełyku (GERD) u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluku?
Odp.: Zamawiający nie wymaga.
7. Czy zamawiający w zestaw nr 1 poz. 276 i 277 i 279 METOPROLOL - wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?
Odp.: Zamawiający nie wymaga.
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
Odp.: Zamawiający dopuszcza zmianę z zachowaniem ewentualnej możliwości dzielenia. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ampulko-strzykawkę.
9. Dot. zestawu nr 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zakresie zestawu na poszczególne pozycje osobno? Umożliwi to przystąpienie do zestawu większej grupie oferentów oraz złożenie korzystniejszej oferty cenowej.
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.
10. Dot. zestawu nr 6. Czy Zamawiający w pozycjach 1-3 oraz 5-6 wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta?
Odp.: Zamawiający wymaga.
11. Dot. zestawu nr 6. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 4 wycenę preparatu Etoposide w dawce 0,1 G/5 ML z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.
12. Dot. zestawu nr 6. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 4 wycenę preparatu Etoposide w dawce 0,25 G/12,5 ML z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.
13. Dot. zestawu nr 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zestawu pozycji nr 8 oraz utworzenie nowego pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie 4 pozycja 19, 22, 47, 56 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml pakowanego po 10 sztuk w ilości 110 opakowań?
Odp.: Pozycje 19 i 22 to ciprofloksacin, poz. 47 to metronidazol, poz. 56 to piperacillinum.
15. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w zestawie 8 pozycja 1, 2, 4-6, 9-12, 14 produkty lecznicze były w opakowaniach stojących z dwoma samouszczelniającymi się portami, niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co eliminuje niebezpieczeństwo wycieku płynu oraz zmniejsza koszty użytkowania?



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



Odp.: Zamawiający nie wymaga produktów w opakowaniach stojących.

16. Czy Zamawiający w zestawie 8 pozycja 13 w związku z brakiem na rynku polskim Natrium chloratum inj. 0,9% 50 ml w opakowaniu flakon wyrazi zgodę na zaoferowanie Natrium chloratum inj. 0,9% 50 ml w opakowaniu worek?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem obecności dwóch portów samouszczelniających

17. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 19 i 22 Cyprofloxacyliny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyliny?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

18. Czy Zamawiający, w pakiecie 4 pozycja 14 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym lg był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

19. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 14, aby Ceftazydym posiadał rejestrację do stosowania poniżej 3 miesiąca życia oraz zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temp. 2-8°C?

Odp.: Zamawiający wymaga.

20. Czy w "Zestaw nr 1 - leki podstawowe" w poz. 115 (DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE 0,004 G/1 ML INJ. X10 AMP. 0,004 G/1 ML INJ.) i w "Zestaw nr 1 - leki podstawowe" w poz. 116 (DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE 0,008 G/2 ML INJ. X10 AMP. 0,008 G/2 ML INJ.) Zamawiający wymaga aby dexametazon posiadał wskazania do stosowania w stanach wstrząsowych, obrzękach krtani i strun głosowych, ostrych odczynach uczuleniowych, po strumektomii (profilaktycznie i w leczeniu powikłań), przełomach w chorobie Addisona oraz w ciężkich stanach spastycznych oskrzeli

Odp.: Zamawiający wymaga.

21. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zestawu 9 pozycji: 4, 5, 6 i utworzenie odrębnego zestawu dla tych pozycji. Jednocześnie informujemy, iż od dnia 1 września 2014r. odpowiedzialność za dystrybucję leków ujętych w ww. pozycjach została całkowicie przekazana firmie farmaceutycznej Aspen Pharma Ireland Limited. W przypadku pozytywnego rozpatrzenia naszej prośby prosimy o podanie wadium dla nowo utworzonych pakietów. Jednocześnie prosimy o wyjaśnienie/doprecyzowanie dawki w pozycji 5.

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

22. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 11, w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 150ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza w opakowaniach 1400ml +/- 150 ml.

23. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 11, w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7E, 200ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza w opakowaniach 1800ml +/- 200 ml.

24. Czy Zamawiający, w projekcie umowy wykreśli w par. 1.4. frazę „Dostawy ze znakiem „RATUNEK ZYCIA” będą realizowane w ciągu 6 godzin liczonych od chwili zgłoszenia zamówienia” bądź też wydłuży czas dostawy do 12 godzin? Tak krótki czas dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i może naruszać zasadę równości w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.

25. Czy Zamawiający, w projekcie dopisze w par. 2.4. na końcu frazę „Ceny nie ulegną zmianie nawet w przypadku zmiany cen urzędowych, jeśli w ramach umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

26. Czy Zamawiający, w projekcie dopisze w par. 5.1. na końcu frazę „po cenach ustalonych w załączniku nr 1 do umowy, z zastrzeżeniem innych postanowień niniejszej umowy”?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



27. Czy Zamawiający zmienia termin określony w par. 6.4. projektu umowy na 7 dni? Zgłoszenie reklamacji wymaga jej zweryfikowania, zbadania i rozpatrzenia, szczególnie jakościowych.
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.
28. Czy Zamawiający zmienia wartość procentową kary umownej w par. 7.1.1. projektu umowy z 5% do wartości max. 2%. Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.
29. Czy Zamawiający zmienia wartość procentową kary umownej w par. 7.1.2. projektu umowy z 0,4% do wartości max. 0,2%. Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.
30. Czy Zamawiający zmienia termin określony w par. 7.5. projektu umowy na 7 dni? Zgłoszenie reklamacji wymaga jej rozpatrzenia i zbadania, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe. Nadto zapis ten stoi w sprzeczności z par. 6.4. projektu umowy który w zaproponowanej przez Zamawiającego wersji przyznaje Wykonawcy 3 dni na załatwienie reklamacji.
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.
31. Czy Zamawiający wykreśli w par. 7.6. projektu umowy zdanie pierwsze: Obecność kuriera dostarczającego towar przy tej czynności opóźni realizację innych dostaw przez niego, zwłaszcza, że i tak reklamacja będzie później weryfikowana przez Wykonawcę.
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.
32. Czy Zamawiający wykreśli par. 7.9. projektu umowy?
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.
33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zestawu nr 9 pozycji 1-3 lek ENOXAPARIN celem uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej?
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.
34. Dot. przedmiotu zamówienia, zestaw nr 5, pozycja 5: Preparat SIMPONI (golimumab) zgodnie z zapisem w pkt. 6.3. Charakterystyki Produktu Leczniczego, posiada 12 miesięczny termin ważności. Produkt produkowany jest poza granicami Polski i proces jego produkcji oraz dystrybucji powoduje, że nie ma możliwości dostarczenia, do końcowego odbiorcy, preparatu SIMPONI o okresie ważności dłuższym niż 9 miesięcy. Mając na uwadze cykliczność dostaw produktu do Polski oraz konieczność utrzymywania określonych stanów magazynowych przez dystrybutorów, zwykle termin ważności produktu dostarczanego do szpitala jest krótszy. Czy Zamawiający, wyrazi zgodę na dostawę preparatu SIMPONI (golimumab) o terminie ważności nie krótszym niż 6 miesięcy?
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.
35. 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 wyraża zgody.
36. 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.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



37. 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.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

38. 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.: W przypadku wad lub braków ilościowych leków Zamawiający będzie miał prawo do nabycia ich u innego dostawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy.

39. Pak. 1 poz. 7, 8, 60, 119, 314, 316 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

40. Pak.1 poz.25 - Czy Zamawiający ma na myśli preparat Amantadine hydrochloridum 0,1g x 50 kaps., czy Amantadine sulfas 0,1g x 30 tabl.powl.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza obie formy.

41. Pak. 1 poz. 36 - Bardzo proszę o sprecyzowanie jaki preparat Zamawiający ma na myśli? Czy chodzi o Botox x 1 fiol.?

Odp.: Nastąpiła omyłka pisarska, Zamawiający w zestawie nr 1, poz. 36 wymaga Antytoksyny jadu żmii.

42. Pak. 1 poz. 38, 310 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek drażowanych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

43. Pak. 1 poz. 47, 48, 142, 157, 167, 172, 210, 255, 256, 258, 259 - Bardzo proszę o sprecyzowanie ilości tabletek w opakowaniu.

Odp.: Powinno być:

- poz. 47: x 28 tabl.;
- poz. 48: x 28 tabl.;
- poz. 142: x 60 tabl.;
- poz. 157: x 30 tabl.;
- poz. 166 x 5 amp.;
- poz. 167: x 50 tabl.;
- poz. 172: x 60 tabl.;
- poz. 210: x 50 tabl.;
- poz. 255: x 60 tabl.;
- poz. 256: x 60 tabl.;
- poz. 258: x 60 tabl.;
- poz. 259: x 60 tabl.

44. Pak. 1 poz. 11, 17, 59, 71 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Narciarska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



45. Pak. 1 poz. 67 - Czy Zamawiający ma na myśli aerozol do nosa?

Odp.: Tak,

46. Pak. 1 poz. 74 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Calcium Gluconate 10%, rozt.d/wstrz. (Systochem), 10ml, x 50amp - 1 op. dostępne na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

47. Pak. 1 poz. 83, 84, 409 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

48. Pak. 1 poz. 92 - Czy Zamawiający ma na myśli preparat: o składzie 1 g maści zawiera 30 mg chlorochinaldolu i 10 mg hydrokortyzonu acetate?

Odp.: Tak

49. Pak. 1 poz. 112, 291 - Bardzo proszę o sprecyzowanie ilości czopków w opakowaniu.

Odp.: Opakowanie a 10 czopków.

50. Pak. 1 poz. 117 - Bardzo proszę o sprecyzowanie dawki?

Odp.: Dawka: 150 mg/100 ml.

51. Pak. 1 poz. 120, 178 - Czy Zamawiający ma na myśli tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odp.: Tak.

52. Pak. 1 poz. 128, 162, 163, 209, 216, 217, 327, 344 - Czy Zamawiający ma na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Tak.

53. Pak. 1 poz. 129 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

54. Pak. 1 poz. 156 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci mleczno- białej emulsji typu „olej w wodzie” x 10 amp.-1 op.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

55. Pak. 1 poz. 167 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułek?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

56. Pak. 1 poz. 206 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych lub kapsułek x 60 szt. pojemnik ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

57. Pak. 1 poz. 208 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu 5 % 50 ml

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

58. Pak. 1 poz. 229 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułek dojelitowych tward.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pak. 1 poz. 242

59. PYT. 1 - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr. 1 poz. 242 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? (producent zmienił wielkość opakowania na 48 sasz.)

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



60. PYT. 2 - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr. 1 poz. 242 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ? (producent zmienił wielkość opakowania na 48 sas.)

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

61. Pak. 1 poz. 268-271 - Czy Zamawiający wymaga, aby w pak 1 poz. 268-271 lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK?

Odp.: Zamawiający wymaga rejestracji we wskazaniach określonych w pkt. B.

62. Pak. 1 poz. 281 - W związku z końcem dopuszczenia do obrotu preparatu Midodrine- Gutron krople 0,01 G/1 ML czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Gutron tabl. 2,5 mg x 20 tabl-2 op.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

63. Pak. 1 poz. 290, 392 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsulek twardych?

Odp.: Zamawiający w pozycji 290 nie wyraża zgody, w pozycji 392 Zamawiający wyraża zgodę.

64. Pak. 1 poz. 339 - Czy Zamawiający dopuszcza w pak. 1 poz. 339 wycenę 42 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest jedynym preparatem stosowanym do przygotowania 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? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. W przypadku pacjentów z ciężką niewydolnością krążenia i niewydolnością nerek, z dużym stopniem przewodnictwa wskazane są preparaty o jak najmniejszej objętości części płynnej

65. Pak. 1 poz. 400 - Czy Zamawiający ma na myśli preparat złożony zawierający 200 mg walproinianu sodu i 87 mg kwasu walproinowego, co odpowiada łącznie 300 mg walproinianu sodu (Natrii valproas) x 30 tabl. powł. Czy preparat prosty zawierający 300 mg kwasu walproinowego (Natrii valproas) kapsułki o przedl. uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający wymaga preparatu prostego.

66. Pak. 1 poz. 401 - Czy Zamawiający ma na myśli preparat złożony zawierający 333 mg walproinianu sodu i 145 mg kwasu walproinowego, co odpowiada łącznie 500 mg walproinianu sodu (Natrii valproas). x 30 tabl.powl.? Czy preparat prosty zawierający 500 mg kwasu walproinowego (Natrii valproas). minitabletki o przedl. uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający wymaga preparatu prostego.

67. Pak. 1 poz. 413 - Czy Zamawiający ma na myśli kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

68. Pak. 3 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Niemysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



69. Pak. 3 poz. 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek rozpuszczalnych w jamie ustnej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

70. Pak. 4 poz. 4, 5, 39 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

71. Pak. 4 poz. 32 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsulek lub kapsulek twardych- proszę o sprecyzowanie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza obie formy.

72. Pak. 6 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Etoposidu w dawce (0,250 g) – 20 mg/ml; 12,5 ml x 1 fiol- 150 op.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

73. Pak. 6 poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Gemcitabiny w dawce (1g)-100 mg/ml; 10 ml koncentrat ds. r-ru do infuzji x 1 fiol- 350 op.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

74. Pak. 8 poz. 7, 8 - Bardzo proszę o sprecyzowanie pojemności płynów. Inna pojemność Mannitolu jest w kol. "Nazwa" a inna w kol. "Dawka".

Odp.: Powinno być: poz. 7 Mannitol 100 ml, poz. 8 Mannitol 250 ml.

75. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 228 – LACTULOSE 2,5 G/5 ML SYROP x150 ML op 120 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu doustnego o zawartości laktulozy 3,33g/5ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

76. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 456 – VERAPAMIL 0,12 G TABL. POWL. X 20 op 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

77. Czy w § 5 ust 2 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

78. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 5 ust. 4 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów.

79. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

80. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy leków, w wysokości 0,4% wartości tejże dostawy brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości tejże dostawy brutto.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno -
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



81. Zestaw nr 8, poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycjach leków równoważnych o tych samych wskazaniach klinicznych w opakowaniu typu worków? 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.

82. Zestaw nr 8, poz. 3 i 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycjach leków równoważnych o tych samych wskazaniach klinicznych w opakowaniu typu worków? 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.

83. Zestaw nr 8, poz. 7, 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycjach preparatu Mannitol o stężeniu 15 % w opakowaniu typu worków 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%;

- Mannitol w worku, to lepsze opakowanie, a zatem niższe koszty utylizacji, co eliminuje również brak ryzyka 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.

84. Pakiet nr 8, poz. nr 1, 2, 4, 5, 6, 9, 10, 11, 12, 13, 14 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 8 w pozycji nr 1, 2, 4, 5, 6, 9, 10, 11, 12, 13, 14 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- 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?



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno -
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-20-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



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

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

85. Pakiet nr 8, poz. 3 - Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najkorzystniejszej oferty cenowej w Pakiecie nr 8, pozycja nr 3 dopuści opakowanie typu worek?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

86. Pakiet nr 8, poz. nr 7, 8 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 8 w pozycji nr 7, 8 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek 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 fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Manintol 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.

87. Zamawiający w projekcie umowy (Załącznik nr 3) w §1 w punkcie 4 wskazał: „Dostawy z zastrzeżeniem PILNE będą realizowane w ciągu 12 godzin liczonych od chwili zgłoszenia zamówienia”. Czy Zamawiający w przypadku pozycji nr 1 w zestawie nr 5 wyrazi zgodę aby dostawy z zastrzeżeniem PILNE były realizowane w ciągu 24 godzin liczonych od chwili zgłoszenia zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 14, 15, 208 oraz utworzenie z nich nowego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z zastrzeżeniem PILNE i RATUNEK ŻYCIA do 24 godzin dla asortymentu zawartego w pakiecie nr5?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu.

90. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 131 – Dobutamine 0,25g inj x 1fiol. Dopuszcza Dobutamine w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

91. Czy Zamawiający w pakiecie 11 w pozycji 7 i 8 dopuści Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%



SCM sp. z o. o.

STOBRAWSKIE CENTRUM MEDYCZNE

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Kup
ul. Karola Miarki 14, 46-082 Kup

Szpital Pulmonologiczno-
Reumatologiczny w Kup
ul. Karola Miarki 14
46-082 Kup
tel. 77/403-28-50
fax. 77/403-28-53

Szpital Rehabilitacyjny
w Pokoju
ul. Namysłowska 22
46-034 Pokój
tel. 77/406-54-50
fax. 77/406-54-61



- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Manintol 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.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

92. Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 1-14 dopuści opakowanie typu worki Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki 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 worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Ponadto, w związku z zaistniałą omyłką pisarską, Zamawiający wprowadza zmianę zapisów w SIWZ, gdzie:

- pkt. 14.5.1. – w części opisowej wzoru, akapit **WAGA KRYTERIUM** otrzymuje brzmienie **96%**
- pkt. 14.5.2. – w części opisowej wzoru, akapit **WAGA KRYTERIUM** otrzymuje brzmienie **4%**

PREZES ZARZĄDU

mgr inż. Mirosław Wójcik