



## DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Łódź, 31.05.2021 r.

e-mail: [marta.kieras@barlicki.pl](mailto:marta.kieras@barlicki.pl)

Tel. 42 677-68-24

Znak sprawy: 8/ZP/2021

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa produktów farmaceutycznych, wyrobów medycznych, opatrunków, środków dezynfekcyjnych”.**

**Szanowni Państwo!**

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający udziela następująco odpowiedzi:

### **Pytanie 1**

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? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołka na butelkę/flakon i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

**Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zapewnienia dostępności produktu lub produktu równoważnego przez cały okres trwania umowy.**

### **Pytanie 6**

Czy w przypadku gdy jednostką miary jest sztuka, kg,g, fioł, but, amp itd. Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 8****Pakiet 1 poz. 2**

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia z punktu 6 formularza oferty w przypadku pakietu 1 pozycja 2.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, tylko w przypadku Pakietu 1 poz. 2**

**Pytanie 9****Pakiet 1 poz. 5**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 5 post. Nr 8/ZP/2021 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Erythromycin w dawce 0, 5g lub 1 g ( z uwagi na brak na rynku dawki 0,3g ) Jeżeli tak, prosimy o wskazanie czy zachować ilość fiolek określoną przez Zamawiającego, czy odpowiednio przeliczyć, w taki sposób, aby ogólna wymagana ilość mg została zachowana,

**Odpowiedź: Dopuszczamy dawkę 500 mg z zachowaniem ilości 70 szt.**

**Pytanie 10****Pakiet 1 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 11 do wyceny lek pod nazwą Imipenem+Cylast.Ran.500mg+500mg\*1f.a30ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 3000 op.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 11****Pakiet 1 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 16 do wyceny lek pod nazwą Nableran 1g \* 10fiol.(40ml) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12****Pakiet 1 poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 20 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13****Pakiet 1 poz. 21**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 21 do wyceny lek pakowany po 10 amp. obecnie dostępna jest taka wielkość na rynku ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 14****Pakiet 2 poz. 3**

Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie 2 poz. 3 do wyceny krople pod nazwą Thealoz Duo krople do oczu 10ml ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 15****Pakiet 2 poz. 6**

Prosimy o wykreślenie z Pakietu 2 poz. 6 ze względu koniec dopuszczeniu na rynku.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 16****Pakiet 2 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 5 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17****Pakiet 4 poz. 44**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 44 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 18**

**Pakiet 4 poz. 49**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 49 do wyceny szczepionkę Szczep. ENGERIX B inj. 20mcg/1ml\*1a.-strz! ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 19**

**Pakiet 4 poz. 57**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 57 do wyceny Puder płynny z anestetyzną 100g(tuba)HASC ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 20**

**Pakiet 7 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 7 poz. 4 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 140 op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 21**

**Pakiet 7 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 7 poz. 5 do wyceny lek pod nazwą Oxycodone Molteni 10mg/ml 5amp.\*1ml NI na rynku nie występuje dawka 20mg/ml \* 5 amp. po 1 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 10mg/ml 5amp.\*1ml**

**Pytanie 22**

**Dotyczy SWZ**

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

**Odpowiedź: Nie wymaga**

**Pytanie 23**

**Dotyczy SWZ**

Dot. pkt. VIII SWZ. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych".

**Odpowiedź: Zgodnie z rozdziałem VIII pkt 10 SWZ: Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne, zamawiający wezwie na podstawie art. 107 ust.2 do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.**

**Pytanie 24**

**Pakiet 1 poz. 12**

Dotyczy pak 1 poz. 12. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 25**

**Pakiet 1 poz. 17**

Dot. pakietu nr 1 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 10 amp w ilości 5250 op i podanie ceny jednostkowej netto za zaoferowane opakowanie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26**

**Pakiet 1 poz. 11**

Dot. pakietu nr 1 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w fiolkach 30 ml \*1 fiol w ilości 3000 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 27****Pakiet 2 poz. 7**

Dot. pakietu nr 2 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 50 kaps w ilości 480 op i podanie ceny jednostkowej netto za zaoferowane opakowanie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 28****Pakiet 2 poz. 9**

Czy Zamawiający w pak 2 poz 9 dopuści preparat o tej samej substancji czynnej jednak o mniejszej pojemności fiołki 5 ml Terlipressini ,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 350 op?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 29****Pakiet 7 poz. 5**

Dot. pakietu nr 7 poz. 5. Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli zaoferowanie Oxycodone w dawce 10mg/ml 1 ml , jedyna dostępna dawka na rynku ?

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 10mg/ml 1 ml.**

**Pytanie 30****Pakiet 7 poz. 5**

Dot. pakietu nr 7 poz. 5. Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli zaoferowanie Oxycodone w dawce 10mg/ml 1 ml , jedyna dostępna dawka na rynku ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 31****Pakiet 1 poz. 16**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 32****Pakiet 1 poz. 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 amp. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 33****Pakiet 1 poz. 22**

Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 34****Pakiet 5 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety do żywienia dojelitowego, bogatoresztkowej, hiperkalorycznej – 1,5kcal/ml, o zawartości białka 10g/100ml, w tym 0,74g/100 ml glutaminy, 0,36g/100ml argininy, o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych - 600mg/100ml, tłuszczy MCT i antyoksydantów, o osmolarności do 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 500ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 35****Pakiet 5 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety do żywienia dojelitowego, bogatoresztkowej, normokalorycznej (1kcal/ml) zawierającej białko sojowe i kazeinę, o zawartości białka 3,8g/100ml, zawierającej Omega 3 kwasy tłuszczowe w ilości 30mg/100ml, o wysokiej zawartości witaminy D3 1,3µg/100ml, klinicznie wolna do laktozy, o osmolarności 285 mOsmol/l , w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 500ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**



**Pytanie 36****Pakiet 5 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompletnej diety wspomagającej leczenie ran i odleżyn, hiperkalorycznej (1,5kcal/ml), bezglutenowej, zawierającej argininę i glutaminę, co ma istotny wpływ na proces gojenia ran, a u osób starszych odleżyn, o wysokiej zawartości białka 10g/100ml pozwalającej zaspokoić zwiększone zapotrzebowanie u pacjentów z ranami i odleżynami, zawierającej 2,5 µg witaminy D3, o niskiej osmolarności, gwarantującej lepszą tolerancję diety - 380-390 mOsmol/l, opakowanie 4 x 200 ml, różne smaki.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 37****Pakiet 5 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompletnej diety do żywienia dojelitowego, wspomagającej leczenie ran, bogatoresztkowej, normokalorycznej (1,2kcal/ml), zawierającej 0,22g/100ml argininy, 0,58g/100ml glutaminy, 50mg/100ml Omega 3 kwasów tłuszczowych, 2µg/100ml witaminy D3. Zawartość białka 6g/100ml. Osmolarność 345 mOsm/l. Opakowanie -worek zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 1000ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 38****Pakiet 10 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu KabiPac/KabiClear?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 39****Pakiet 10 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści zbilansowany roztwór wszystkich witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach łącznie z witaminą K konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Soluvit N (fiolka) umożliwi dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult (ampułka) umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki. W przypadku zgody na dopuszczenie proszę o zaakceptowanie możliwości przeliczenia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 40****Pakiet 10 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego o poj. 1518ml , zawierającego 15,9 g azotu, energię niebiałkową 952 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity?

**Odpowiedź: SWZ**

**Pytanie 41****Pakiet 5**

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 42****Pakiet 11 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu fiolka x 10 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 43****Pakiet 13 poz. 1 i 2**

Czy zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu x 10 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: TAK**

#### Pytanie 44

##### Dotyczy § 6 ustęp 1 umowy zał. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany przez Wykonawcę wadliwego towaru z 24 godzin do 7 dni od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku reklamacji ilościowej? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego

towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuży do 3 dni roboczych.**

#### Pytanie 45

##### Dotyczy projektu umowy zał. 4

W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

**Odpowiedź: TAK**

#### Pytanie 46

##### Dotyczy § 7 ustęp 2 i 4 umowy zał. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do 5 %. Kara umowna w wysokości 10% jest nieproporcjonalnie wysoka.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### Pytanie 47

##### Dotyczy umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów; „...od złożenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuży do 3 dni roboczych.**

#### Pytanie 48

##### Dotyczy umowy

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

1. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z § 2 ust. 5 bądź w przypadku braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 6 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie.

**Odpowiedź: TAK**

2. W przypadku wadliwego realizowania zamówienia lub jego nierealizowania pomimo dwukrotnego wezwania wystosowanego przez Zamawiającego na piśmie, a gdy Zamawiający skorzysta z uprawnienia określonego w § 6 ust. 4 umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy. Zastrzeżona kara umowna jest niezależna od obowiązku zwrotu różnicy ceny, określonego w § 6 ust. 4 umowy. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do podjęcia



innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy czynności związanych z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Wykonawcę.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 49**

**Pakiet 2 poz. 7**

Czy w Pakiecie 2 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 50**

**Pakiet 20 poz. 2,3**

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowany środek dezynfekcyjny posiadał pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 51**

**Pakiet 20 poz. 2,3**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek dezynfekcyjny posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 52**

**Pakiet 20 poz. 2,3**

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, niebędący wyrobem medycznym. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 53**

**Pakiet 20 poz. 2,3**

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 54**

**Dotyczy Wzoru umowy do 8 miesięcy załącznik nr 4a**

Do §4 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 55**

**Dotyczy Wzoru umowy do 8 miesięcy załącznik nr 4a**

Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarami zwracanymi z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka

epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §6 ust. 1 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża do 3 dni roboczych.**

#### **Pytanie 56**

##### **Dotyczy Wzoru umowy do 8 miesięcy załącznik nr 4a**

Do §6 ust. 4 w związku z §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §6 ust. 4 zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 57**

##### **Dotyczy Wzoru umowy do 8 miesięcy załącznik nr 4a**

Do §9 ust. 6 lit. a) Projektu umowy prosimy o dopisanie: "...nie dłużej jednak niż o 3 m-ce".

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 58**

##### **Dotyczy Wzoru umowy do 20 miesięcy załącznik nr 4**

Do §4 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 59**

##### **Dotyczy Wzoru umowy do 20 miesięcy załącznik nr 4**

Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §6 ust. 1 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża do 3 dni roboczych.**

#### **Pytanie 60**

##### **Dotyczy Wzoru umowy do 20 miesięcy załącznik nr 4**

Do §6 ust. 4 w związku z §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §6 ust. 4 zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 61**

##### **Dotyczy Wzoru umowy do 20 miesięcy załącznik nr 4**

Do §9 ust. 6 lit. a) Projektu umowy prosimy o dopisanie: "...nie dłużej jednak niż o 3 m-ce".

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 62****Pakiet 17 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania i nawilżania ran, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, wytwarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmowania opatrunków przyschniętych lub pokrytym skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci płynu, w opakowaniach a 350ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 63****Pakiet 17 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, ułatwiającego zmianę opatrunków na ranach, aktywnie nawilżającego, dekontaminującego i oczyszczającego ranę, tworzącego idealne warunki dla procesu gojenia się rany, wspierającego naturalne procesy naprawcze, utrzymującego odpowiedniego stopnia nawilżanie w ranie przy równoczesnym stosowaniu wszystkich rodzajów opatrunków, utrzymującego idealny bilans wilgoci w ranie, z możliwością pozostawienia na ranie do kilku dni oraz używania po otwarciu opakowania do 6 tygodni, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci żelu, w opakowaniach a 20ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 64****Pakiet 21 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny dwukomponentowy preparat, na bazie kwasu nadooctowego do automatycznego reprocessowania endoskopów giętkich wszystkich wiodących producentów np.: Fujinon, Olympus, Karl Storz, Richard Wolf. Skuteczny wobec: B, Tbc (M. terrae, M. avium), pełnych grzybów, V (Noro, Polyoma SV40, Adeno, Polio), S (B. subtilis, C. difficile). Skład: 100 g produktu typu „base” zawiera: 5g kwasu nadooctowego, nadtlenek wodoru, kwas octowy. Preparat używany w stężeniu 1%, w 37°C, w 5 minut. Do stosowania z preparatem typu „additive” opisanym poniżej. Wyrób medyczny, produkt „typu baza”, opakowanie handlowe 4L + adapter, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Preparat działający tak samo, posiadający takie samo spektrum, pracujący w takich samych stężeniach jak podane w SIWZ, w myjniach Olimpus,

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 65****Pakiet 21 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny dwukomponentowy preparat, na bazie kwasu nadooctowego do automatycznego reprocessowania endoskopów giętkich. wszystkich wiodących producentów np.: Fujinon, Olympus, Karl Storz, Richard Wolf. Skuteczny wobec: B, Tbc (M. terrae, M. avium), pełnych grzybów, V (Noro, Polyoma SV40, Adeno, Polio), S (B. subtilis, C. difficile). Skład produktu „typu additive” zawiera: wodorotlenek potasu, fosforany, inhibitor korozji. Preparat używany w stężeniu 1% w temp 37 °C w czasie 5 minut Produkt do stosowania z preparatem typu „base” opisanym powyżej. Wyrób medyczny, produkt „typu additive”, opakowanie handlowe 5L, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Preparat działający tak samo, posiadający takie samo spektrum, pracujący w takich samych stężeniach jak podane w SIWZ, w myjniach Olimpus,

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 66****Pakiet 21 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny lekko alkaliczny koncentrat o wysokiej wydajności do maszynowego mycia endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania endoskopowego. Oferowany produkt nie pieni się, posiada szeroką tolerancję materiałową, zawiera w składzie z zawartością enzymy i środki powierzchniowo czynne. Produkt dostosowania w stężeniu od 0,3%-1% ( 3-10 ml/l) w zakresie temperatur 35°C - 55°C. Ph koncentratu ok 11 w 20 °C. Produkt kompatybilny z wszystkimi myjniami wiodących producentów np.: Belimed. Wyrób medyczny, opakowanie 5L Preparat działający tak samo, posiadający takie samo spektrum, pracujący w takich samych stężeniach jak podane w SIWZ, w myjniach Olimpus,

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 67****Dot. Załącznik 1A formularz asortymentowo-cenowy****Dot. Pakiet 21, pkt. 1, kolumna B**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie środka do dezynfekcji endoskopów ( do myjni automatycznej mini ETD-2 ) a 2,8l., zawierającego w swoim składzie :

nadtlenek wodoru >=25% - <30%,

kwas octowy  $\geq 5\%$  -  $< 10\%$ ,  
kwas nadooctowy  $\geq 2.5\%$  -  $< 5\%$ .

Skład opracowany jest w celu skutecznej dezynfekcji w myjni mini ETD-2, we współpracy pomiędzy producentami myjni i endoskopów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 68

**Dot. Załącznik 1A formularz asortymentowo-cenowy**

**Dot. Pakiet 21, pkt. 2, kolumna B**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie środka wspomagającego do automatycznego mycia endoskopów ( do myjni automatycznej mini ETD-2 ) a 5l., zawierającego w swoim składzie :

wodorotlenek sodu  $\geq 2.5\%$  -  $< 5\%$ .

Skład opracowany jest w celu skutecznej dezynfekcji w myjni mini ETD-2, we współpracy pomiędzy producentami myjni i endoskopów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 69

**Dot. Załącznik 1A formularz asortymentowo-cenowy**

**Dot. Pakiet 21, pkt. 3, kolumna B**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu do automatycznego mycia endoskopów ( do myjni automatycznej mini ETD-2 ) a 5l., zawierającego w swoim składzie :

etoksylovany alkohol tłuszczowy  $> 5EO$   $\geq 5\%$  -  $< 10\%$ ,

kumenosulfonian sodu  $\geq 3\%$  -  $< 5\%$

Skład opracowany jest w celu skutecznej dezynfekcji w myjni mini ETD-2, we współpracy pomiędzy producentami myjni i endoskopów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 70

**Dot. Załącznik 1A formularz asortymentowo-cenowy**

**Dot. Pakiet 21, pozycja 257, kolumna E**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i zamiast „szt” powinno być „op.”?

**Odpowiedź: Powinno być opakowanie.**

#### Pytanie 71

**Dot. Pakietu 21**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane płyny spełniały wymóg deklaracji zgodności uzyskanej w wyniku przeprowadzenia badań z użyciem urządzenia myjącego tj. myjni endoskopowej ETD firmy Olympus i oferowanych środków chemicznych w celu udokumentowania poziomu bezpieczeństwa i skuteczności mycia i dezynfekcji całego zestawu, na który składa się zarówno urządzenie, jak i środki myjąco - dezynfekujące w nim zastosowane , zgodnie z europejską normą zharmonizowaną EN ISO 15883-4 (podstawa prawna: Rozporządzeni Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych DZ. U. nr. 16 poz. 74)?

W przypadku przeprowadzenia badań typu, podmiot odpowiedzialny – Oferent, przejmuje pełną odpowiedzialności za efektywność i bezpieczeństwo procesu mycia i dezynfekcji, oraz za wszelkie szkody związane z uszkodzeniami sprzętu, niebezpieczeństwem stosowania dla personelu i pacjentów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 72

**dotyczące zapisów umowy (załącznik nr 4 do SWZ) paragraf 6 ustęp 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 48 godzin – termin liczony w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża do 3 dni roboczych.**

#### Pytanie 73

**dotyczące zapisów umowy (załącznik nr 4 do SWZ) paragraf 7 ustęp 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 2% brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy?

**Odpowiedź: NIE**

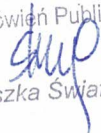


**Pytanie 74**

**dotyczące zapisów umowy (załącznik nr 4 do SWZ) paragraf 7 ustęp 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 50,00 zł?

**Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 100,00 zł**

Kierownik  
Działu Zamówień Publicznych  
  
mgr Agnieszka Świątłowska

  
Dyrektor  
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1  
im. N. Barlickiego w Łodzi

Dr n. med. Anna Murlewska

Z-ca Kierownika Apteki  
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1  
im. N. Barlickiego w Łodzi  


mgr farm. Magdalena Bury