

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu:
**Dostawa leków, płynów infuzyjnych,
preparatów do żywienia pozajelitowego i dojelitowego**
Nr sprawy 15/Zp/23

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim informuje, że w do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

1. Pytanie dot. pakietu 33: Czy Zamawiający może wyodrębnić w w/w pakiecie pozycje 1-4 jako osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. **Część 45 - Pytanie 1** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 45 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. **Pytanie 2** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 45 w poz. 2 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy pakietu 39, poz. 4 i 5 - Czy Zamawiający dopuści Hydrożel do odkażania ran zawierający utleniające substancje 60 ppm kwasu chlorowego (I) i 60 ppm chloranu (I) sodu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Pytanie do pakietu 29:

1. Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulinum normal humanum 50mg/ml dostępny w opakowaniach 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

2. „Czy zamawiający będzie wykorzystywał produkt w programach lekowych B.17, B.62 i B.67”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie będzie wykorzystywał ww. produktów w programach lekowych.

Pytania do pakietu 30:

6. Czy zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert na poszczególne pozycje z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy w pozycjach 4 i 5 zamawiający dopuści preparat Immunoglobulinum normal humanum 50mg/ml dostępny w opakowaniach 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

8. „Czy zamawiający będzie wykorzystywał produkt w programach lekowych B.17, B.62 i B.67”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie będzie wykorzystywał ww. produktów w programach lekowych.

9. Dotyczy części nr 5, poz. 181

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

zgnębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgnębnik 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 wymaga złożenia oferty zgodnej z SWZ.

10. Zapytanie 1 - Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. - W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wycenę w ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizacji umowy w tym zakresie z powodu zaprzestania produkcji.

11. Zapytanie 2 - Dotyczy pakietu nr 2 poz. 6 - Czy Zamawiający w pakiecie ... poz... dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu w postaci proszku/liofilizatu do przygotowania roztworu do infuzji.

12. Zapytanie 3 - Dotyczy pakietu nr 2 poz. 18 - Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

13. Zapytanie 4 - Dotyczy pakietu nr 5 poz. 227 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Zapytanie 5 - Dotyczy pakietu nr 52 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 167 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

15. Zapytanie 6 - Dotyczy pakietu nr 52 poz. 1- Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

16. Zapytanie 7 - Dotyczy pakietu 4 poz. 33 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

17. Zapytanie 8 - Dotyczy pakietu 5 poz.11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

18. Zapytanie 9 - Dotyczy pakietu 5 poz. 44,45,46,47,246 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

19. Zapytanie 10 - Dotyczy pakietu 26 poz. 37 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci kaps o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

20.Zapytanie 11 - Dotyczy pakietu 7 poz. 22 - Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 40mg/ml 1ml*10amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

21. Zapytanie 12 - Dotyczy pakietu 5 poz. 254 - Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny *100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

22. Zapytanie 13 - Dotyczy pakietu 4 poz. 41 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

23. 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 przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku

elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

24. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §5 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

26. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. W razie niedotrzymania terminów dostawy określonych w § 5, § 6 ust. 4, § 7 ust. 4 Sprzedawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

27. Dotyczy Części 30: Immunoglobuliny II - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 6 z pakietu, z powodu wycofania z dniem 31.03.2023 r. przed podmiot odpowiedzialny produktu z rynku polskiego?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wycenę w ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizacji umowy w tym zakresie z powodu zaprzestania produkcji.

28. Dzień dobry, przesyłam pytania do wzoru umowy:

1. Do treści §2 ust. 4 istotnych postanowień umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 4, 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. 4 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej 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. Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia. Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy

wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

Odpowiedź: Zamawiający dookreśla, 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.

29. Do §3 ust. 5 pkt 2) istotnych postanowień umowy: Prosimy o zmianę treści §3 ust. 5 pkt 2) istotnych postanowień umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że ceny materiałów lub kosztów muszą ulec zmianie o co najmniej 20% względem cen z dnia zawarcia umowy, aby zmiana mogła zostać wprowadzona oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §3 ust. 5 pkt 2) istotnych postanowień umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §3 ust. 5 istotnych postanowień umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść §3 ust 5 pkt 2. Nowa treść przyjmuje następujące brzmienie:

2) ceny materiałów lub kosztów muszą ulec zmianie o co najmniej 10% względem cen z dnia zawarcia umowy, aby zmiana mogła zostać wprowadzona (w przypadku kolejnych zmian liczone są ceny wg stanu na dzień poprzedniej zmiany wynagrodzenia);

Ponadto do treści wzoru umowy dodaje się następujący zapis: W przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §3 ust. 5 istotnych postanowień umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

30. Zapytania do części 51 poz. 2- „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

31. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

32. Czy zamawiający w pakiecie 36 dopuści lek Prothromplex Total NF, 600 jm. „Opisując przedmiot zamówienia Zamawiający wskazał na specyficzne wymogi co do zawartości białek C i S oraz ATM w składzie preparatu. Taki opis przedmiotu zamówienia wskazuje wyłącznie na jeden z trzech dostępnych na rynku Polskim preparatów i jednego producenta (Octaplex firmy Octapharma) i ewidentnie stanowi naruszenie zasad wolnej konkurencji i tym samym naruszenie art.29 ust.2 PZP. Równocześnie taki opis może powodować że Zamawiający naruszy dyscyplinę finansów publicznych gdyż z danych o wyniku postępowań rozstrzygniętych jednoznacznie wynika, że przy dopuszczeniu innych produktów Zamawiający uzyskuje cenę niższą o 10-20%. Informujemy również, że nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert, wnosimy o zmianę zapisów dotyczących zawartości białka C, S w specyfikowanym preparacie oraz dopuszczenie możliwości zaferowania preparatu zawierającego AT III. Na marginesie zwracamy również uwagę, że oferowany przez nas preparat zawiera również białko S, zgodnie z informacjami dostępnymi tutaj: Columina, MJ.et al. Minerva Anesthesiol. 2012;78:358-68.”

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.

33. Czy Zamawiający wydłuży określone w § 5 ust 1 wzoru umowy godziny dostaw do godziny 14:00?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

34. Pakiet 11 poz 5 - W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu Vaminolact czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie produktu ze specyfikacji?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wycenę w ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizacji umowy w tym zakresie z powodu zaprzestania produkcji.

35. Pakiet 11 poz 10 - Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu 6 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Pakiet 11 poz 26 - Czy Zamawiający miał na myśli produkt w objętości 10 ml x 10 fiolek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

37. Pakiet 11 poz 40 Czy Zamawiający miał na myśli zestawy do podaży przez pompę Applix produktów do żywienia dojelitowego z pozycji 31,32,33,34,35,36,37,43,47?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza

38. Pakiet 11 poz. 41 - Czy Zamawiający miał na myśli zestawy do podaży przez pompę Amika produktów do żywienia dojelitowego z pozycji 31,32,33,34,35,36,37,43,47?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza

39. Pakiet 11 pozycja 72 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie oczekiwanej pojemności dla pozycji 72 w pakiecie 11 (500 ml czy 1000 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pojemność 500 ml.

40. Czy Zamawiający w pakiecie 11 wymaga również pomp do żywienia dojelitowego w formie użyczenia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga użyczenia 12 szt. pomp.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu niż zamieszczona w SWZ?

Odpowiedź: Prosimy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

42. Prosimy o informacje w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku niepełnych opakowań w formularzu cenowym. Do pełnego opakowania w górę czy do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Prosimy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

43. Dotyczy § 5 ust. 3 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. 1 dzień roboczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

44. Dotyczy § 6 ust. 2 umowy

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

45. Dotyczy § 7 ust. 1 b. umowy

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji dostaw pilnych przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Pytania do umowy:

Dot. Załącznik nr 4 – §5 ust. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę brzmienia §5 ust. 1 umowy na następujący:

1. Towar (leki) będzie dostarczany Kupującemu partiami w terminie do 48 godzin od dnia złożenia zamówienia (dotyczy dni roboczych) nie później niż do godz. **12:00**.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

47. Dot. Umowy - Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. *Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
2. *Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiązane się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.*
3. *W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
4. *Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
5. *W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 14 pozycja 21 - W związku z wycofaniem tego produktu przez producenta prosimy o wycofanie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Prosimy o wycenę w ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizowania umowy w tym zakresie z powodu wycofania produktu przez producenta

49. Pakiet 14 pozycja 26 -W związku z wycofaniem tego produktu przez producenta prosimy o wycofanie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Prosimy o wycenę w ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizowania umowy w tym zakresie z powodu wycofania produktu przez producenta

50. Pakiet 14 pozycja 29 - W związku z wycofaniem tego produktu przez producenta prosimy o wycofanie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Prosimy o wycenę w ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizowania umowy w tym zakresie z powodu wycofania produktu przez producenta

51. Pakiet 14 pozycja 30 - Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 14 pozycji 30 zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając oraz złożenie ofert większej liczbie oferentów a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

52. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 5 poz. 212 i 213 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 5 poz. 212 i 213 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 22 poz. 87 i 88 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 22 poz. 87 i 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

54. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 31 poz. 49 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 31 poz. 49 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.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy.

55. Czy w Części 31 poz. 49 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 wymaga glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy bez dodatków smakowych.

56. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 31 poz. 122 i 123 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 31 poz. 122 i 123 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Pakiet 22, Pozycja 35, Cefazolinum 1000mg x 1fiolka. Sabilność roztworu do 24 godzin w temp 2-8°C.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

58. Pakiet 22, Pozycja 39, Cefuroximum Natrium x 1500mg x 1fiolka: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu - 0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

59. Pakiet 22, Pozycja 90, 91, 92, 93, Lignocainum h/chloridum: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

60. Pakiet 22, Pozycja 99, 100, Metamizolum natrium: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

61. Pakiet 22, Pozycja 151, 152, Tramadoli h/chloridum: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL 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 wymaga.

62. Pakiet 22, Pozycja 111, 113, 114, Midazolamum: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25st C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

63. W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ. Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień jako uczestnik postępowania przetargowego na dostawę produktów leczniczych zwraca się z następującymi pytaniami:

W związku z brakiem dostępności niektórych pozycji zgodnie z ich opisem, zwracamy się z następującymi pytaniami:

Pakiet 5 - Pytanie do poz. 44-47 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

64. Pytanie do poz. 124 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

65. Pakiet 22 - Pytanie do poz. 56 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

66. Pytanie do poz. 126 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

67. Pytanie do poz. 148 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

68. Pakiet 24 - Pytanie do poz. 30-31 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

69. Pytanie do poz. 40 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w op. 125ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

70. Pytanie do poz. 54-55 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

71. Pakiet 26 -Pytanie do poz. 37-38 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

72. Pakiet 27 - Pytanie do poz. 3 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

73. Pakiet 31 - Pytanie do poz. 10 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji „Artemisol płyn 100ml”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

74. Pytanie do poz. 12 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji „Flegamina Classic o sm. malinowym 120ml” lub „Flegamina Classic o sm. miętow. b/c 120ml”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

75. Pytanie do poz. 31 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji „Panthenol S.O.S spray 130g”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

76. Pytanie do poz. 32 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji „Corneregel żel d/oczu 50mg/g 10g”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

77. Pytanie do poz. 32 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji „Rivanolum VP 100mg*5tabl.d/sp.r-ru”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jeżeli pytający miał na myśli poz. 41.

78. Pytanie do poz. 66 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji „InnovitumB krople 4ml D”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

79. Pytanie do poz. 68 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji „Dermovate krem,5mg/g 25g”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

80. Pakiet 22, Pozycja 35, Cefazolinum 1000mg x 1fiolka. Sabilność roztworu do 24 godzin w temp 2-8°C.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

81. Pakiet 22, Pozycja 39, Cefuroximum Natrium x 1500mg x 1fiolka: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu - 0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

82. Pakiet 22, Pozycja 90, 91, 92, 93, Lignocainum h/chloridum: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

83. Pakiet 22, Pozycja 99, 100, Metamizolum natriicum: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

84. Pakiet 22, Pozycja 151, 152, Tramadoli h/chloridum: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

85. Pakiet 22, Pozycja 111, 113, 114, Midazolamum: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25st C?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga.

86. Pakiet 22, Pozycja 30, Calcium chloratum WZF 10% 100mg/ml 10ml x10amp: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

87. Pakiet 22, Pozycja 30, Calcium chloratum WZF 10% 100mg/ml 10ml x10amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

88. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 6 - Prosimy o wykreślenie lub przeniesienie do innego pakietu ze względu na brak dostępności w Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wycenę w ostatniej cenie z adnotacją o braku możliwości realizacji umowy w tym zakresie z powodu zaprzestania produkcji.

89. Pytanie do części nr 17 pozycji 5 - W związku z zakończeniem produkcji wyspecyfikowanego produktu o gramaturze 50 saszetek x 2,2g, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o nowej gramaturze 50 saszetek x 1g. W przypadku zgody prosimy o podanie oczekiwanej ilości opakowań.

Odpowiedź: Dopuszczamy. Proszę o wycenę 4 opakowań.

Z poważaniem