



Znak sprawy: ZP/48/PN/2021

Zabrze, 28.10.2021r.

Dyrektor

dr n. med.

Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

Fax: (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

BIURO OBSŁUGI PACJENTA

tel.: (32) 370 45 31

tel.: (32) 370 45 07

www.szpital.zabrze.pl

ODPOWIEDŹ na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021r., poz. 1129) w trybie **przetargu nieograniczonego** na:

„Dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz usług sporządzania mieszanin do żywienia pozajelitowego”

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021r., poz. 1129).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie nr 1 dot. zadania nr 48 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 48 pkt. 1 koncentratów o parametrach jak niżej: Koncentrat wodorowęglanowy płynu dializacyjnego (składnik A)-kwaśny z glukozą 1,0g/l, magnezem 0,50mmol/l, sodem 138mmol/l i wartościami wapnia i potasu do uzgodnienia w skali 1,0 do 4,0 mmol/l, zmienne co 0,25mmol/l(wapń) oraz co 1,00mml/l (potas).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2 dot. SWZ pkt 5.3.2

Prosimy dopuszczenie do udziału w postępowaniu w Pakiecie 55 wykonawcy, który nie posiada zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne. Pragniemy zauważyć, że w Pakiecie 55 zaofiarowany jest wyrób medyczny, na który nie jest wymagane w/w zezwolenie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokonuje stosownej modyfikacji pkt 5.3.2. poprzez wyłączenie zadania nr 55 z warunku udziału w postępowaniu dotyczącego uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej.

Pytanie nr 3 dot. zadania nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie biokompatybilnego i biodegradowalnego, wchłanialnego, jałowego żelu do leczenia odptywów pęcherzowo-moczowodowych, zawierającego zawiesinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego. Strzykawka 1ml z żelem + 1 igła metalowa (dostarczana oddzielnie – inny nr katalogowy). Produkt bezpieczny dla dzieci – dopuszczony do stosowania w leczeniu OPM u dzieci.

Skład: 1 ml zawiera:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań ad 1 ml

Wyżej opisany produkt jest z powodzeniem stosowany w największych polskich szpitalach na oddziałach dziecięcych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.



Pytanie nr 4 dot. zadania nr 1

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Dexell 1ml oraz igła 3,7Ch 35mm dostarczanych oddzielnie (na fakturze będą widniały dwie oddzielne pozycje asortymentowe).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 10

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie.

Pytanie nr 11

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie.

Pytanie nr 12 dot. zadania nr 18 poz. 7

Czy zamawiający dopuści preparat Bebilon Pepti Syneo 1 w puszcze 400g? Preparat nie występuje w opakowaniu 450g.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 13 dot. zadania nr 24 poz. 318, zadanie nr 44 poz. 1, zadanie nr 59 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji z zadań i utworzenie dla nich osobnego pakietu/pakietów, w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo, po cenach producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 14 dot. wzoru umowy

Czy w par. 3.7 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ. Jednocześnie przypomina, iż dopuszcza możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług z zachowaniem zapisów § 3 ust. 7 wzoru umowy dla zadań 1-16 oraz 21-62.

Pytanie nr 15 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 4.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 16 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4 oraz 4.5? Wykonawca nie ma możliwości telefonicznego ustalania konkretnej godziny dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 17 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 5.5 termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 18 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 7.2.a – 7.2.c wykreśli zapisy o wartości kwotowej kary umownej i wprowadzi w to miejsce wartość procentową, np. 0.2% wartości kwestionowanej dostawy? Zapisy obecne grożą Wykonawcy rażąca stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 19 dot. wzoru umowy

Czy zamawiający wykreśli zapis par. 7.2.d? W zwykłym toku czynności Wykonawca nie ma możliwości uzgadniania telefonicznie konkretnej godziny dostawy z wyprzedzeniem min. jednego dnia, jak chce umowa. Zapis ten wprowadza niespotykane, dodatkowe wymagania po stronie Wykonawcy obarczając je dodatkowo karą umowną w rażąco wygórowanej wysokości, naliczaną od wartości całej umowy, a nie danej nieawizowanej dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 20 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni stawkę kary umownej wskazanej w par. 7.2.e. z wartości 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 21 dot. zadania nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla zadania nr 28, leku gardenal do 6 tygodni, natomiast leku daunorubicin do 3 tygodni, ze względu, iż leki te sprowadzane są w ramach importu docelowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 22 dot. zadania nr 44 poz. 2

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie opisu produktu w pozycji 2 zadanie 44 tj. czy chodzi o 4% stężenie Citra Lock S4% 2 x 2,5 ml (opakowanie typu Twin Pack) czyli 700 opakowań Twin Pack Citra Lock S4% ?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż wymaga opakowania Twin Pack 2x2,5ml.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 26

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie.

Pytanie nr 27

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza przeliczenie ilości opakowań pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 28 dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z ZADANIA 1 pozycji 1 i utworzy osobny pakiet?

Wydzielenie w/w pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najpotrzebniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 29 dot. zadania nr 1 poz. 22

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 1 pozycji 22 z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 30 dot. zadania nr 3 poz. 16

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 3 pozycji 16 z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 31 dot. zadania nr 4 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 4 pozycji 3 z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 32 dot. zadania nr 9 poz. 26

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 9 pozycji 26 z powodu zakończonej produkcji lub możliwość zaoferowania leku typu Morphini sulfas, 10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku typu Morphini sulfas jak wyżej.

Pytanie nr 33 dot. zadania nr 24 poz. 30

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz.30 leku Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 40 op.(400 g koniec produkcji)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 34 dot. zadania nr 24 poz. 17-19

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz.17-19 alkoholu etylowego skażonego hibanem 0,5% (76%).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 35 dot. zadania nr 24 poz. 42

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz.42 - Balsamu Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g w ilości 43 op. (brak 110 ml)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 36 dot. zadania nr 24 poz. 123

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 123 - diclofencum 50 mg tabl dojel.* 20 szt. w ilości 50 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 37 dot. zadania nr 24 poz. 135

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 135 - diuramid.* 30 szt. w ilości 3,34 op. (brak w op. konfekcjonowanym * 20 tabl).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu

wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 38 dot. zadania nr 24 poz. 146

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 146 dostępnego leku w postaci fiołki (Epanutin).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 39 dot. zadania nr 24 poz. 150

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 150 - etomidatum inj..* 10 amp. w ilości 22 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 40 dot. zadania nr 24 poz. 169

Dotyczy zadania nr 24 poz. 169. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 41 dot. zadania nr 24 poz.169

Dotyczy zadania nr 24 poz. 169 Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 42 dot. zadania nr 24 poz. 174

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 174 dostępnego leku typu Gastrolit, prosz.do przyg.roztw., 4,15 g,14 sasz.w ilości 22 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 43 dot. zadania nr 24 poz. 190

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 24 pozycji 190 (hemofer prol.) z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 44 dot. zadania nr 24 poz. 197

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 197 dostępnego leku typu Hydroxyzinum , 2 mg/ml, syrop, 200 ml .w ilości 156 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 45 dot. zadania nr 24 poz. 204

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 204 dostępnego leku typu Pedeo, 5 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 4 amp.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 46 dot. zadania nr 24 poz. 213

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 213 leku Kalipoz Prolongatum, 391 mg K+, tabl.o przedt.uw.,60 szt,bl w ilości 236 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 47 dot. zadania nr 24 poz. 224

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 224 dostępnego leku konfekcjonowanego * 10 amp. w ilości 25 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 48 dot. zadania nr 24 poz. 225

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 24 pozycji 225 (lakcid L) z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 49 dot. zadania nr 24 poz. 235,237

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 235,237 leku konfekcjonowanego * 50 tabl w ilości 212 i 118 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 50 dot. zadania nr 24 poz. 290

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 290 dostępnego leku typu Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.w ilości 99 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 51 dot. zadania nr 24 poz. 297

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 297 leku konfekcjonowanego * 20 tabl. w ilości 187,50 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 52 dot. zadania nr 24 poz. 321,322

Czy Zamawiający w pakiecie 24, poz 321,322 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabl. drażowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 53 dot. zadania nr 24 poz. 326

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 326 dostępnego leku , który jest konfekcjonowany * 10 amp w ilości 1 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego

leku" lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 54 dot. zadania nr 24 poz. 353

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 353 leku typu Arketis, 20 mg, tabl., 30 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku" lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 55 dot. zadania nr 24 poz. 354

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 24, poz 354 leku konfekcjonowanego * 2 tabl. w ilości 162 op.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku" lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 56 dot. zadania nr 24 poz. 358

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 24 pozycji 358 (novoscabin) z powodu zakończonej produkcji lub możliwość zaoferowania produktu typu SkinScabin, płyn, 120 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 57 dot. zadania nr 24 poz. 365

Dotyczy ZADANIA nr 24 poz. 365. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 17 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 51 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 58 dot. zadania nr 24 poz. 374

Czy Zamawiający w pakiecie 24, poz 374 (tamsulosin) wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsulek ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 59 dot. zadania nr 24 poz. 373

Czy Zamawiający w pakiecie 24, poz 373 (oseltamivir) wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 60 dot. zadania nr 24 poz. 378

Czy Zamawiający w pakiecie 24, poz 378 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku" lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 61 dot. zadania nr 24 poz. 407

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 24 pozycji 407 (tuberculina) z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 62 dot. zadania nr 24 poz. 420

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 24 pozycji 420 Vit. B 1, 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz., 10 amp z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 63 dot. zadania nr 24 poz. 425

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z ZADANIA 24 pozycji 425 (Vit. C tabl 100 mg) z powodu zakończonej produkcji.

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 64 dot. zadania nr 29 poz. 1,2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 29, poz. Nr 1,2 dopuści preparat wysokooczyszczonej immunoglobuliny ludzkiej normalnej, 5% roztwór do infuzji, fiołki w różnych objętościach w zależności od potrzeb zamawiającego?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 65 dot. zadania nr 30

Czy Zamawiający w zadaniu nr 30 dopuści preparat Immunoglobulina ludzka normalna (IVIg), stabilizowana maltozą, dostępne dawki o stężeniu 5%?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 66 dot. zadania nr 36 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zadaniu nr 36, poz 1(deferasiroxum) leku konfekcjonowanego * 30 tabl. w ilości 65,34 op.

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 67 dot. zadania nr 9 poz. 29

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 29. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 68 dot. zadania nr 24 poz. 378

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 378. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 69 dot. zadania nr 24 poz. 48

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 70 dot. zadania nr 24 poz. 438

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 438. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

Odpowiedź:
Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 71 dot. zadania nr 24 poz. 438

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 438. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 72 dot. zadania nr 24 poz. 371

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 371. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 73 dot. zadania nr 24 poz. 191

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 191. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 74 dot. zadania nr 24 poz. 163

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 163. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg + 6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 75 dot. zadania nr 24 poz. 407

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 407. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 76 dot. zadania nr 24 poz. 22

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budair, 200mcg/d, aer.,wziwony,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 77 dot. zadania nr 24 poz. 168

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 168. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 78 dot. zadania nr 24 poz. 439

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 439. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 79 dot. zadania nr 24 poz. 439

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 439. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 80 dot. zadania nr 24 poz. 167

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 167. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 81 dot. zadania nr 60 poz. 12

W trosce o zaoferowanie Zamawiającemu najlepszych rozwiązań zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wymagań technicznych aparatu podlegającego dzierżawie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia szczegółowych wymagań. Dzierżawiony aparat winien zapewniać bezproblemową pracę z zaoferowanym przedmiotem zamówienia wyszczególnionym w pozostałych pozycjach zadania nr 60.

Pytanie nr 82 dot. zadania nr 24 poz. 438,439

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Paraffinum liquidum, Zinc oxide, Paraffin, Lanolin, Cera microcristallina, Sorbitan sesquioleate, Benzyl benzoate, Cera Alba, Benzyl alcohol, Linalyl acetate, Propylene glycol, Benzyl cinnamate, Lavandula angustifolia oil, Citric acid, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 83 dot. zadania nr 24 poz. 438,439

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 84 dot. zadania nr 44 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 85 dot. zadania nr 44 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 86 dot. zadania nr 19 poz. 6

W związku ze zmianą nazwy diety przez producenta z Cubitanu na Nutridrink Skin Repaire prosimy o zgodę na zaoferowania w pakiecie 19 pozycji 6 diety Nutridrink Skin Repaire. Skład diety pozostaje bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 87 dot. zadania nr 19 poz. 11

W związku ze zmianą nazwy diety i receptury przez producenta z: Nutrison Advanced Protison na: Nutrison Protein Advance, prosimy o zgodę na zaoferowania w pakiecie 19 pozycji 11 diety o nazwie Nutrison Protein Advance.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 88 dot. zadania nr 19 poz. 24

W związku z wycofaniem Protein Intense w wersji litrowej prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 24 Protein Intense w opakowaniu 500 ml z przeliczeniem na objętość określoną w SWZ w w/w pozycji.

W pierwszych dobach u pacjentów krytycznie chorych zalecane jest podawanie mniejszych objętości diety z wysoką zawartością białka w związku z tym objętość 500 ml jest bardziej optymalna dla zrealizowania celów żywieniowych w początkowym etapie interwencji żywieniowej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 89 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 90 dot. zadania nr 62 poz. 1

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż szczegółowo określił opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1a do SWZ.

Pytanie nr 91 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często postępuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia powyższego wymogu.

Pytanie nr 92 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 93 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 94 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga pasków, które nie interferują z tlenem zawartym w krwi pacjenta.

Pytanie nr 95 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 2-32 st C?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż paski testowe winny być dedykowane do przechowywania w temperaturze pokojowej, która może być różna w zależności od warunków zewnętrznych.

Pytanie nr 96 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 97 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 98 dot. zadania nr 27 poz. 4

Czy z uwagi na podanie w Zadaniu nr 27 poz. 4 w SIWZ nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Lacto30Dr., identycznego pod względem postaci, składu i stężenia bakterii probiotycznych, obejmującego te same wskazania do stosowania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 99 dot. zadania nr 62 poz. 1

Czy z uwagi na podanie w Zadaniu nr 44 poz. 3 w SIWZ nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, identycznego pod względem postaci, składu oraz równoważnego pod względem stężenia bakterii probiotycznych (1mld liofilizowanych, żywych kultur bakterii/kroplę)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 100 dot. zadania nr 44 poz. 3

Czy z uwagi na podanie w Zadaniu nr 44 poz. 3 w SIWZ nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu EncapsaDr. krople zawierającego żywe mikroenkapsulowane kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu bakterii w identycznym stężeniu, w identycznej postaci?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 101 dot. zadania nr 24 poz. 144

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 102 dot. zadania nr 24 poz. 221

Czy w Zadaniu nr 24 poz. 221 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?

Odpowiedź:**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.****Pytanie nr 103 dot. zadania nr 24 poz. 221,224,225**

Czy w Zadaniu nr 24 poz. 221, 225 i 225 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.****Pytanie nr 104 dot. zadania nr 22**

Czy w Zadaniu nr 22 Zamawiający dopuści inne, równoważne rozwiązania techniczne (niż wielokrotny pomiar jednej próbki krwi) posiadające tę samą funkcjonalność zabezpieczenia przed wpływem substancji interferujących, zakłócających dokładność pomiaru?

Odpowiedź:**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.****Pytanie nr 105 dot. zadania nr 22**

Czy w Zadaniu nr 22 Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości uzupełniania dodatkowej kropli krwi na pasek (przy czym w praktyce niezmiernie trudno jest pobrać zbyt małą ilość krwi, jeśli kapilara paska błyskawicznie zasysa objętość wynoszącą zaledwie 0,5 mikrolitra – w wielu przeprowadzonych przez nas praktycznych testach wykazaliśmy, że osoba używająca glukometru musi się specjalnie starać, żeby taka hipotetyczna sytuacja mogła w ogóle wystąpić)?

Odpowiedź:**Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.****Pytanie nr 106 dot. zadania nr 22**

Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 22 pasków zasysających 0,5 mikrolitra krwi, gdyż zarówno pacjentowi jak i personelowi jest wszystko jedno, czy próbka wynosi 0,5 czy 0,6 mikrolitra; różnica pomiędzy tymi objętościami jest niewidoczna gołym okiem; im mniejsza próbka krwi, tym łatwiej ją pobrać i tym łatwiej wypełnić kapilarę zasysającą paska.

Odpowiedź:**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.****Pytanie nr 107 dot. zadania nr 62**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu nr 62 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurującym w wykazie refundowanych wyrobów medycznych MZ? Refundacja pasków testowych skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odpowiedź:**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.****Pytanie nr 108 dot. zadania nr 62**

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Zadaniu nr 62 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Informujemy, że spełnienie warunków wyłącznie jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy EN ISO 15197:2015 (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). W związku z powyższym instytucje Zamawiające powinny odstąpić od koncentrowania się wyłącznie na jednostkowej normie zharmonizowanej. Norma EN ISO 15197:2015 musi

być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE (certyfikat CE potwierdza spełnienie tej normy zgodnie z art. 5 ust. 1 Dyrektywy), jednakże spełnienie wymogów tej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż szczegółowo określił opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1a do SWZ.

Pytanie nr 109 dot. zadania nr 62

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu nr 62 dostarczania nieodpłatnych płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 110 dot. zadania nr 62

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Zadaniu nr 62 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie stawia powyższego wymogu.

Pytanie nr 111 dot. zadania nr 62

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż szczegółowo określił opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1a do SWZ.

Pytanie nr 112 dot. zadania nr 62

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie zgodnie z instrukcją jednakowy niezależnie od miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż szczegółowo określił opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1a do SWZ.

Pytanie nr 113 dot. zadania nr 22 i zadania nr 62

Dotyczy zadania 22 i zadania 62 - Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego leku” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 114 dot. zadania nr 62

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 62 płyny kontrolne ważne 3 miesiące po otwarciu fiołki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 115 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wzoru umowy tak, aby kary umowne w przypadku zwłoki w dostawie, o których mowa w pkt §7 wzoru umowy, wynosiły 60 zł brutto za dzień zwłoki?
Uzasadnienie

Proponowana zmiana wzoru umowy ma na celu zapewnienie zgodności umowy z zasadą proporcjonalności i miarkowania kar umownych, wynikającymi z art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego. W ocenie Wykonawcy zasady te wymagają, aby kara umowna za zwłokę/opóźnienie jednostkowej dostawy pozostawała w ekonomicznym związku z wartością tej dostawy. W przypadku kar umownych tak wysokich jak przewidziano we wzorze umowy, nawet relatywnie niewielka zwłoka/opóźnienie może prowadzić do zniweczenia ekonomicznego sensu dostawy. Stanowisko wykonawcy znajduje potwierdzenie w orzecznictwie sądowym (zob. wyrok SN z 22.01.2015 r., I CSK 690/13; wyrok SN z 23.06.2017 r., I CSK 625/16).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 116 dot. wzoru umowy

Prosimy o potwierdzenie, że obowiązek dostaw „na ratunek” w ciągu 6 godzin nie dotyczy zadania 22 i zadania 62, ponieważ testy paskowe do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 117 dot. zadania nr 50 poz. 1,2

Czy w zadaniu 50 pozycja 1 i 2, 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 dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie nr 118 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 50,00 zł brutto za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 119 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 10% niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 120 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 121 dot. wzoru umowy

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 122 dot. zadania nr 62

Czy Zamawiający w Zadaniu 62 dopuści płyn kontrolny o przydatności do użycia 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 123 dot. zadania nr 62

Czy Zamawiający w Zadaniu 62 odstąpi od wymogu, aby zaoferowany w tym pakiecie wyrób medyczny figurował w aktualnym obwieszczeniu MZ w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (dalej „Wymóg refundacji”?

Informujemy, że wymóg powyższy nie mieści się w zamkniętym katalogu możliwości opisu przedmiotu zamówienia zdefiniowanym w art. 101 Pzp, w szczególności:

- nie ma nic wspólnego z wydajnością lub funkcjonalnością (art. 101 ust. 1 pkt 1 Pzp), ani

- nie ma nic wspólnego z dokumentami, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 Pzp.

W związku z powyższym zastosowanie tego wymogu nie może mieć miejsca. Pozostawienie tego wymogu w związku z art. 17 ust. 2 Pzp, może doprowadzić do konieczności unieważnienia postępowania w zakresie Zadania 62 na podstawie art. 255 pkt 6, gdyby najkorzystniejszą ofertą okazała się oferta nie spełniająca Wymogu refundacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 124 dot. wzoru umowy

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

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

a) w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionego w realizacji przedmiotu umowy;

b) w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) dotyczącego zadania, na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień zwłoki w realizacji któregokolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 13, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy;

c) w wysokości 500,00 zł za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto nierozładowanego przedmiotu umowy;

d) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy

za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj.

za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym

e) w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 125 dot. wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 13 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 126 dot. wzoru umowy

Do treści §4 ust. 8 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.:

"... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 127 dot. wzoru umowy

Do treści §5 ust. 3 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §5 ust. 3 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny.

Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §5 ust. 3 umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 128 dot. wzoru umowy

Do §5 ust. 5 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia w trybie „na ratunek” do 8 godzin od chwili złożenia

zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 129 dot. wzoru umowy

Do treści §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości niedostarczonych towarów dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 130 dot. wzoru umowy

Do treści §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości reklamowanych towarów dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 131 dot. wzoru umowy

Do treści §7 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 1 lit. d) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym w wysokości 0,1% wartości danej dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 132 dot. wzoru umowy

Do treści §7 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 1 lit. e) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 133 dot. wzoru umowy

Do treści §10 ust. 7 wzoru umowy: 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 rażąco 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:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 134 dot. zadania nr 51

Prosimy Zamawiającego w zadaniu nr 51 - dostawa produktów leczniczych - leki cytostatyczne, w pozycjach 1 - 3 Cisplatinum oraz 9 - 10 Etoposidum, o określenie objętości fiolki na jaką oczekuje złożenia oferty przetargowej na dany produkt leczniczy?

Odpowiedź:

Zamawiający uściśla, iż w pozycji 1 opisuje opakowanie po 10 ml, w pozycji 2 : opakowanie po 50 ml, w pozycji 3 : opakowanie po 100 ml, w pozycji 9: opakowanie po 5 ml, w pozycji 10: opakowanie po 10 ml. Jednocześnie Zamawiający przypomina, iż dopuszcza przeliczenie sumarycznej ilości miligram substancji czynnej na wszystkie dostępne na rynku dawki preparatu występujące w dowolnych, dostępnych na rynku objętościach.

Zamawiający
z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski