



Do wszystkich Wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego **na dostawę leków dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Sulęcinnie.**

Nr sprawy: [ZP/P/06/22](#)

Na podstawie art. 284 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych do Zamawiającego wpłynęły zapytania do SWZ.

Na podstawie art. 284 ust.2 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela następujących wyjaśnień.

ZAPYTANIA DO TREŚCI SWZ WRAZ Z ODPOWIEDZIAMI

- Dotyczy pakietu 14 - Prosimy o podanie nazw wszystkich aparatów do znieczulenia, na których mają pracować parowniki oraz liczbę wymaganych w użyczeniu parowników.
Odpowiedź:
Zamawiający informuje, że posiada łącznie siedem aparatów do znieczuleń w tym: 5 aparatów Fabius Tiro oraz 2 aparaty Fabius GS Premium. Jednocześnie Zamawiający wymaga 4 parowników do użyczenia na czas trwania umowy.
- Dotyczy pakietu nr 27, pozycja 24- (Nystatinum) Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania produktu NYSTATIN TZF PROSZ.DO SPORZ.ZAW.DOUST. 100000 I.U./ML 24 ML
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 27) do SWZ.
- Pakiet 1, Pozycja 36, Marcain Spinal Heavy 0,5% x 5 4ml (amp. jałowe): Czy zamawiający dopuści Bupivacaine Spinał Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.
- Pakiet 1, Pozycja 34, Linezolid 0,6 g/300 ml x 10 worków: Czy zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1 ?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.
- Pakiet 1, Pozycja 69, Vitaminum C 0,5/5 ml x 10 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ. Na Wykonawcy ciąży obowiązek przeliczenia.
- Pakiet 7, Pozycja 65, Poltram 0,05 / 1 ml x 5 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawkę z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

7. Pakiet 7, Pozycja 66, Poltram 0,1/2 ml x 5 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

8. Pakiet 8, Pozycja 6, Lignocainum 2% 2 ml x 10 amp: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

9. Pakiet 8, Pozycja 6, Lignocainum 2% 2 ml x 10 amp: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

10. Pakiet 8, Pozycja 8, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml x 10amp: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

11. Pakiet 8, Pozycja 8, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml x 10amp: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

12. Pakiet 25, Pozycja 23, Midazolam 5mg/5ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

13. Pakiet 25, Pozycja 24, Midazolam 15mg/3ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

14. Pakiet 25, Pozycja 25, Midazolam 50mg/10ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

15. Pakiet 8, Pozycja 2, Cipronex roztwór do infuzji 2mg/ml - 200ml: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że dopuszcza wszystkie postacie ciprofloksacyny. Jednocześnie Zamawiający informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania postaci.

16. Pakiet 8, Pozycja 1, Cipronex roztwór do infuzji 2mg/ml - 100ml: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że dopuszcza wszystkie postacie ciprofloksacyny. Jednocześnie Zamawiający informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania postaci.

17. Pakiet 8, Pozycja 6, Lignocainum 2% 2 ml x 10 amp: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że wymaga według powyższych wskazań.

18. Pakiet 8, Pozycja 8, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml x 10amp: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że wymaga według powyższych wskazań.

19. 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 dopuszcza powyższe tj. podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

20. 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 dopuszcza powyższe. Jednocześnie informuje, że wycena opakowania powinna zostać sporządzona z ewentualnym zaokrągleniem do pełnych ilości w górę.

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Jednocześnie Zamawiający informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia zmiany.

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Jednocześnie Zamawiający informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia zmiany

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Jednocześnie Zamawiający informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia zmiany.

24. 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 informuje, że wycena opakowania powinna zostać sporządzona z ewentualnym zaokrągleniem do pełnych ilości w górę.

25. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe pozostawiając pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

26. Pakiet 1 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści jedyny dostępny Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.

27. Pakiet 1 poz. 30 Czy Zamawiający dopuści postać „pen” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.

28. Pakiet 1 poz. 32,40 Czy Zamawiający dopuści postać „wkłady” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.

29. Pakiet 1 poz.51,52,53 Czy Zamawiający dopuści lek o nazwie Ultiva?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.

30. Pakiet 2 poz.93 Czy Zamawiający miał na myśli tabletki do sporządzenia zawiesiny doustnej czy kapsułki ? Takie tylko są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że wymaga wyceny kapsułek

31. Pakiet 2 poz. 132 Czy Zamawiający dopuści postać „ kapsułka o przedł. Uwalnianiu”, gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 2) do SWZ.

32. Pakiet 3 poz. 75 Czy Zamawiający dopuści Panthenol 5% pianka 150ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 3) do SWZ.

33. Pakiet 27 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści Nystatin TZF zawiesina 100 000 ju/ml 5 g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 27) do SWZ.

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1 poz. 33 produktu w opakowaniu typu KabiPac ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1 poz. 34 produktu w opakowaniu typu KabiPac ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.

36. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu 1 poz. 44 Ondansetronu w pojemności 2 ml czy 4ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga pojemność 2 ml.

37. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 5 pozycja 19 i 20 Pracetamol w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 5) do SWZ.

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 22 zamiast Addamelu N produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 5) do SWZ.

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 19 poz. 1 worka 3-komorowego do wklucia centralnego o poj. 1970 ml zawierającego 16 g azotu , energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 19 poz. 2 worka 3-komorowego do wklucia centralnego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu , energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 19 poz. 3 worka 3-komorowego do wklucia obwodowego o poj. 1206 ml zawierającego 6,2 g azotu, energię niebiałkową 700 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 19 poz. 4 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 19) do SWZ.

43. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 poz. 1 diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 poz. 2 diety kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 360 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

45. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 poz. 3 diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatoresztkowej, o osmolarności 285 mosmol/l?
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ
46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 poz. 4 zestawu do podawania grawitacyjnego GraviSet EasyBag, ENFit kompatybilnego z oferowanymi dietami?
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ
47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 poz. 5-7 zestawu do podawania diet dojelitowych przez pompę enteralną Amika Pump Set VarioLine kompatybilnego z oferowanymi dietami?
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ
48. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 4 Albumina ludzka - Brak możliwości zakupu . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 2 opakowań 20% po 50 ml. W razie odmowy bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu
- Odpowiedź:**
Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia zmiany w dodatku nr 2 do SWZ.
49. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek jest tymczasowy brak lub zakończona produkcja 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 wyceniać go wcale?
- Odpowiedź:**
Zamawiający informuję, że należy wycenić ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.
50. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4 Calcium Teva Zakończona produkcja . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calsiosol, 95,5mg/ml; 10ml, roztw.d/wstrz, infuz, 5amp aktualnie w ciągłej sprzedaży.
- Odpowiedź:**
Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.
51. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?
- Odpowiedź:**
Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 1) do SWZ.
52. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 60. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
53. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 68. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
54. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

55. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 38. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?
- Odpowiedź:**
Zamawiający dopuszcza obie rejestrację i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.
56. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 14.15. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
57. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 20. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
58. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylną, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Zamawiający dopuszcza Metronidazole 0,5% 100 ml RTU. Jednocześnie Zamawiający informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek przeliczenia oraz wskazania oferowanego wariantu.
59. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?
- Odpowiedź:**
Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga zaproponowanych parametrów.
60. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 84 i w Pakiecie nr 7 poz. 88 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w Pakiecie nr 2 poz. 84? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- Odpowiedź:**
Zamawiający informuje, że w pakiecie 2 poz. 84 dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 2) do SWZ , a także informuje, że w pakiecie nr 7 poz. 88 nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.
61. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 84 i w Pakiecie nr 7 poz. 88 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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:

Zamawiający informuje, że w pakiecie 2 poz. 84 dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 2) do SWZ, a także informuje, że w pakiecie nr 7 poz. 88 nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

62. Zamawiający określa w Pakiecie nr 32 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

63. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 32 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

64. Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 23 pozycja 7: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie potasu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 23) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę.

65. Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści preparat Nystatyna zawierający 2 400 000 IU w 5 gramach- co daje 24 ml gotowej zawiesiny niezawierającej konserwantów w ilości 100 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 27) do SWZ

66. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

67. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 11 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie” na „...od dnia uznania reklamacji.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. §15)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i utrzymuje pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

69. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3-w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia**,

b. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego lub rozwiązanie umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym na podstawie §10 ust.4, z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca-w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto określonej w § 4 ust. 2.

c. za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca-w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części** brutto umowy określonej w § 4ust. 2.

d. za niedostępność dokumentów, o których mowa w § 7 ust. 1 w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia-w wysokości **100,00 zł.** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie.

e. z tytułu niezałatwienia przez Wykonawcę reklamacji w terminie określonym w §11 ust.3-w wysokości **0,5%** wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień niezałatwienia tej reklamacji, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru.**

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 8 do SWZ.

70. Do §2 ust.7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust.7 , poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust.7 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

71. Do treści §8 ust.1 lit.a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuję, że wprowadził zmiany w dodatku nr 8 do SWZ w powyższym zakresie.

72. Do §6 ust. 1 pkt 1.2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust. 1 pkt 1.2) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

73. Do treści §8 ust.1 lit. e) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuję, że wprowadził zmiany w dodatku nr 8 do SWZ w powyższym zakresie.

74. Do §9 ust.2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

75. Do §11 ust.4 pkt 1 projektu umowy prosimy o dopisanie: "...dostawa towaru z krótszym terminem ważności możliwa wyjątkowo za zgodą Zamawiającego".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

76. Do §15 ust.2 wzoru umowy. W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §15 ust.1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich".

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 8 do SWZ.

Udzielone przez Zamawiającego wyjaśnienia stają się częścią specyfikacji warunków zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Do powyższego pisma Zamawiający dołącza:

- Sprostowanie, Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji opublikowane w DUUE ze zmianą terminu składania ofert.
- Dodatek nr 1 do SWZ- Formularz ofertowy po zmianach
- Dodatek nr 2 do SWZ – Załącznik cenowy wraz z opisem przedmiotu zamówienia po zmianach
- Dodatek nr 8 do SWZ – Wzór umowy po zmianach

Analogicznie do wprowadzonych zmian terminu składania ofert zmieniają się odpowiednio zapisy SWZ

POZOSTAŁE USTALENIA SWZ POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN

Zatwierdził:
/podpis na oryginale/