



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 03.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający w pozycjach 241, 242 zadanie 1 dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 241, 242 zadanie 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szppgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 03.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniem:

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu nr 2, poz. 17 (Bupivacaine spinal heavy 0,5 % 5 mg/1 ml x 5 amp 4 ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt TRACRIUM 10 mg/ml x 5 amp 5 ml w Zadaniu nr 1 poz. 254 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 03.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Zamawiający w zadaniu 1 poz.227 wskazał, że zapotrzebuje

- SEVORANE płyn wziewny 250 ml, 20op

1. Czy mając na uwadze art. 97 ust. 1 pkt 7 w zw. z art. 29 ust. 1 PZP Zamawiający zechce wyjaśnić i wskazać czy posiada własne parowniki i czy wymaga by zaoferowany produkt wyposażony był w taki sam system wlewowy jak parowniki Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada własnych parowników

2. Czy Zamawiający wymaga użyczenia parowników? Jeżeli tak zwracamy się z prośbą o podanie liczby parowników oraz modele aparatów do znieczulenia, z którymi dostarczone parowniki mają być kompatybilne.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga użyczenia parowników, które winny być kompatybilne z czterema aparatami do znieczulenia PRIMUS



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szppgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 03.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 1 pozycja 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szppgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 07.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1 pozycja 195, 196 preparat Paracetamolu konfekcjonowanego w flakonach-butelkach z dwoma portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia i obowiązek stosowania zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w zadaniu nr 1, pozycja nr 195, 196, (Paracetamol) , Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (każde opakowanie szklane – fiolka szklana, wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1 pozycja nr 211, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 10 % roztwór aminokwasów pediatrycznych – 10% Aminolplasmal Paed a 100ml ?.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

Z uwagi na bezpieczeństwo stosowania i przechowywania oraz eliminacji ryzyka zanieczyszczenia aluminium wynikające z zastosowania szklanych butelek , które to zanieczyszczenie skutkujące uszkodzeniem układu nerwowego a często kości, szczególnie u wcześniaków i noworodków, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu nr 1, pozycja nr 211, preparat aminokwasów pediatrycznych a 100ml konfekcjonowanego w workach bez PVC, lateksu i aluminium?.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 3 pozycja nr 7, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Amikacin 2,5mg/ml a 100ml, w opakowaniu typu Ecoflac Plus(butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, którą wykonuje tylko farmaceuta, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga obecności farmaceuty), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum Matki i Noworodka

Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu nr 2, pozycja nr 7, preparat Amikacyny, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 2 pozycja 59 preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, ale nowszej generacji 1% Propofol - Lipuro 20ml x 5 amp. w przeliczeniu na wymaganą ilość opakowań w zamówieniu?.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szppgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 07.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 6, 114, 115 w przedmiotowym postępowaniu

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 114 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 114 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 115 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 115 wymaga glukozy 75g. o smaku cytrynowym

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 115 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Czy z zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 6 ZinoDr. Zasyпка w opakowaniach 100 g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 07.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Do treści §3 ust. 6 projektu umowy. . Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu z projektu umowy z uwagi na fakt, że w art. 10 ust 1 ustawy o terminach zapłaty (...) ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E jako zryczałtowanego odszkodowania, niezależnego od faktycznie poniesionych kosztów, stąd wierzyciel nie ma obowiązku wykazywania poniesienia kwoty rekompensaty. Zgodnie z art. 13 ustawy o terminach zapłaty (...), postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 10 ust. 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowny będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Do treści §4 ust. 2. Prosimy o zmianę niniejszego zapisu, w ten sposób, aby brzmiał on: „Wykonawca zobowiązuje się do wymiany lub uzupełnienia zakwestionowanej dostawy w terminie 48 godzin od zgłoszenia reklamacji.”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść §4 ust.2 na „Wykonawca zobowiązuje się do wymiany lub uzupełnienia zakwestionowanej dostawy w terminie 48 godzin od zgłoszenia reklamacji.”.

3. Do treści §5 ust. 1 lit. a). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy lub reklamacji w wysokości 0,2% od wartości brutto niedostarczonej lub reklamowanej części dostawy dziennie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Do treści §5 ust. 1 lit. b). Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu z projektu umowy, gdyż jest on niespójny z pozostałymi zapisami umownymi. §5 ust. 1 lit. b) odsyła do „informacji, o której mowa w §7 ust. 1 i 2”, jednakże §7 projektu umowy zawiera regulacje dotyczące zmiany umowy, a nie jakichkolwiek obowiązków informacyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Do treści §5 ust. 1 lit. c). Prosimy o doprecyzowanie, że ewentualna kara umowna za odstąpienie/rozwiązanie umowy będzie naliczana w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje §5 ust. 1 lit. c), że ewentualna kara umowna za odstąpienie/rozwiązanie umowy będzie naliczana w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umowy brutto

6. Do treści §7 ust. 1 lit. b). Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dołączenia karty charakterystyki produktu leczniczego na wezwanie i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?

Informujemy, iż jedna karta charakterystyki posiada 10-15 stron a pozycji w ww. przetargu jest ponad 300 co oznacza ogromną ilość dokumentów przesłanych do Państwa. Dlatego zwracamy się z prośbą o możliwość przesłania oświadczenia o posiadaniu kart charakterystyki produktu leczniczego i zobowiązujemy się je udostępnić na każde wezwanie Zamawiającego oraz w razie wątpliwości co do danego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 07.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 87 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 148 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum Matki i Noworodka

Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 197 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co w praktyce eliminuje konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne system dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

8. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum Matki i Noworodka

Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szpgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylniej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



POWIAT
KIELECKI



Świętokrzyskie Centrum
Matki i Noworodka
Szpital Specjalistyczny w Kielcach

25-371 Kielce ul. Prosta 30

tel. 41 2013 800 tel. sekretariat: 41 2013 802 fax: 41 2013 999

szpitalprosta.pl e-mail: szpital@szppgin.kielce.pl

NIP: 657-17-41-141 REGON: 290503911 KRS: 0000125437

PEKAO Bank Pekao S.A. 69 1240 4416 1111 0000 4963 3393

Kielce 07.01.2020r.

**Dotyczy: Postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę leków różnych
Sprawa SAG ZP-21/2019**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2018r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Zadanie 6, pytanie 1

Ze względu na to, iż Zamawiający nie określił właściwości proszku hemostatycznego co utrudnia złożenie oferty na produkt równoważny i nie znając oczekiwań Zamawiającego, nie można w ofercie zamieścić opisu dotyczącego właściwości odpowiedników dlatego w celu uniknięcia odrzucenia oferty na podstawie – art. 89 ust. 1 pkt. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych”. zwracam się z zapytaniem Czy Zamawiający uzna za produkt równoważny :

wchłaniany hemostatyk polisacharydowy, pochodzenia roślinnego po kontakcie z krwią proponowany proszek hemostatyczny wzmacnia naturalną kaskadę krzepnięcia poprzez tworzenie solidnej żelowanej matrycy, która przylega do miejsca krwawienia i tworzy mechaniczną barierę, aby zapobiec dalszemu krwawieniu.

Proponowany proszek jest szybko wchłaniany przez amylazę w ciągu 48 godzin bez pozostawiania żadnych pozostałości i jest wskazany do stosowania w zabiegach chirurgicznych lub urazach jako pomocniczy hemostat, gdy kontrola krwawienia z naczyń włosowatych, żylnych lub tętniczych za pomocą ciśnienia, podwiązania i innych konwencjonalnych środków jest nieskuteczna lub niepraktyczna. Produkt jest produkowany w Niemczech i dostępny, a także zatwierdzony na całym świecie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ