

ZAPYTANIA I WYJAŚNIENIA (ODPOWIEDZI)
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o nazwie:

Zakup i dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie w okresie 12 miesięcy -nr sprawy OCZ-ZP-2/2023

Pytanie nr 1

Czy w Pakiet nr 1 poz. 148 (Dexamethason 4mg/1ml x 10 amp) i 149 (Dexamethason 8mg/2ml x 10 amp) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź nr 1

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2

Poz. 16, 17 – wyłączenie z pakietu ze względu na brak ciągłości dostaw leków?

Odpowiedź nr 2

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie, wymaga podania ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 3

Poz. 11 – wycene leku Supliven 10ml*20 amp?

Odpowiedź nr 3

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4

Poz. 235 – wyłączenie z pakietu – lek znajduje się w wyłącznej dystrybucji jednej hurtowni w Polsce

Odpowiedź nr 4

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie, wymaga podania ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 5

Poz. 4 – wycenę suplementu diety w postaci tabletek do ssania – jedyna dostępna forma vit.C w dawce 100mg

Odpowiedź nr 5

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6

Poz. 85 – wycenę CALCIUM GLUCONATE HAMELN 95MG/ML*10 AMP.

Odpowiedź nr 6

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7

Poz. 87 - wycenę suplementu diety? – jedyna dostępna postać na rynku

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8

Poz. 173 - wykreślenie z pakietu – koniec dopuszczenia.

Odpowiedź nr 8

Zgodnie z SWZ, nie wyceniać.

Pytanie nr 9

Poz. 154 – wycenę kosmetyku po 150 ml? - jedyna dostępna postać na rynku.

Odpowiedź nr 9

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 10

Poz. 213 – wykreślenie z pakietu – koniec dopuszczenia

Odpowiedź nr 10

Zgodnie z SWZ, nie wyceniać.

Pytanie nr 11

Poz. 235 - wyłączenie z pakietu – lek znajduje się w wyłącznej dystrybucji jednej hurtowni w Polsce

Odpowiedź nr 11

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie, wymaga podania ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 12

Poz. 289-294 - wyłączenie z pakietu – leki znajdują się w wyłącznej dystrybucji jednej hurtowni w Polsce

Odpowiedź nr 12

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie, wymaga podania ostatniej ceny produktu.

Pytanie nr 13

Poz. 303 – wycenę 3 opakowań po 56 tabletek?

Odpowiedź nr 13

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14

Poz. 385 – wycenę Natril Valproas 288,2 mg/5 ml , syrop 150ml?

Odpowiedź nr 14

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15

Poz. 419 – wycenę aerozolu? – jedyna dostępna postać.

Odpowiedź nr 15

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16

Poz. 472 – wycenę suplementu Acidolac Baby krople 10ml?

Odpowiedź nr 16

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17

Poz. 489 – wycenę 1 op, po 5 ampułek? –najmniejsze dostępne opakowanie

Odpowiedź nr 17

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Poz. 559 – wykreślenie z pakietu – koniec produkcji.

Odpowiedź nr 18

Zgodnie z SWZ, nie wyceniać.

Pytanie nr 19

Poz. 560 – wycenę leku Thiamine 50mg/1ml * 10 – 10 op? jedyna dostępna dawka Thiaminy w ampułkach

Odpowiedź nr 19

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ. w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne?

Odpowiedź nr 20

Tak, zamawiający dopuszcza, jedynie w przypadku braku dostępności preparatów zarejestrowanych w RP.

Pytanie nr 21 do zadania 1 poz. 237

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź nr 21

Tak, zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 22 do zadania 1 poz. 237

„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 nr 22

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 23 do pak 12 poz 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w obecnie dostępnym opakowaniu, 25 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź nr 23

Tak, zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie nr 24 Pakiet 19

Prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5 sztuk lub a`10 sztuk (w zależności od rozmiaru i rodzaju) z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź nr 24

Zamawiający dopuszcza opatrunki w opakowaniach a 5 lub a 10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Pytanie nr 25 Pakiet 1 poz. 215

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do podaży diet Nutricia Zestaw PEG z końcówką typu EnFit.

Połączenie EnFit zastąpiło stożkowe połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™. Zestawy z końcówką EnLock nie są już dostępne.

Odpowiedź nr 25

Tak, zamawiający dopuści

Pytanie nr 26 Pakiet 1 poz. 376

Czy Zamawiający dopuści mleko Bebilon z Pronutra Advance - mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych. Opatentowana formuła zawierająca unikalną kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS lcFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml oraz postbiotyków, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 280 mOsmol/l?

Odpowiedź nr 26

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 27 Pakiet 1 poz. 377

Czy Zamawiający dopuści żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do 6. miesiąca życia, do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, bakterie probiotyczne Bifidobacterium Breve M-16V, DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 54,3 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,6 g/100 ml, żelazo 0,54 mg/100 ml, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, osmolarność 250 mOsmol/l, zawartość laktozy 2,89 g/100 ml (400 g)?

Odpowiedź nr 27

Tak, zamawiający dopuści

Pytanie nr 28

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 249 Zamawiający dopuści zaferowanie 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 nr 28

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 249 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 nr 29

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 471 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 471 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź nr 30

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 471 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.

Odpowiedź nr 31

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 472 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 472 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniu x 5 ml – po przeliczeniu całkowitej oferowanej objętości preparatu na odpowiednią liczbę opakowań? Mniejsza objętość preparatu w opakowaniu zwiększa szansę na wykorzystanie całej zawartości przed upływem daty ważności bez konieczności używania tego samego opakowania na różnych oddziałach Szpitala.

Odpowiedź nr 32

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 33

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 500 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 500 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych 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.

Odpowiedź nr 33

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 522 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 522 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź nr 34

Tak, zamawiający dopuści

Pytanie nr 35

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 547 i 548 oraz w Pakiecie nr 17 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 547 i 548 oraz w Pakiecie nr 17 poz. 1-6 i 8 Zamawiający w celu ujednoczenia oferty oraz systemu monitorowania glikemii w siedzibie Zamawiającego dopuści zaoferowanie pastek GlucoDr. niezależnie od pozycji w Pakiecie nr 17 poz. 7?

Odpowiedź nr 35

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36

Prosimy o zmianę wzoru umowy poprzez dodanie wymaganego postanowienia zakładającego waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ze wskazaniem:

- 1) poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniających strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, oraz początkowego terminu ustalenia zmiany wynagrodzenia,
- 2) sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia,
- 3) sposobu określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, oraz okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy,
- 4) maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia,

- wraz z określeniem procedury dokonania ww. zmiany, albowiem postanowienie to stanowi obligatoryjny element umowy zawieranej na okres przekraczający 6 miesięcy według art. 439 ustawy – Prawo zamówień publicznych? Zasadne jest, aby przesłanką waloryzacji było wykazanie przez Wykonawcę wzrostu kosztów realizacji przedmiotu umowy poprzez przedłożenie wszelkich dokumentów potwierdzających wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu umowy, stąd prosimy o dodanie powyższego jako ww. sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia. Dodatkowo

prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabeżdą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych?

Uzasadniając treść powyższego pytania wskazujemy, że art. 439 PZP w znowelizowanym brzmieniu nakłada na Zamawiającego obowiązek określania w umowie, której przedmiotem są roboty budowlane, dostawy lub usługi, zawartej na okres dłuŹszy niŹ 6 miesięcy, postanowień dotyczących zasad wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. W konsekwencji, brak zamieszczenia ww. klauzuli waloryzacyjnej w treści umowy uznać należy za naruszenie przez Zamawiającego przepisów ustawy.

Mając na uwadze, że wskazana umowa będzie zawierana z Wykonawcą na okres 12 miesięcy, istotnym jest odzwierciedlenie zmian ekonomicznych, które mogą następować w czasie realizacji umowy, a niewątpliwym jest, że koszty nabycia produktów od dostawców jak i koszty realizacji usługi do zamawiającego będą podlegać zmianie. W konsekwencji, waloryzacja wynagrodzenia Wykonawcy przyczyniłaby się do zachowania równowagi finansowej oraz oddawałaby rzeczywiste realia kosztów wykonania danego zamówienia publicznego jak i byłaby odzwierciedleniem zasady uczciwości kupieckiej w realiach zawieranej umowy.

Nadto wskazujemy, że zgodnie z ugruntowanym w orzecznictwie oraz doktrynie stanowiskiem – samo zamieszczenie w umowie przetargowej postanowienia waloryzacyjnego nie może sprowadzać się jedynie do formalnego wypełnienia obowiązku jego zawarcia w umowie, lecz powinno pozwalać na rzeczywiste jego zastosowanie podczas realizacji zamówienia (vide: M. Jaworska, Prawo Zamówień publicznych. Komentarz, red. M. Jaworska, D. Grześkowiak-Stojek, J. Jarnicka, A. Matusiak, wyd. 4, 2022). Co za tym idzie, Zamawiający winien tak ukształtować treść klauzuli waloryzacyjnej, aby zapewnić równowagę stron stosunku umownego w zamówieniach publicznych, ekwiwalentność ich świadczeń oraz równomierne rozłożenie ryzyka kontraktowego (vide: wyrok KIO z dnia 6 lipca 2022 r., sygn. akt: KIO 1564/22). Tym samym wykonanie obowiązku z art. 439 PZP powinno odbywać się z uwzględnieniem specyfiki danego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 36

W § 11 dodaje się zapis o następującej treści:

10. Zgodnie z art. 439 ustawy Pzp, wysokość wynagrodzenia należnego Wykonawcy może podlegać waloryzacji w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia.

11. Przez zmianę ceny materiałów lub kosztów rozumie się wzrost odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie.

12. Zamawiający ustala następujące zasady, stanowiące podstawę wprowadzenia zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy:

1) za podstawę do Źądania zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy i określenia wysokości takiej zmiany, Strony umowy przyjmują półroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych, ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu

Statystycznego, informujący czy nastąpiły zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych i w jakiej wysokości,

2) strony są uprawnione do żądania zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy, jeżeli wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych, ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego poprzedzającym wniosek o waloryzację, wzrośnie/spadnie o co najmniej 10 pkt. % względem wartości tego wskaźnika w półroczu, w którym zawarto Umowę,

3) początkowy termin ustalania zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy określa się na ponad 6 m-cy od zawarcia Umowy, tj. zmiana wynagrodzenia może nastąpić nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od zawarcia Umowy. Strony nie dopuszczają wielokrotnej zmiany wynagrodzenia Wykonawcy (dopuszczalna jest jednorazowa waloryzacja),

4) waloryzacja wynagrodzenia nie dotyczy wynagrodzenia za dostawy wykonane przed datą złożenia wniosku lub które zgodnie z Umową miały być wykonane w ciągu 6 miesięcy od zawarcia Umowy, chyba, że opóźnienie ich wykonania wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego,

5) strona umowy żądająca zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, przedstawia drugiej Stronie odpowiednio uzasadniony wniosek, zawierający dokładny opis proponowanej zmiany wraz ze szczegółową kalkulacją kosztów oraz zasadami sporządzenia takiej kalkulacji,

6) wniosek musi zawierać dowody jednoznacznie wskazujące, że zmiana cen materiałów lub kosztów wpłynęła na koszty wykonania Umowy. Obowiązek wykazania wpływu zmian, na zmianę wynagrodzenia należy do Wykonawcy pod rygorem odmowy dokonania zmiany Umowy przez Zamawiającego.

7) w terminie 7 dni od otrzymania wniosku, o którym mowa w pkt. 5, Strona Umowy, której przedłożono wniosek, może zwrócić się do drugiej Strony z wezwaniem o jego uzupełnienie, poprzez przekazanie dodatkowych wyjaśnień, informacji lub dokumentów; wnioskodawca zobowiązany jest odpowiedzieć na wezwanie wyczerpująco i zgodnie ze stanem faktycznym, w terminie 7 dni od dnia otrzymania wezwania,

8) w przypadku zmiany wskaźnika GUS w sposób określony w pkt. 2, waloryzacja będzie polegała odpowiednio na wzroście/obniżeniu wynagrodzenia Wykonawcy - za dostawy pozostałe do wykonania po dniu złożenia wniosku - o 1/2 wartości zmiany wskaźnika. Przy czym maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia w wyniku waloryzacji wynosi łącznie 15 % wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1.

13. Jeżeli bezspornie zostanie wykazane, że zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia uzasadniają zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, Strony umowy zawrą stosowny aneks do umowy, określający nową wysokość wynagrodzenia Wykonawcy, z uwzględnieniem dowiedzionych zmian.

14. Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.

15. Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy dokonania zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku, gdy wniosek Wykonawcy nie będzie spełniał warunków opisanych w postanowieniach niniejszej umowy.

16. W celu dokonania zmian zapisów umowy wnioskowanych przez Stronę, zobowiązana jest ona pisemnie wystąpić z propozycją zmiany warunków umowy wraz z ich uzasadnieniem, z co najmniej dwutygodniowym wyprzedzeniem.

Pytanie nr 37

Do §2 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dookreślenie w jakim terminie Zamawiający wymaga realizacji dostaw cito / na ratunek?

Odpowiedź nr 37

Realizacja na cito dotyczy „w ciągu” 12 h. ZMIANA w umowie.

Pytanie nr 38

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź nr 38

Przesłanki takie nie zachodzą i brak jest podstaw do przyjęcia, że zaktualizują się w trakcie trwania umowy.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 39

Brak zgody na zabezpieczenia. brak jest podstaw do przyjęcia, że w trakcie umowy zaktualizuje się konieczność korzystania z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający umieszczając w Specyfikacji zapis w pkt IV Opis przedmiotu zamówienia:

- h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiołki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu.

potwierdza, że zapis ten dotyczy jedynie leków w postaci iniekcyjnej? Czyli amp, fiołki, amp-strz, flakony do infuzji.

Odpowiedź nr 40

Tak, zapis ten dotyczy jedynie leków w postaci iniekcyjnej, czyli amp, fiołki, amp-strz, flakony do infuzji.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 87 i 472 dopuści wycenę produktów będących suplementami diety? W ww pozycjach nie ma możliwości wyceny produktów leczniczych.

Odpowiedź nr 41

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie 1 poz. 360, 362, 363 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki

D. choroby hematologiczne w tym:

- nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna
- idiopatyczna plamica małopłytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylnie; przeciwwskazane jest podawanie domięśniowe)
- wtórna małopłytkowość u dorosłych – niedobór erytroblastów w szpiku
- wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna

E. choroby nowotworowe w tym

- Leczenie paliatywne: – białaczki i chłoniaki u dorosłych
- ostra białaczka u dzieci
- poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym

F. Zaburzenia endokrynologiczne w tym

- pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach, w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- ostra niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- leczenie wstrząsu wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nicodpowiadającego na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy (w przypadkach kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów)
- przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy
- wrodzony przerost nadnerczy
- nieropne zapalenie tarczycy
- hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej

I w/w wskazania zostały potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź nr 42

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający w pakiecie nr Pakiecie 1 poz. 360,362,363 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź nr 43

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, dopuści zaproponowanie w pakiecie nr 1 poz. 46 leku w opakowaniu x60 tabletek i przeliczenie ilości?

Odpowiedź nr 44

Tak, dopuści zaproponowanie w pakiecie nr 1 poz. 46 leku w opakowaniu x60 tabletek i przeliczenie ilości.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 29 wyrazi zgodę na wycenę syropu o poj 120 ml w ilości 2 opak? Aktualnie nie ma syropu o poj 150 ml w wymienionej przez Zamawiającego dawce.

Odpowiedź nr 45

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 34 miał na myśli Aminosteril N Hepa 8% czy AminoplasmaHepa 10% 500ml?

Odpowiedź nr 46

Zamawiający miał na myśli Aminosteril N Hepa 8%.

Pytanie nr 47

W pakiecie 1 poz 40 lek dostępny jedynie w opakowaniu x 20 szt. Prosimy o określenie czy Zamawiający w tym przypadku wyraża zgodę by wycenić 1 opakowanie, ponieważ po przeliczeniu wychodzi 0,8 opakowania?

Odpowiedź nr 47

Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 154 wyrazi zgodę na wycenę produktu Panthenol S.O.S. 130 g spray, w ilości 1 opak?

Odpowiedź nr 48

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 179 dopuści dobutaminę - produkt gotowy do użytku, roztwór do infuzji w dawce 5mg/ml fiołka 50ml w ilości 10 opak?

Odpowiedź nr 49

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 179 wyraża zgodę na dopuszczenie do postępowania produkty lecznicze bez zarejestrowanego w CHPL wskazania dotyczącego wykrycia niedokrwienia mięśnia sercowego w ramach badania echokardiograficznego, tj. echokardiografii obciążeniowej?

Odpowiedź nr 50

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 191 wyrazi zgodę na wycenę leku w amp-strzykawce? Lek dostępny w takiej formie.

Odpowiedź nr 51

Tak, zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 257 miał na myśli maść 10 g – 1 opak? Lek dostępny w takim opakowaniu.

Odpowiedź nr 52

Tak, maść 10 g – 1 opak.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 266 wyrazi zgodę na wycenę syropu w opakowaniu 130 g w ilości 5 opakowań? Syrop w dawce 100mg/5ml występuje aktualnie tylko w takiej pojemności.

Odpowiedź nr 53

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający planuje stosowanie preparatu z pakietu 1 poz 274,275 w ramach programach lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź nr 54

Zamawiający nie planuje stosowanie preparatu z pakietu 1 poz 274,275 w ramach programach lekowych B.17, B.62, B.67

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 280,281,282 wyrazi zgodę na wycenę insulin we wkładach? Insuliny Novomix oraz Novorapid dostępne są w takiej właśnie formie.

Odpowiedź nr 55

Tak, Zamawiający w pakiecie 1 poz 280,281,282 wyrazi zgodę na wycenę insulin we wkładach.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 301 miał na myśli lek w postaci tabl.zwykłych? Lek w dawce 10 mg nie występuje w postaci typu „retard”.

Odpowiedź nr 56

Tak, w pakiecie 1 poz 301 lek w postaci tabl.zwykłych.

Pytanie 57

W pakiecie 1 poz 303 lek dostępny w opakowaniu zawierającym 56 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 3 opakowań x 56 szt?

Odpowiedź nr 57

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 362 miał na myśli methylprednisoloneacetate 40mg/1ml?

Odpowiedź nr 58

Nie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 404 dopuści wycenę zawiesiny o poj 30 ml?

Odpowiedź nr 59

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 419 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci aerozolu 10 ml 0,025%? Nie ma aktualnie na rynku dostępnego leku o podanym stężeniu w postaci kropli.

Odpowiedź nr 60

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 437 miał na myśli lek w postaci tabl o przedł. uwalnianiu?

Odpowiedź nr 61

Tak.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 470 miał na myhsliprepClensia zawierający 4 saszetki A + 4 saszetki B?

Odpowiedź nr 62

Tak.

Pytanie nr 63

W pakiecie 1 poz 488 lek dostępny jedynie w opakowaniu x 90 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku x 90 szt w ilości 1 opakowania?

Odpowiedź nr 63

Tak.

Pytanie nr 64

W pakiecie 1 poz 489 lek dostępny jedynie w opakowaniu x 10 ampułek. Brak możliwości wyceny 2 ampułek. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 10 ampułek?

Odpowiedź nr 64

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 1 opakowania x 10 ampułek.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 497 miał na myśli lek w postaci tabl.op.uwalnianiu?

Odpowiedź nr 65

Tak

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 528 wyrazi zgodę na wycenę kremu w opakowaniu zawierającym 40 g w ilości 30 opakowań lub 100 g w ilości 12 opakowań? Producent zakończył produkcję i dystrybucję leku w opakowaniu zawierającym 400 g.

Odpowiedź nr 66

Tak, zamawiający wyraża zgodę na wycenę 30 opakowań po 40 g

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 599 wyrazi zgodę na wycenę wapna sodowanego pakowanego x 5 kg w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź nr 67

Tak.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania z pakietu 18 poz 2?

Odpowiedź nr 68

Nie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 69

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 85.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 85 wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego CalciumGluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp w ilości 60 opakowań?

Odpowiedź nr 69

Tak.

Pytanie nr 70

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 308.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 308 dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź nr 70

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 71

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 235.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 235 preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml 1 fiol.W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań jakie należy wycenić?

Odpowiedź nr 71

Należy wycenić 2 opakowania preparatu.

Pytanie nr 72

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 576. Czy Zamawiający w pakiecie 576 dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź nr 72

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie nr 73

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 5.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml 1 fiol.W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań jakie należy wycenić?

Odpowiedź nr 73

Należy wycenić 2 opakowania preparatu

Pytanie nr 74

Dot. rozdział IV pkt 1 lit

- specyfikacji warunków zamówienia: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, w przypadku braku produkcji leku oraz braku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, Wykonawcy w sporządzonej przez siebie ofercie są zobowiązani do niewyceniania danego leku wcale. Zwracamy uwagę, że może dojść do takiej sytuacji, że mimo iż dany preparat nie będzie już produkowany (i jednocześnie nie będzie miał zamienników) to niektórzy z Wykonawców będą posiadali stany magazynowe umożliwiające im zabezpieczenie realizacji kontraktu, wobec czego wycenią ten lek w swojej ofercie. Inni natomiast (nieposiadający zapasów) nie uwzględnią go wcale. W związku z tym zwracamy się z prośbą o dookreślenie schematu postępowania Zamawiającego w opisanych wyżej okolicznościach, w szczególności poprzez jednoznaczną odpowiedź na pytanie jak Zamawiający zamierza sprawiedliwie porównać ze sobą oferty, w sytuacji gdy jedno z nich będą posiadały wyższą wartość wynikającą z wyceny produktów o zakończonej produkcji, a inne będą tańsze, ale nie będą tych leków zawierały?

Odpowiedź nr 74

Zamawiający dla prawidłowego skalkulowania ceny oferty, porównania ofert oraz wyboru oferty najkorzystniejszej wymaga, aby Wykonawcy wpisali ostatnią wartość z cennika – odpowiednio: z adnotacją o zakończeniu produkcji, braków magazynowych lub posiadaniu stanu magazynowego w oferowanej cenie.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **wykreślenie** :

Z pakietu 1 poz 4,49,176,330,367,368,436,452,453,559,562 – produkcja leku została zakończona

Z pakietu 1 poz 173,580 – stałe wstrzymanie w obrocie

Z pakietu 1 poz 11,18,213,318 ,356,455 - lek wycofany

Odpowiedź nr 75

Nie wykreślać. Zgodnie z SWZ, nie wyceniać.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie :

Z pakietu 1 poz :

9,10,30,36,37,125,144,220,221,254,256,257,259,262,264,338,339,403,478,479,480,481,482,483,504,533,536,537,568,570

Wydzielenie ww. pozycji umożliwi złożenie korzystnej oferty cenowej na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź nr 76

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Odpowiedzi udzielono zgodnie z art. 135 ust.2 ustawy Pzp (Dz. U. z 2022 poz. 1710 z późn. zm.)

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w lub pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień.

Prezes Zarządu
Ostrzeszowskiego Centrum
Zdrowia Sp. z o.o.

Prezes Zarządu
Ostrzeszowskiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o.

Zbigniew Kluczkowski

