



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie**

ZPZ - 2375 -/19

Olsztyn, dnia 03.12.2019 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, nr sprawy ZPZ -59/10/19.

W związku z zapytaniami uczestników postępowania na dostawę leków, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust 1 oraz ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1

Czy Zamawiający, w pakietach 46 - Procarbazine 0,05g x 50 kaps i 49 - Daunorubicin 20mg/4ml, wyrazi zgodę na zaoferowanie leków sprowadzanych w ramach importu docelowego

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leków sprowadzanych w ramach importu docelowego.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 1 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu o powyższych parametrach.

Pytanie 3

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, Zamawiający będzie wymagał zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnie z § 2 ust 2-6 wzoru umowy

Pytanie 4

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przeliczenia ilości pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów w powyższy sposób.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów w powyższy sposób.

Pytanie 7

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia zamawianej ilości, nie mniejszej niż określonej w formularzu cenowym, z zachowaniem ilości zamawianego produktu w kolumnie jednostka miary określonej w formularzu cenowym.

Pytanie 8

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; 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 wymaga przeliczenia ilości pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 9

Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie dostaw na cito

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 70 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito do godz. 10:00 dnia następnego po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że § 4 ust. 2 nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 70 w zakresie dostaw na cito.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 10

Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie godziny dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 dla pakietu nr 70?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 11

Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie czy w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika

nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, Zamawiający będzie wymagał zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnie z § 2 ust 2-6 wzoru umowy.

Pytanie 12

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 13

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2..2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wykreśli par. 16.1? takie postępowanie nie jest przewidziane w procedurach windykacyjnych Wykonawcy, nadto służy w praktyce tylko przedłużeniu negocjacji w zakresie spłaty należności. Jediną „sporną” okolicznością jest fakty braku zapłaty za zakupiony towar, przeto dodatkowa procedura ugodowa nie jest tu niezbędna i nie wyjaśni między stronami żadnych nieporozumień.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla leku Daunorubicin (pakiet nr 49) do 3 tygodni, ze względu, iż lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego ?

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie 16

Czy w Pakiecie nr 44 poz. 1 (Macrogol 4000+Sodium sulphate x 48 saszetek, osmotyczny środek przeczyszczający) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Moviprep w ilości 1884 op.?

Moviprep jest numerem 1 oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie z Nowymi Rekomendacjami ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita

- o Porównywalna skuteczność do wysoko objętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania

- o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita

- Aby osiągnąć oczyszczenie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania

- o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- ♣ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)

- ♣ lepszym smaku (cytrynowy smak)

- ♣ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)



*Data supplied by IMS Health. MOVIPREP® 2019 (Calculations done by Global Commercial Planning, Norgine Ltd. July 2019). Hassan Cesare et al. Bowel preparation for colonoscopy: ESGE Guideline – Update 2019. Endoscopy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu jak w zapytaniu.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu 88 Trastuzumab: Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek Trastuzumab, który, zgodnie z potwierdzeniem w CHPL może być przechowywany po rekonstytucji przez 7 dni w lodówce?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 18

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 86 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Charakterystyka Produktu Leczniczego Trilacu:

1. NAZWA WŁASNA PRODUKTU LECZNICZEGO

TRILAC, kapsułki twarde

2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 kapsułka zawiera $1,6 \times 10^9$ CFU* bakterii kwasu mlekowego:

-*Lactobacillus acidophilus* (La-5) 37,5%

-*Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27) 25,0%

-*Bifidobacterium lactis* (Bb-12) 37,5%

*CFU-jednostka formowania kolonii (ang. colony forming unit)

Substancje pomocnicze, patrz pkt. 6.1.

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Kapsułki twarde

4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE

4.1 Wskazania do stosowania

- Poantybiotykowe zapalenie jelit ze szczególnym uwzględnieniem leczenia wspomagającego nrzekomobłoniastego zapalenia okrężnicy, głównie przy nawracającym rzekomobłoniastym zapaleniu okrężnicy,

- zapobieganie bieguncie podróźnych,

- leczenie wspomagające po antybiotykoterapii.

4.2 Dawkowanie i sposób podawania

1 - 2 kapsułki doustnie 3 razy na dobę przez 2 tygodnie do miesiąca, potem dawkowanie może być

zmniejszone do 2 kapsułek na dobę.

Najlepiej spożywać z dużą ilością płynu podczas posiłku lub godzinę przed posiłkiem.

4.3 Przeciwwskazania

- Nadwrażliwość na substancje czynne lub na którąkolwiek substancję pomocniczą.

- Nadwrażliwość na białko mleka krowiego.

4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Nie stwierdzono.

4.5 Interakcje z innymi lekami i inne rodzaje interakcji

Produkt TRILAC stosowany jednocześnie z antybiotykiem może wykazywać słabsze działanie pro

biotyczne.

4.6 Ciąża i laktacja

Nie badano bezpieczeństwa stosowania produktu TRILAC w okresie ciąży.

Przy rekomendowanym dawkowaniu nie ma przeciwwskazań do stosowania u kobiet w okresie karmienia piersią.

4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługi urządzeń mechanicznych

TRILAC nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługi urządzeń mechanicznych w ruchu.

4.8 Działania niepożądane

Nie stwierdzono

5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

5.1 Właściwości farmakodynamiczne

Grupa farmakoterapeutyczna: mikroorganizmy przeciwbiegunkowe. Kod ATC: A07FA01.

Mechanizm działania jest niewyjaśniony. Produkt TRILAC zawiera bakterie kwasu mlekowego, które umożliwiają rozwój prawidłowej flory bakteryjnej w przewodzie pokarmowym.

5.2 Właściwości farmakokinetyczne

Nie przeprowadzono badań nad właściwościami farmakokinetycznymi produktu TRILAC.

5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie

Nie przeprowadzono badań bezpieczeństwa stosowania produktu TRILAC.

6. DANE FARMACEUTYCZNE

6.1 Wykaz substancji pomocniczych

1 kapsułka zawiera:

Mleko w proszku odtłuszczone

Wyciąg z drożdży

Sodu askorbinian

Magnezu stearynianu

Inozytol

Sodu glutaminian

Sodu alginian

Glukoza bezwodna

Ostonka kapsułki:

Żelatyna

Tytanu dwutlenek

6.2 Niezgodności farmaceutyczne

Nie stwierdzono.

6.3 Okres ważności

2 lata

6.4 Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu

Blister po 20 kapsułek.

Przechowywać w temperaturze 2°C-8°C (w lodówce). W trakcie leczenia można przechowywać w suchym miejscu, w temperaturze poniżej 25°C.

Pojemnik do tabletek zawierający 30 kapsułek lub 90 kapsułek.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

6.5 Rodzaj i zawartość opakowania

1 blister po 20 kapsułek w tekturowym pudełku.

Blister z folii aluminium/PVC/TE/PVDC.

Pojemnik do tabletek po 30 kapsułek.

Pojemnik do tabletek po 90 kapsułek.

Pojemnik do tabletek z aluminium zamknięty korkiem z polietylenu, ze środkiem pochłaniającym wilgoć, w tekturowym pudełku.

6.6 Instrukcja dotycząca przygotowania produktu leczniczego do stosowania i usuwania jego pozostałości

Brak szczególnych wymagań.

7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY

Krotex Pharm Sp. z o.o. Sp.k.

ul. Dostępna 56

01-490 Warszawa

8. NUMER(-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU
R/7019

9. DATA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU /DATA
PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA

25.02.1997 r.

10.05.2002 r.

08.04.2004 r.

10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU
CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie leku jak w zapytaniu.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 2 pozycji nr 1? Zamawiający wymaga zaferowania leków od jednego producenta, co nie jest możliwe, ponieważ na rynku nie ma producenta, który miałby w swojej ofercie wszystkie pozycje wymienione w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w Pakiecie 2, poz. 2 (Bupivacaine roztwór hiperbaryczny do podania podpajęczynówkowego x 5 amp, 0,5%/4ml) wymaga zaferowania 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 21

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOLA 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 2, poz. (Bupivacaini hydrochloridum + Ephinephrinum (5 mg + 0,005mg)/ml x 5 fiol a 20 ml), podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu jak w zapytaniu.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów w powyższy sposób.

Pytanie 23

Pakiet 9 poz. 23 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletkę powlekaną”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie 24

Pakiet 12 poz. 1,2,3 Czy Zamawiający dopuści postać „ampułkę”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie 25

Pakiet 29 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści Kalium chlor.15% inj.20ml*10fiol.WZF LZ? z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku jak w zapytaniu.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie gdy jednostką miary nie jest opakowanie (np. fiolka, ampułka, sztuka, butelka)? W przypadku negatywnej odpowiedzi bardzo proszę o informacje czy w miejscu gdzie jednostka miary nie jest opakowanie Zamawiający dopuści podanie ceny jedn. netto i brutto do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 27

Pakiet 43 poz. 4 w związku z brakami na rynku czy Zamawiający dopuści Calciosel 10% rozt.d/wst.*5amp.po10ml MZ dopuszczony przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku jak w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 28

Pakiet 43 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką o przedłużonym uwalnianiu„ gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie 29

Pakiet 62 poz. 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowanie x28tabl. Z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku jak w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 30

Pakiet 63 poz.11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci „kapsułka”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie 31

Pakiet 68 poz.1,2,7,8,9,10 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką powlekana”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 3 do osobnego pakietu? Brak możliwości zaoferowania wszystkich preparatów od jednego producenta

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 13. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 40 poz. 4. i 5. Czy Zamawiający dopuści wymagane pozycje w konfekcji * 5 amp- strz. z odpowiednim przeliczeniem ilości? Tylko tak są konfekcjonowane

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku jak w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1. 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 podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 36

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 62 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt. - w ilości 50 op.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku jak w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Euvax, 20mcg/1ml? - 20 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 39

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust.4 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż w przypadku wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, Zamawiający będzie wymagał zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnie z § 2 ust 2-6 wzoru umowy.

W razie wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej Zamawiający nie będzie obciążał Wykonawcy karami umownymi.

Pytanie 40

Dotyczy §6 ust.4 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z umowy zapisu niezgodnego z art.552 Kodeksu Cywilnego ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymywania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do umowy zmiany proponowanej przez Wykonawcę. Przepis art. 552 k.c. nie ma charakteru bezwzględnie obowiązującego. W związku z powyższym, Zamawiający – ramach zasady wyrażonej w art. 353 k.c. tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz przede wszystkim dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których ten przedmiot zamówienia będzie przeznaczony – wprowadził do projektu umowy wyżej przytoczony zapis §6 ust.4 i zapis ten podtrzymuje.

Pytanie 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §7 ust.1 pkt 2) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru przy dostawach "NA CITO" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia składanego w trybie "NA CITO"?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 42

Do §7 ust.2 pkt 1) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 43

Ponieważ kara przewidziana w §7 ust.2 pkt 2) projektu umowy jest wysoka prosimy o obniżenie wymiaru kary do 5% niedostarczonego zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 44

Pakiet nr 1- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wapna w opakowaniu a'5kg. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić 30 opakowań czy przeliczyć wymaganą ilość do 27 opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku w ilości 27 opakowań.

Pytanie 45

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 6 ust. 4 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 46

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1: 1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z dostarczeniem produktów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości:

- 1) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
- 2) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki - przy dostawach „na cito”. W tym przypadku dzień zwłoki liczy się od godziny 10.00 po terminie określonym w § 4 ust. 2.

Wysokość kar umownych wymienionych w pkt. 1 i 2 nie mogą przekroczyć 10% wartości niezrealizowanej w terminie części przedmiotu umowy brutto.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 47

Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert Termin realizacji dostawy dla pakietu 66 i wprowadzenie następujących zasad oceny ofert dla tego zadania.

W ramach kryterium „Termin realizacji dostawy”, rozumianego jako wyrażony w tygodniach termin w jakim Wykonawca dostarczy Zamawiającemu zamówione produkty, każdy z Wykonawców może otrzymać maksymalnie 20 pkt zgodnie z wagą tego kryterium.

Zamawiający wymaga, aby każdy z Wykonawców w ofercie określił termin w jakim będzie realizował dostawy z zastrzeżeniem, iż maksymalny dopuszczalny termin realizacji dostawy będzie nie dłuższy niż 5 tygodni od daty złożenia zamówienia.

Oferty z terminem realizacji dostawy dłuższym niż 5 tygodni będą odrzucone jako niezgodne z treścią SIWZ.

Punkty przyznawane będą w następujący sposób:

- termin realizacji dostawy do 4 tygodni od daty złożenia zamówienia - 20 pkt;
- termin realizacji dostawy do 5 tygodni od daty złożenia zamówienia - 8 pkt.

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie 48

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 identycznym łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps i identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 49

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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku jak w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 52

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

