



**Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu**
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448
tel. 571 334 686
www.spzoz.zgorzelec.pl
Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”

Numer sprawy 48/ZP/2019
DZP/5/2020

Zgorzelec, dnia 03.01.2020r.

ZAPYTANIE 1

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: sukcesywne dostawy leków oraz innych materiałów do Apteki Szpitalnej (w tym również do realizacji programów leczenia nowotworów)

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (tj. Dz. U. z 2019r., poz. 1843) odpowiada na następujące pytania:

(ZAPYTANIE NR 1)

Pytanie 1

Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml Roz. do inf., dopuszcza możliwość zaferowania w pakiecie 6 pozycja 15 Theophyliny pod nazwą THEOSPIREX 20 mg/ ml 10ml x 5 amp. Roz. do wst. i inf., w łącznej ilości 360 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odp. Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny i informacji o zakończeniu produkcji, theophillinum 200mg w ampułkach 10ml również znajduje się w SIWZ.

(ZAPYTANIE NR 2)

Pytanie 1

(pakiet nr 8 A) Czy Zamawiający dopuści HPMC o lepkości 3000-4500 mPas?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

(ZAPYTANIE NR 3)

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 6, 7, 8.

Zamawiający w przypadku **pakietu nr 16 poz. 6, 7, 8** wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONE w trzech różnych dawkach.

Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: Rispolept Consta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum).

Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperidon palmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu.

Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperidonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Zarówno lek Xeplion (paliperidon palmitate) jak i Rispolept Consta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperidon palmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu.

W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaferowania dwóch produktów leczniczych o tym samym wskazaniu terapeutycznym i w tej samej cenie, i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. pakietu o pozycje dopuszczające możliwość zaferowania paliperidonu palmitate, w trzech różnych dawkach: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu.

Odp. Zamawiający oczekuje leku risperidonum oraz nie rozszerza pakietu o pozycje zawierające w składzie paliperidon palmitate.

Pytanie 2

Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

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

Odp. Zamawiający w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika dokona zakupu konieczności u innego dostawcy oraz naliczy różnicę w cenie.

Pytanie 3

Dotyczy § 6 ust. 3 wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 3 wzoru umowy na zmianę wartości brutto umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na **wartość brutto niezrealizowanej części umowy**?

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną naliczaną również od prawidłowo zrealizowanego zamówienia pozostaje w sprzeczności z funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Dotyczy § 5 ust. 3 wzoru umowy – termin ważności produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 12 miesięcy roku **do 6 miesięcy od daty realizacji dostawy dla pakietu nr 16.**

Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego.

Pytanie 5

Dotyczy § 2 ust. 8 pkt. a) wzoru umowy – termin dostawy

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. **na czas min. 48 godzin dla zadania nr 16?**

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w przeciągu 24 godzin.

Wymóg dostawy w ciągu 24 godzin od dnia zgłoszenia zamówienia jest nadmierny i nie jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest otrzymanie zamówionego towaru, powyższe może zostać spełnione bez stawienia nadmiernych, wygórowanych, a wręcz niemożliwych do spełnienia terminów dostawy. Zgodnie z zapisami Pzp oraz wytycznymi UZP termin dostawy należy wyznaczyć z uwzględnieniem wszystkich realnych czynników, tj. ilość dostarczanego towaru, odległość, uwarunkowania komunikacyjne, konieczność dokonania odbioru, wniesienia itd., aby realnie możliwe było wykonanie dostawy przy dochowaniu należytej staranności i wykonaniu wszystkich etapów pośrednich. Obecny zapis SIWZ (wyznaczenie terminu dostawy w godzinach do maksymalnie 24 godzin) jest niewątpliwie naruszeniem zapisów dotyczących równego traktowania wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Jeśli nie, proszę o szczegółową informację co jest podyktowane wyznaczeniem tak krótkiego terminu dostawy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz wyjaśnia, że podyktowane jest to mała powierzchnia magazynowa, w szczególności dotyczy to leków termolabilnych.

(ZAPYTANIE NR 4)

Pytanie 1

dotyczy pakietu nr 3 poz. 657:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem że opakowanie zbiorcze nie jest większe niż 25 szt.

Pytanie 2

dotyczy pakietu nr 3 poz. 658:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem że opakowanie zbiorcze nie jest większe niż 25 szt

(ZAPYTANIE NR 5)

Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.5.? Towar będzie dostarczany przez kuriera i konieczność rozlokowania towaru w magazynie (ułożenie na półkach) spowoduje opóźnienie pozostałych dostaw przewidzianych na dany dzień.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz wyjaśnia, że dotyczy to wyłącznie przesyłek o łącznej wadze powyżej 576kg lub pojedynczej paczce cięższej niż 12 kg.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.7?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz wyjaśnia, iż w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika dokona zakupu konieczności u innego dostawcy oraz naliczy różnicę w cenie.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.13? Fakt wprowadzenia nowych leków do sprzedaży nie oznacza, że Wykonawca może je zaferować w ramach niniejszej Umowy i że są one w takim razie automatycznie wprowadzane do oferty Wykonawcy zamiast, czy obok już oferowanych produktów. Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odp. Zamawiający zmienia par. 2.13 oraz par. 8.9 następująco:

13. W przypadku pojawienia się na rynku odpowiednika produktu o cenie niższej niż cena produktu ujęta w załączniku nr 1 do niniejszej umowy - Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany produktu opisanego w załączniku nr 1 do umowy na jego tańszy odpowiednik lub zakup u innego Wykonawcy (w niższej cenie niż wskazana w niniejszej umowie) bez obowiązku zakupu produktu w ramach niniejszej umowy.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.14 frazę: „W przypadku leków termolabilnych – dla prawidłowej realizacji dostawy - niezbędne jest przedłożenie dokumentu potwierdzającego transport leków w odpowiednich warunkach w dacie dostawy.”? Dostawa odbywa się zgodnie z Dobrą Praktyką Dystrybucyjną, za co Wykonawca bierze odpowiedzialność, nadto konieczność drukowania i dostarczania wydruków temperatury transportu powoduje opóźnienia w kolejnych dostawach zaplanowanych na dany dzień.

Odp. Zamawiający zmienia zapis par. 2.14 następująco: „W przypadku leków termolabilnych – dla prawidłowej realizacji dostawy - niezbędne jest przedłożenie dokumentu potwierdzającego transport leków w odpowiednich warunkach każdorazowo na wniosek Zamawiającego”.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w par. 5.4. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz podtrzymuje 48 godzinny termin rozpatrzenia reklamacji.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.6.? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu towaru „w przypadku pomyłki asortymentowej” oznacza, że w istocie towar sprzedawany jest na próbę, zaś Zamawiający w praktyce zawsze może zdecydować o jego zwróceniu. Produkty lecznicze jednak w takim wypadku nie będą się nadawać do dalszego obrotu, zatem Wykonawca narażony jest tu na rażącą stratę.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ nie kupuje towaru na próbę, pomyłki w zamówieniach również zdarzają się rzadko, niemniej jednak kiedy już do takiej sytuacji dojdzie Zamawiający chce mieć możliwość zwrotu niepotrzebnego towaru.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.7.? W przypadku uwzględnienia reklamacji Wykonawca w odpowiednim trybie i terminie wymieni reklamowany towar na wolny od wad. W przypadku nieuwzględnienia reklamacji zabieranie towaru nie następuje. Termin 72 godzin nie jest skorelowany z terminami rozpatrzenia i załatwienia reklamacji.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz wyjaśnia że Wykonawca ma na rozpatrzenie reklamacji 48 godzin a następnie w razie jej uwzględnienia w ciągu kolejnych 72 godzin Wykonawca odbierze reklamowany towar i dostarczy wolny od wad.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.1.b. lub zmieni sposób naliczania kary umownej z wartości kwotowej na wartość procentową (0,2%) zmienianego zamówienia? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.1.c . lub zmieni sposób naliczania kary umownej z wartości kwotowej na wartość procentową (0,2%) nie odebranego zareklamowanego towaru? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.1.d . lub zmieni sposób naliczania kary umownej z wartości kwotowej na wartość procentową (0,2%) nie odebranego zareklamowanego towaru? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 w poz 3 leku Acidum valproicum w postaci fiołki + amp rozpuszczalnika?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 leków w poz. 18-20 i 22-25 w postaci ampułkostrzykawek gdyż tylko taka postać dostępna jest na rynku polskim?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

(ZAPYTANIE NR 6)

Pytanie 1

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, chyba że jest to jedyna postać dostępna na rynku.

Pytanie 2

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiołek na ampułki lub ampułkostrzykawki dopuszcza jedynie zamianę ampułek na fiołki.

Pytanie 3

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

Odp. Zamawiający wskazał sposób przeliczeń w części C Załącznika nr 3 do SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zmiana wielkości opakowania dotyczy każdej postaci leku, również maści, kremów, zawiesin, syropów, substancji do receptury chyba że Zamawiający umieścił uwagę „nie zamieniać”

Pytanie 5

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

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

Odp. Zamawiający wymaga wyceny leku z adnotacją czasowo niedostępny/brak produkcji.

(ZAPYTANIE NR 7)

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 37 pozycja 17, 44 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1, czy zamawiający wydzieli pozycje 16, 17, 18, 29, 30, 44 w Pakiecie nr 37 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

(ZAPYTANIE NR 8)

Pytanie 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 34 w pozycji nr 15 produkt Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

(ZAPYTANIE NR 9)

Pytanie 1

dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3 poz. 297, 298

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 297 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3 poz. 297, 298

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 297 glukozy 75 g. - proszek 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.**

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3 poz. 297, 298

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 298 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu

wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3 poz. 297, 298

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycji 298 glukozy 75 g. - proszek 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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

(ZAPYTANIE NR 10)

Pytanie 1

Dotyczy zapisu SIWZ pkt. 2.1

Prosimy o doprecyzowanie, czy na Pakiet nr 8 oferty można składać odrębnie na każdy pakiet: A,B,C zgodnie z zapisem w formularzu cenowym.

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2

Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin od złożenia zamówienia wyrobów medycznych z Pakietu nr 8 pozycji A, zważywszy na fakt, iż wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin od złożenia zamówienia wyrobów medycznych z Pakietu nr 8 pozycji B, zważywszy na fakt, iż wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Dotyczy zapisu § 2, ust. 7 Projektu Umowy:

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% wartości brutto niewniesionych towarów?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu Umowy § 4, ust. 4 następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Dotyczy Projektu Umowy § 6 ust. 1, lit. a):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości 0,1% wartości wadliwej lub niedostarczonej partii towaru?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Dotyczy Projektu Umowy § 6 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do wysokości 1% wartości brutto umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8A dopuści 2% HPMC o pH 6.8-7.6, lepkość 3200 mPa·s w ampułkostrzykawce o pojemności 2.5ml?

Jeśli tak ile wówczas opakowań należy zaoferować?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę – należy zaoferować 2600 opakowań.

(ZAPYTANIE NR 11)

Pytanie

Czy zamawiający dopuści w pak. 3 I poz. 106, 107, 108, 109, 110, 111 Nebbud 0,25 mg/ml, 0,5mg/ml, 0,125mg/ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza Nebbud w pozycjach 106, 108, 110 pakietu nr 3. W pozycjach 107, 109, 111 pakietu nr 3 Zamawiający wymaga leku który spowoduje poprawę stanu klinicznego już po kilku godzinach od rozpoczęcia leczenia.

(ZAPYTANIE NR 12)

Pytanie 1

dotyczy zapisów SIWZ pkt.7.6.1.2.:

Czy Zamawiający dopuści katalogi lub prospekty lub foldery autoryzowanego dystrybutora przygotowane na podstawie danych źródłowych producenta?

Odp. Zamawiający dopuści tłumaczenie katalogu/prospektu/folderu producenta jedynie w przypadku kiedy brak ww dokumentów w języku polskim.

Pytanie 2

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści natrium hyaluronicum o masie cząsteczkowej 2 500 000 daltonów, przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie kary umownej wskazanej §2 ust. 7 umowy w wysokości **5% wartości netto niewniesionych towarów?**

Uzasadnienie:

Kara umowna za niewniesienie towarów w wysokości aż 10% ich wartości jest zbyt wygórowana, prosimy o obniżenie jej do 5%. Ponadto Wykonawca uważa, że kary umowne powinny być naliczane od wartości netto, gdyż to ta kwota określa wysokość zobowiązania, podatek od towarów i usług składający się na cenę brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest tylko płatnikiem.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie terminów dostawy wskazanych w §2 ust. 8 pkt a) i b) jako **2 dni robocze?**

Uzasadnienie: Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc posługiwanie się jednostkami roboczymi. Co prawda umowa przewiduje, że dostawy mają być dokonywane w najbliższym dniu roboczym, ale jeżeli zamówienie zostanie złożone w piątek po południu, realny czas dostawy wyniesie zaledwie kilka godzin. Posługiwanie się dniami roboczymi stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na dzień i godzinę złożenia zamówienia lub wystąpienia innej sytuacji wymagającej jego reakcji. Poza tym termin 24 godzin może okazać się niewystarczający, stąd też zasadne jest jego wydłużenie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy wskazanego w §2 ust. 11 do **1 dnia roboczego?**

Uzasadnienie: Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §2 ust. 12 umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu:

„Jeżeli cena odpowiednika na rynku producenckim będzie wyższa niż cena przetargowa, Wykonawca dostarczy zamiennik po cenie rynkowej.”?

Uzasadnienie: Wykonawca nie powinien ponosić ryzyka braków towaru na rynku producenckim, jeżeli zamienniki okażą się droższe niż towary objęte umową, dostarczy on zamiennik po cenie rynkowej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §2 ust. 15 projektu umowy w następującym brzmieniu:

*„W przypadku braku możliwości zaopatrywania Zamawiającego przez Wykonawcę **z jego wyłącznej winy** w towary, do których odnosi się niniejsza umowa, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) bez konieczności wyznaczania Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia, bez obowiązku nabycia od Wykonawcy zamówionego towaru, dostarczonego po terminie. W takim przypadku, Wykonawca pokryje różnicę w cenie przekraczającą wartość zamówionego towaru, określoną w umowie wraz z pokryciem **kosztów dostawy.**”*

Uzasadnienie:

- Brak dostawy może wynikać z sytuacji niezależnych od Wykonawcy, np. z powodu działania siły wyższej lub osób trzecich. Wyciąganie wobec Wykonawcy negatywnych konsekwencji powinno być dopuszczalne tylko wówczas, gdy nieterminowa dostawa wynika wyłącznie z jego winy;

- W przypadku zakupu zastępczego Wykonawca może zwrócić Zamawiającemu jedynie różnicę w cenie oraz koszt dostawy. Wykonawca nie wie, jakie inne koszty miałby zwrócić, czy będą zasadne i jaka będzie ich wysokość;

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie minimalnego progu zamówień określonego w §4 ust. 4 umowy w wysokości **80% wartości umowy netto?**

Uzasadnienie: Zdaniem Wykonawcy minimalny poziom zamówień powinien wynosić 80% wartości umowy, niższe wielkości uniemożliwiają rzetelną ocenę ryzyka i przedłożenie oferty korzystnej dla obu stron. Ponadto próg ten powinien być obliczany od wartości netto, gdyż zgodnie z art. 32 ustawy PZP, to właśnie ta wielkość określa wysokość zobowiązania.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §4 umowy ustępu nr 5?

Uzasadnienie: Wykonawca nie ma żadnego wpływu na relacje Zamawiającego z NFZ, jeżeli Zamawiający decyduje się zawrzeć niniejszą umowę to znaczy, że potrzebuje określonych wyrobów i dysponuje środkami finansowymi na ich zakup.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie terminu wskazanego w §5 ust. 2 umowy **w dniach roboczych?**

Uzasadnienie: Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na 3 dni robocze.

Pytanie 11

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §5 umowy ustępu nr 3?

Uzasadnienie: Na mocy niniejszej umowy dochodzi do sprzedaży wyrobów aktualnie dostępnych na rynku na rzecz Zamawiającego. Wykonawca jako sprzedawca nie powinien mieć obowiązku wymiany już sprzedanych wyrobów na inne.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga co najmniej 12 miesięcznego terminu ważności, jeśli Wykonawca dostarczy towar o krótszej przydatności Zamawiający będzie domagał się wymiany zgodnie ze wskazanym punktem projektu umowy.

Pytanie 12

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §5 ust. 4-7 umowy w następującym brzmieniu:

„4. W przypadku stwierdzenia różnic ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- *różnic ilościowych w ciągu **2 dni roboczych od otrzymania reklamacji,***
- *wad jakościowych w ciągu **2 dni roboczych od dostarczenia mu reklamowanego asortymentu,** z wyjątkiem sytuacji określonych przez Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12.03.2008r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymania i wycofania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 57, poz. 347 z 2008r. ze zmianami).*

5. Jeżeli wada nie wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się wymienić reklamowany towar na wolny od wad w terminie **3 dni roboczych** (po upływie **2 dni roboczych potrzebnych** na rozpatrzenie reklamacji przez Wykonawcę), na koszt Wykonawcy.
6. W przypadku pomyłki asortymentowej ze strony Zamawiającego lub Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się do uwzględnienia reklamacji w terminie **2 dni roboczych** od daty **otrzymania zwróconego** towaru.
7. **Jeżeli towar nie podlega odesłaniu przez Zamawiającego zgodnie z powyższymi ustępami**, Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego odbioru zareklamowanego przez Zamawiającego towaru - nie później niż w terminie **3 dni roboczych** od uzyskania informacji o powyższym."?

Uzasadnienie:

- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się jednostkami roboczymi;
- Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego asortymentu, dlatego termin na jej rozpatrzenie powinien być liczony o momencie dostarczenia mu reklamowanego towaru. Wykonawca uważa, że dostarczenie mu reklamowanych wyrobów powinno być obowiązkiem Zamawiającego;

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie terminów wskazanych w §5 ust. 8 umowy w **dniach roboczych**?

Uzasadnienie: Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 1 i 3 umowy w następującym brzmieniu:

„1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

- a) *w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 ust 8-11 lub § 5 niniejszej umowy - w przypadku gdy **zwłoka w realizacji zamówienia jest dłuższa niż 72 godziny** – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wysokości **0,2% wartości netto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru, ale nie więcej niż 5% wartości netto tej partii**. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej **14 dni kalendarzowych** – Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 6 ust. 3. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.*
- b) *w przypadku niezłożenia w terminie informacji wymaganych zapisami §2 ust. 12 niniejszej umowy – w wysokości **50 zł** za każdy przypadek,*
- c) *w przypadku nieodebrania zareklamowanego towaru w terminie określonym w § 5 ust. 7 niniejszej umowy **i jeżeli zwłoka przekroczy 1 dzień roboczy** – w wysokości **50 zł** za każdy przypadek,*
- d) *w przypadku niewystawienia faktury korygującej w terminie jak § 5 ust. 8 niniejszej umowy **i gdy zwłoka przekroczy 2 dni robocze**, każdorazowo w wysokości **50 zł**.*

*3. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości **5% wartości netto niezrealizowanej części umowy**.”?*

Uzasadnienie:

- Odsyłamy do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności naliczania kar od wysokości netto;
- Brak górnego limitu naliczania kar umownych może doprowadzić do ogromnej dysproporcji pomiędzy wysokością naliczonej kary umownej a poniesioną przez Zamawiającego stratą. Należy pamiętać, że kara umowna ma być substratem odszkodowania i nie powinna prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy, zasadne jest więc jej miarkowanie. Z podobnych względów prosimy o obniżenie kwotowych kar umownych do 50 zł. W razie uzasadnionej potrzeby, Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych;
- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się jednostkami roboczymi;
- Wykonawca prosi o doprecyzowanie, że kary umowne będą naliczane w przypadku zwłoki, a nie opóźnienia, czyli takim nieterminowym wypełnianiu obowiązków przez Wykonawcę, za które ponosi on wyłączną odpowiedzialność;
- Kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy powinna być naliczana w oparciu o jeszcze niezamówiony asortyment, w przeciwnym wypadku miałyby zawsze tę samą wysokość bez względu na stopień realizacji umowy;

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §8 ust. 3 umowy litery b)?

Uzasadnienie: Umowa o zamówienie publiczne powinna zapewniać stabilność stosunku umownego, w szczególności w zakresie kwestii ceny. Przyznanie Zamawiającemu prawa do korzystania z promocji i upustów stoi w istotnej sprzeczności ekonomicznej z interesem Wykonawcy, który nie widzi uzasadnienia obniżenia ceny w takim przypadku.

Cena ofertowa jest bowiem kalkulacją uwzględniająca prognozę zarówno obniżek jak i podwyżek cen w taki sposób aby zapewnić wykonawcy rentowność. Zastosowanie obniżki cen wobec Zamawiającego, a następnie podwyższenie cen na rynku producentkim w dalszym okresie zaburzałoby zatem równowagę finansową Wykonawcy, stawiając go tym samym w sytuacji niskiej opłacalności zamówienia, a nawet jej braku.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz wyjaśnia, iż do okresowych obniżek może tylko dojść za zgodą obydwu Stron umowy. Wykonawca ma prawo sprzedać przedmiot zamówienia po obniżonej cenie, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 16

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §10 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu:

*„Strony umowy zastrzegają prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, po uprzednim bezskutecznym pisemnym wezwaniu do należytego wykonania umowy **to znaczy** jeżeli Wykonawca z **własnej winy**:*

- a) nie wymieni **zasadnie** zakwestionowanego towaru wadliwego w terminie jak w § 5,*
- b) nie zrealizuje terminowo 3 kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego,*
- c) nie dostarczy na wezwanie Zamawiającego, dokumentów dopuszczających przedmiot zamówienia do użytku w placówkach ochrony zdrowia lub innych dokumentów wymaganych prawem.“?*

Uzasadnienie:

- Umowa zawarta w trybie zamówienia publicznego powinna gwarantować stabilność stosunku zobowiązaniowego, odstąpienie od niej powinno być dopuszczalne wyłącznie w ściśle określonych sytuacjach, a nie wymienionych jedynie przykładowo;

- Odstąpienie od umowy z powodu niewymienienia wyrobów wadliwych na wolne od wad powinno być dopuszczalne tylko wówczas, gdy reklamacja okaże się zasadne, czyli Wykonawca rzeczywiście dostarczy niepełnowartościowy towar;

- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne, gdy dane uchybienie spowodowane jest wyłączną winą Wykonawcy, a nie działaniem okoliczności, za które nie ponosi on odpowiedzialności;

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

dot. zapisów projektu umowy Załącznik nr 8.1:

Czy Zamawiający doda do umowy postanowienia dotyczące zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, o których mowa w art. 142 ust. 5 ustawy PZP?

Uzasadnienie: Zgodnie z §8 ust. 2 lit. a) umowy, może ona zostać przedłużona na okres powyżej 12 miesięcy, a więc zgodnie z art. 142 ust. 5 ustawy PZP powinna ona zawierać postanowienia regulujące zmianę wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany m.in.:

- 1) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę,
- 2) Zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym,
- 3) Zasad gromadzenia środków w PPK.

Odp. Zamawiający dodaje do umowy podpunkt k do punktu 3 § 8 projektu umowy o treści jak niżej:

k) przedłużenia czasu obowiązywania umowy ponad 12 miesięcy. W takim przypadku, Zamawiający dopuszcza możliwość waloryzacji wynagrodzenia umownego, w razie zmiany:

- 1. wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,**
- 2. zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,**
- 3. zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych**

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę.

(ZAPYTANIE NR 13)

Pytanie 1

Czy w Pakiecie nr 8 A Zamawiający dopuści 2% HPMC o lepkości: 3000-4000mPas i osmolarności: 250-350 mosmol/Kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

(ZAPYTANIE NR 14)

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i wydzieli z pakietu nr 31B pozycje od nr 12 do nr 21 do osobnego pakietu? Państwa zgoda pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

(ZAPYTANIE NR 15)

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 25C poz. 2 kapsuł z proszkiem suchym 1100g. Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

(ZAPYTANIE NR 16)

Pytanie 1

Pakiet nr 26 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezigłowego przyrządu z kolcem mikro do obierania i dodawania płynów do fiolek, posiada filtr powietrz 0,2um i odpowietrznik czas użytkowani do 7 dni lub 600 aktywacji objętość wypełnienia 0,085ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższy przedmiot zamówienia, pod warunkiem że posiada filtr cząsteczkowy 5 um wbudowany na całej długości w część chwytą przyrządu.

Pytanie 3

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczeni worków do ochrony przed światłem poj. 1000ml o wymiarach 21x30cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet nr 26 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczeni worków do ochrony przed światłem poj. 3000ml o wymiarach 35x55cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Pakiet nr 28 poz. 3, 8-13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Pakiet nr 28 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do aspiracji z butelek z filtrem cząsteczkowym 5um połączonym z filtrem bakteryjnym (aerazolowym) 0,2um który ułatwia obchodzenie się z płynami podatnymi na zanieczyszczenie i chroni przed toksycznymi oparami?

Odp. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia opisanego w zał. nr 2 do SIWZ.

Pytanie 7

Pakiet nr 28 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie przyrządu do aspiracji w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 25 sztuk?

Odp. Zamawiający wymaga podania ceny za 1 szt. a wielkość opakowania handlowego tylko informacyjnie.

Pytanie 8

Pakiet nr 28 poz. 8-12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek trzyczęściowych cylinder wykonany z polipropylenu tłok z polietylenu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9**Pakiet nr 28 poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przeliczenia strzykawek w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 50 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10**Pakiet nr 28 poz. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej stopniowanej co 0,2ml?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11**Pakiet nr 28 poz. 12**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowo asortymentowym strzykawek pakowanych po 16 sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12**Pakiet nr 28 poz. 12**

Czy Zamawiającemu chodzi o strzykawki do pomp?

Odp. Zamawiający wyjaśnia ze strzykawki będą używane w Pracowni Cytostatyków.

Pytanie 13**Pakiet nr 28 poz. 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do pomp cylinder i tłok z polipropylenu z rozszerzeniem skali 50-60ml

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem ze spełnia pozostałe wymogi SIWZ.

Pytanie 14**Pakiet nr 28 poz. 12**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowo asortymentowym strzykawek pakowanych po 50 sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15**Pakiet nr 28 poz. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie koreczków dwufunkcyjnych w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk?

Odp. Zamawiający wymaga podania ceny za 1 szt a wielkość opakowania handlowego tylko informacyjnie.

(ZAPYTANIE NR 17)**Pytanie 1****Dotyczy pakietu 37 poz. 47**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 37 pozycji 47 acidum zoledronicum celem uzyskania oferty korzystnej cenowo?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2**Dotyczy pakietu 38:**

Ponieważ obecny kształt pakietu wskazuje na asortyment jednego producenta – firmy Roche zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyraża zgodę na **przesunięcie z pakietu 38 pozycja 15 i 16 leku Rituximab do pakietu 47 pozycja 13.**

Pragniemy przy tym nadmienić, iż załącznik B.12 do programu lekowego dotyczący leczenia chłoniaków złośliwych nie zakłada stosowania w pierwszym podaniu Mabthery tylko Rituximabu - **w załączeniu przesyłamy załącznik B12.**

Obecny kształt pakietu 38 jest ograniczeniem konkurencji w świetle przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.

Art. 29 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych stanowi, że przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia i zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy "lub równoważny".

Poza tym jak wyżej zostało wspomniane, obecny kształt pakietu narusza zasadę uczciwej konkurencji na co przykładem jest poniższy wyrok KIO:

KIO 634/10 - wyrok KIO z dnia 06-05-2010: „Dyskryminacja wykonawców może wynikać z użycia przy opisie przedmiotu zamówienia oznaczeń konkretnego producenta lub konkretnego produktu (dyskryminacja bezpośrednia) lub posługiwania się parametrami wskazującymi na konkretnego producenta lub konkretny produkt (dyskryminacja pośrednia). Jako formę dyskryminacji pośredniej przyjmuje się również ustalanie wymagań na tyle rygorystycznych, że nie jest to uzasadnione potrzebami zamawiającego, a jednocześnie ograniczają krąg wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia do jednego wykonawcy lub ogranicza krąg wykonawców do podmiotów mogących zaofferować urządzenie tylko jednego producenta.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, wyjaśnia że stosuje u pacjentów również rituximab podskórny a ta terapia wymaga jednego podania rituximabu iv opisanego w pakiecie 38 poz. 15 i 16.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu 47 poz. 15 Trastuzumab:

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy w przypadku jeśli liczba oferowanych opakowań jest liczbą niepełną należy podać ilość oferowanych opakowań do dóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę?

Odp. Zamawiający wskazał sposób przeliczeń w części C Załącznika nr 3 do SIWZ.

(ZAPYTANIE NR 18)

Pytanie 1

Czy w pakiecie 5 poz. 15, 16 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy w pakiecie 6 poz. 4 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 3

Czy w pakiecie 6 poz. 11 Zamawiający wymaga aby zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg? Zapis powinien być potwierdzony odpowiednim zapisem w ChPL.

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 4

Czy w pakiecie 6 poz. 11 oraz 12 Zamawiający wymaga aby obie dawki produktu leczniczego Paracetamol pochodziły od jednego producenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 5

Czy w pakiecie 7 poz. 50 Zamawiający wymaga zaofferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 6

Czy w pakiecie 10 poz. 77 oraz 78 Zamawiający wymaga aby określona była w ChPL stabilność po rozcieńczeniu: 24 godziny?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 7

Czy w pakiecie 10 poz. 86 oraz 87 Zamawiający ma na myśli/wymaga zaofferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 8

Czy w pakiecie 10 poz. 90, 91, 92, 93 Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 9

Czy w pakiecie 10 poz. 90 oraz 92 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Czy w pakiecie 10 poz. 95 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 11

Czy w pakiecie 10 poz. 100, 101 Zamawiający wymaga aby produkt był zaoferowany w ampułce szklana z oranżowego szkła z powodu substancji światłoczułej jaką jest Metamizol?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 12

Czy w pakiecie 10 poz. 112 w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jakości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 13

Czy w pakiecie 10 poz. 117 oraz 118 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 14

Czy w pakiecie 10 poz. 119 Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 15

Czy w pakiecie 18 poz. 15, 16 Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ponieważ nie zaleca się podawania propofolu z zastosowaniem systemu TCI do sedacji na oddziale intensywnej opieki medycznej.

Pytanie 16

Czy w pakiecie 21 poz. 44 Zamawiający wymaga aby stabilność do 2 godzin po rekonstytucji była opisana w ChPL?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 17

Czy w pakiecie 21 poz. 50 oraz 51 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18

W celu doprecyzowania czy Zamawiający potwierdza, że w pakiecie 33 poz. 4 wymaga zaoferowania produktu Dekstran 40 tys. 10% 500ml w opakowaniu butelka szklana?

Odp. Zamawiający dopuszcza również butelkę szklaną.

Pytanie 19

W celu doprecyzowania czy Zamawiający potwierdza, że w pakiecie 33 poz. 3, 8, 9, 10, 19, 23 wymaga opakowania stojącego, wyposażonego w dwa niezależne, duże, różne porty wolne od zanieczyszczeń a nie 2 równe porty.

Odp. Zamawiający potwierdza, jednocześnie w powyższym zakresie zmienia również poz. 4 pakietu nr 33.

Pytanie 20

W celu doprecyzowania czy Zamawiający potwierdza, że w pakiecie 33 poz. 25 wymaga w objętości 1000ml Worka dwukomorowego: aminokwasy 50g/l, węglowodany 200g/l, azot 8g/l, elektrolity, cynk i fosforany stosowany do centralnego żywienia pozajelitowego?

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 21

W celu doprecyzowania czy Zamawiający potwierdza, że w pakiecie 33 poz. 26 wymaga w objętości 2000ml Worka dwukomorowego: aminokwasy 100g, węglowodany 400g, azot 16g, elektrolity, cynk i fosforany stosowany do centralnego żywienia pozajelitowego?

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 22

W celu doprecyzowania rozumiemy że w pakiecie 33 poz. 30 Zamawiający wymaga Worka trzykomorowego z dla krytycznie chorych wymagających zwiększonego zapotrzebowania na aminokwasy, zawierający 65,5g aminokwasów, azotu 10,5g węglowodanów 84,7g tłuszcz 28,9g w 1000ml.. Objętości dostępne dla tego produktu są w ml 506, 1012, 1518, 2025 dlatego też wybierając najbliższą zapotrzebowaniu proponujemy 2025.

Odp. Zamawiający sugerował się materiałami producenta w których jest 5 wielkości opakowań w tym 2531ml. Jeśli jest niedostępne na rynku proszę wycenić 2025ml z przeliczeniem ilości 1:1.

(ZAPYTANIE NR 19)

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiet 10, poz. 27 (BUPIVACAINUM SPINAL HEAVY 0,5% 0,02g/4ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 2

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOLA 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiet 12, poz. 3 (BUPIVACAINUM 5MG/ML,ADRENALINA 5ug/ML), podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby ATRACURII BESILAS 0,025g/2,5ml w Pakiet 12, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURII BESILAS 0,05g/5ml w Pakiet 12, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

(ZAPYTANIE NR 20)

Pytanie 1

Pakiet nr 8 Podpunkt A:

Czy zamawiający dopuści również metylocelulozę o parametrach wymienionych poniżej: 2% HPMC lepkości 4500-9500 mPas, Ph 6,8-7,5, temp. przechowywania w zakresie 2-35 stopni, ampułkostrzykawką 2 ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

(ZAPYTANIE NR 21)

Pytanie 1

dotyczące Załącznika nr 8.1 do SIWZ – projektu umowy

Zamawiający w §2ust. 13 oraz §8 ust. 9, użył sformułowania:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany produktu opisanego w załączniku nr 1 do umowy na jego odpowiednik – w przypadku pojawienia się na rynku odpowiednika produktu o cenie niższej niż cena produktu ujęta w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, zmiana ta wymaga podpisania pisemnego aneksu pod rygorem nieważności”.

Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy Roche Polska dystrybuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku pojawienia się tańszego odpowiednika nie jest go w stanie dostarczyć na żądanie Zamawiającego.

Ponadto, zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt 1 PZP, „Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy lub umowy ramowej w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy, chyba że zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności: zmiany zostały przewidziane w ogłoszeniu o zamówieniu lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia **w postaci jednoznacznych postanowień umownych**, które określają ich zakres, w szczególności możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia wykonawcy, i charakter oraz warunki wprowadzenia zmian”. Postanowieniu wprowadzonemu przez Zamawiającego, o którym mowa powyżej, brakuje cech jednoznaczności, ponieważ w sposób ogólny mówi o zmianie, wymagającej podpisania aneksu, ale bez określenia szczegółów i procedury takiej zmiany. W przypadku leków stosowanych w programach lekowych samo pojawienie się leku o niższej cenie w Obwieszczeniu MZ nie oznacza automatycznie niższej ceny przetargowej. W takiej sytuacji konieczne jest każdorazowo określenie tej ceny przez konkretnego wykonawcę. Ponadto, zgodnie z §8 ust. 3 lit c) projektu umowy, w przypadku obniżenia maksymalnej ceny zakupu, cena umowna ulega obniżeniu do wysokości wynikającej z urzędowo wprowadzonej zmiany, a więc interes Zamawiającego w tym zakresie jest zabezpieczony.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość usunięcia wskazanego powyżej zapisu?

Odp. Zamawiający zmienia par. 2.13 oraz par. 8.9 następująco:

13. W przypadku pojawienia się na rynku odpowiednika produktu o cenie niższej niż cena produktu ujęta w załączniku nr 1 do niniejszej umowy - Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany produktu opisanego w załączniku nr 1 do umowy na jego tańszy odpowiednik lub zakup u innego Wykonawcy (w niższej cenie niż wskazana w niniejszej umowie) bez obowiązku zakupu produktu w ramach niniejszej umowy.

Pytanie 2

dotyczące Formularza cenowego dla pakietu nr 38 poz 1

Czy Zamawiający w formularzu cenowym w pozycji nr 1 pakietu nr 38 wykreśli słowo „cytostatyk”?

Informujemy, iż produkt leczniczy Tecentriq (atezolizumab) nie jest lekiem cytostatycznym.

Odp. Zamawiający wykreśla powyższe.

Pytanie 3

dotyczące pakietu nr 27 poz. 4-10

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 4-10 w kolumnie „opakowanie” miał na myśli amp-strzyk 0,3 ml ? Informujemy, iż produkt leczniczy glikol metoksypolietylenowy erytropoetyny beta nie jest pakowany w amp-strzyk o pojemności 1 ml.

Odp. Zamawiający miał na myśli 0,3ml.

Pytanie 4

dotyczące pakietu nr 38 poz. 9-11:

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 38 poz. 9-11 jest dostawa produktu leczniczego interferon alfa 2-a (Roferon-A), dawki 3, 6 i 9 mln.

Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Roferon-A (zawierającego substancję czynną interferon alfa 2-a) – spółkę F. Hoffmann-La Roche produkt leczniczy Roferon-A przestał być dostępny na polskim rynku w czerwcu 2019 roku.

Mając na uwadze powyższe, zwracamy się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 38 pozycji 9 -11.

Odp. Zamawiający, zgodnie z SIWZ, prosi o podanie ostatniej ceny i informacji o zakończeniu produkcji.

(ZAPYTANIE NR 22)

Pytanie 1

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 3:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 ust 8-11 lub § 5 niniejszej umowy - w przypadku gdy opóźnienie realizacji zamówienia jest dłuższe niż 72 godziny – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru**. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych – Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 6 ust. 3. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy,

- b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 12 niniejszej umowy – w wysokości **50 zł** za każdy przypadek, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,**
- c) w przypadku nie odebrania zareklamowanego towaru w terminie określonym w § 5 ust. 7 niniejszej umowy nie później niż 24 godziny po upływie terminu odbioru – w wysokości 50 zł za każdy przypadek, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczy opóźnienie,**
- d) w przypadku nie wystawienia faktury korygującej w terminie jak § 5 ust. 8 niniejszej umowy oraz nie później niż w terminie 2 dni od daty zwrotu towaru, każdorazowo w wysokości **50 zł, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczy niewystawiona w terminie faktura.**
- Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 3

Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% wartości brutto **niezrealizowanej części umowy.**

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

(ZAPYTANIE NR 23)

Pytanie 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie nr 14, w pozycji nr 12 oczekuje zaoferowania- worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 12g w pojemności 650 ml typu Olimel N12?

Odp. Zamawiający nie oczekuje zaoferowania worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 12g w pojemności 650 ml typu Olimel N12.

Pytanie 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie nr 14, w pozycji nr 9 oczekuje zaoferowania- worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 12g w pojemności 1000ml typu Olimel N12?

Odp. Zamawiający nie oczekuje zaoferowania worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 12g w pojemności 1000ml typu Olimel N12.

Pytanie 3

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie nr 14, w pozycji nr 5 oczekuje zaoferowania- worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 7 g w pojemności 1500ml typu Olimel N7E?

Odp. Zamawiający nie oczekuje zaoferowania worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 7 g w pojemności 1500ml typu Olimel N7E.

Pytanie 4

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie nr 14, w pozycji nr 6 oczekuje zaoferowania- worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 9 g w pojemności 1000ml typu Olimel N9E?

Odp. Zamawiający nie oczekuje zaoferowania- worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 9 g w pojemności 1000ml typu Olimel N9E.

Pytanie 5

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie nr 14, w pozycji nr 7 oczekuje zaoferowania- worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 9 g w pojemności 1500ml typu Olimel N9E?

Odp. Zamawiający nie oczekuje zaoferowania- worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LTC, 80% oliwy z oliwek, węglowodany i elektrolity, zawartość azotu 9 g w pojemności 1500ml typu Olimel N9E.

(ZAPYTANIE NR 24)

Pytanie 1

Do §2 ust. 16 projektu umowy: W związku z tym, że Wykonawca nie zawsze jest w stanie zagwarantować realizację zwiększonych dostaw, np. w przypadku nagłego i nieprzewidzianego braku produktów na rynku, czy Zamawiający

wyrazi zgodę na modyfikację §2 ust. 16 projektu umowy w taki sposób aby Wykonawca, w opisanej sytuacji, w miarę możliwości, zorganizował Zamawiającemu zwiększone dostawy zabezpieczające prawidłowe funkcjonowanie szpitala?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Do §2 ust. 20 projektu umowy: Prosimy o usunięcie z treści projektu umowy §2 ust. 20 gdyż w prowadzonym postępowaniu, przedmiotem umowy, określonym zarówno w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak i w projekcie umowy są sukcesywne dostawy leków oraz innych materiałów do Apteki Szpitalnej (w tym również do realizacji programów leczenia nowotworów), natomiast zobowiązanie Wykonawcy dokonywania odbioru kartonów, zdecydowanie wykracza poza przedmiot zamówienia stanowiąc czynność odbioru oraz utylizacji odpadów. Dodatkowo, nadmienić należy, że Zamawiający w pkt 3 SIWZ zawierającym opis przedmiotu zamówienia, wyspecyfikował dokładnie czego dotyczyć będzie zawarta w postępowaniu umowa podając kody CPV, wśród których również brak jest kodu odpowiedniego dla usługi wywozu odpadów.

Odp. Zamawiający w pkt 3 SIWZ zawierającym opis przedmiotu zamówienia, wyspecyfikował dokładnie czego dotyczyć będzie zawarta w postępowaniu umowa podając kody CPV, wśród których również brak jest kodu odpowiedniego dla folii bąbelkowej i opakowań kartonowych, gdyż wskazane są główne kody CPV. Jeśli ich odebranie stanowi problem dla Wykonawcy proszę o dostarczanie towaru w innych opakowaniach zwrotnych (nie odpadach) np. kontenerach plastikowych wielokrotnego użytku.

Pytanie 3

Do §5 ust. 3 projektu umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust. 3 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż niektóre pozycje muszą znajdować się w magazynie apteki cały czas chociaż ich zużycie następuje raz w roku lub rzadziej np. anatoxyna jadu zniży, siarczan protaminy itp.

Pytanie 4

Do §8 ust. 2 lit. a projektu umowy: Prosimy o dopisanie w treści §8 ust. 2 lit. a słów: „..., nie więcej jednak niż o 6 miesięcy.”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Do §6 ust. 1 lit. d projektu umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §6 ust. 1 lit. d jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zapis w ust. 1d jest jedynym narzędziem do wyegzekwowania korekty za zwrócony towar, a w przeszłości Zamawiający niejednokrotnie czekał na wystawienie dokumentu faktury korygującej powyżej 180 dni.

(ZAPYTANIE NR 25)

Pytanie 1

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

- Pak.14 poz.42 Sopodorm 2, 1 mg/ml; 2ml,roztw.do wstrz., 10 amp
- Pak.14 poz.59 Luminalum, 15 mg, czop.doodbytn., 10 szt
- Pak.15 poz.8 Pneumo 23,szczep,0,5ml,roztw.do wstrzyk.,1a-strzyk
- Pak.19 poz.11 Sulperazon 2 g,1000mg+1000mg,prosz.d/sp.roztw.d/wst,inf,1 f.
- Pak.19 poz.31 Adavin,4mg/4ml,prosz,rozp.d/sp.rozt.d/wst,5 fiol
- Pak.19 poz.46 Vfend, 200 mg, prosz,rozp.d/sp.roztw.d/inf, 1 zest
- Pak.19 poz.48 Zeldox, 20 mg, kaps., 30 szt
- Pak.19 poz.49 Zeldox,20mg/ml,prosz,rozp.ds.r.d/wst,1fiol+1 amp
- Pak.19 poz.50 Zeldox, 40 mg, kaps., 14 szt
- Pak.19 poz.51 Zeldox, 80 mg, kaps., 56 szt
- Pak.30 poz.2 Kiovig, 1 g/10 ml, roztw.do inf., 1 fiol
- Pak.30 poz.27 Albumina ludzka, 5%, inj., (Biomed), 50 ml
- Pak.30 poz.57 Gastrotrombina,10000jm,prosz,2fiol(s.s.)+rozp

Pak.30 poz.58 Gastrotrombina, 5000jm,prosz,2fiol(s.s.)+rozp
Pak.21A poz.2 Ospamox, (125 mg/5 ml),prosz.d/sp.zaw.doust.,60ml
Pak.21 poz .39 Erythromycinum Intravenos,300mg, inj., 1 fiol
Pak.21 poz. 65 Rolicyn, 50 mg, tabl.powl., 10 szt
Pak.30 poz.35 Albumina ludzka, 5%, inj., (Biomed), 50 ml

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż w przypadku braku innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy podać ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku. W każdym przypadku należy bezwzględnie wycenić.

Pytanie 2

Pak.5 poz.18

Czy Zamawiający wymaga wyceny w opakowaniu 40 g ?

Odp. Zamawiający wymaga opakowania 40g.

Pytanie 3

Pak 9 poz.12,

Czy Zamawiający dopuści wycenę Flocare, zgłębnik PUR, CH14/110cm,624856, 10 szt. w ilości 3 opakowani?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4

Pak 9 poz.26,

Czy Zamawiający dopuści wycenę Flocare Bengmark,zgłęb.nos-jelit.,CH 10/145cm,594825, 3 szt w ilości 100 opakowani?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5

Pak.14 poz.13,14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 5 amp- 120 op.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Pak.14 poz.18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 60 tabletek o przedłużonym uwalnianiu w ilości- 5 op (brak dostępności opakowania x 30)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7

Pak.14 poz.22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 20 tabletek o przedłużonym uwalnianiu ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8

Pak.14 poz.35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu równoważnego w dawce 12 ug/h x 5 plastrów (brak dawki 12ug/h-zmiana dawki u producenta na 12ug/h)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9

Pak.14 poz.51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 30 , tabl. powl.o przedłużonym. uwaln- 7op.?
(brak zarejestrowanego preparatu w dawce 0,2g x 20 tabl. powl.o zmodyf. uwaln)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10

Pak.15 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10 amp.-strz. – 150 op. ?
(producent zmienił wielkość opakowania ,)zakończona produkcja x 1 amp-strz)

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ na rynku znajdują się preparaty kilku producentów, a zebranie 10 pacjentów do jednoczesnego szczepienia sprawia problem szczególnie pod koniec sezonu.

Pytanie 11

Pak.15 poz.8

Bardzo proszę o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia, wykreślenie w/w pozycji z pakietu –
Podany preparat nie jest zarejestrowany.(nie istnieje)- brak możliwości jakiegokolwiek wyceny.

Odp. Zamawiający doprecyzowuje że chodzi o preparat typu Pneumo23 lub Pneumovax23. Proszę o podanie ostatniej ceny i informacji o zakończeniu produkcji.

Pytanie 12

Pak.15 poz.9

Bardzo proszę o w/w pozycji z pakietu – podany preparat nie jest już dostępny- producent zakończył produkcję.

Odp. Zamawiający, zgodnie z SIWZ prosi o podanie ostatniej ceny i informację o zakończeniu produkcji.

Pytanie 13

Pak.15 poz.16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 15 amp. – 2 op. ?

(producent zmienił wielkość opakowania , zakończona produkcja x 1 amp.)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Pak.19 poz. 4,5.

Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Pak.19 poz. .

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 5 fiolek?

Odp. Brak numeru pozycji której dotyczy pytanie. Po rozmowie telefonicznej pytanie zostało wycofane przez Wykonawcę.

Pytanie 16

Pak.19 poz. 33 i 34

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 19, produkt bez zawartości EDTA, w związku z brakiem dostępności u producenta ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, prosi o podanie ostatniej ceny i informację o zakończeniu produkcji.

Pytanie 17

Pak.19 poz.47

Czy Zamawiający dopuści wycenę Vfend, 200 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol (Vfend zestaw jest niedostępny-stałe wstrzymanie w obrocie)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Pak.19 poz.48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 30 kps.- 6 op.?

(brak opakowania x 56 kps. w tej dawce)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19

Pak.19 poz.50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 14 kps.- 12 op.?

(brak opakowania x 56 kps. w tej dawce)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Pak.20 poz.7,8

W związku z zakończoną produkcją preparatu w opakowaniu 425 g czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu odpowiednio : w poz. 7 opakowanie 400 g- 16op. a w poz.8 opakowanie 400 g- 7 op.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21

Pak.21 poz.19,20

W związku z zakończoną produkcją preparatu w op. x 1 fiol- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w op. x 10 fiol- odpowiednio 8 op. i 10 op.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22

Pak.21 poz.23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10 tabl.powl.- 119 op.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23Pak.21 poz.25

W związku z zakończoną produkcją preparatu 0,5g/5 ml 50 ml- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu : (125 mg/5 ml), gran.do sp.zaw, 50 ml w ilości 10 opakowań?

Odp. Zamawiający wobec zakończenia produkcji 500mg/5ml wyraża zgodę na dawkę 250mg/5ml.

Pytanie 24Pak.21 poz.31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 14 tab.pow.- 22 op.?

(brak opakowania x 56 kps. w tej dawce)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25Pak. 21 poz. 44.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 26Pak.21 poz.41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10 but. - 4 op.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27Pak.21 poz.49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10poj.KabiPac- 15 op.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28Pak. 21 poz. 50

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 29Pak.21 poz. 51

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.

Pytanie 30Pak.21 poz.60

Czy Zamawiający ma na myśli dawkę 100 mg/5 ml, gran. do sporz. zaw. doustn., 60 ml ?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż miał na myśli 4,5g w 1 fiolece.

Pytanie 31Pak.30 poz.44

Czy zamawiający ma na myśli preparat o składzie : 280-760 j.m. ludzkiego II czynnika krzepnięcia krwi, oraz 260-620 j.m. białka C i 240-640 j.m. białka S. i heparynę (100-250 j.m./fiolka,) (Octaplex) ?

Odp. Zamawiający ma na myśli Octaplex lub inny równoważny preparat.

Pytanie 32Pak.30 poz. 52.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną-?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Pak.30 poz.59,66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 5 fiolek(producent zmienił postać z amp. na fiolkę).?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 34

Pak.30 poz.60

Czy zamawiający dopuszcza wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) , który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35

Pak.30 poz.60

Czy zamawiający dopuszcza wycenę CitraFleet, prosz.d/sp.roztw.doustrn., 50 sasz. w ilości 2-opakowania

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Pak.31A poz.1,23,4

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań typu butelka?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań typu butelka w całym pakiecie nr 31A, jednocześnie informując iż w pakiecie 31A nie ma pozycji 23.

Pytanie 37

Pak.31A poz.5

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x6 butelek w ilości 60 op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Pak.31A poz.6

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x 10 butelek w ilości 60 op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

(ZAPYTANIE NR 26)

Pytanie 1

do treści OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, pkt.15, str.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu nakładającego na Wykonawcę obowiązek dołączania do każdej dostawy cząstkowej **dwóch dodatkowych kopii** do oryginału faktury VAT ?

Uzasadnienie:

System księgowy Podwykonawcy w swoim standardzie drukuje tylko 2 egzemplarze faktury: oryginał (dla Kupującego/Zamawiającego i kopię (dla Sprzedawcy/Wykonawcy).

Zamawiający mając oryginał faktury może wykonać sam dowolną ilość potrzebnych kopii bez konieczności angażowania w ten proces Wykonawcy lub Podwykonawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Podwykonawca lub Wykonawca mając oryginał i kopię może wykonać dodatkową kopię bez angażowania Zamawiającego.

Pytanie 2

do treści wzoru umowy: § 2 ust. 1

Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień cząstkowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 45?

Wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem dostarczenia ich do 14 dni od zawarcia umowy.

Pytanie 3

do treści wzoru umowy: § 2 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnianie Oświadczenia o wydaniu leku dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 45 ?

Wzór formularza oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

UZASADNIENIE:

Wypełnianie formularza konieczne w celu realizacji Instrumentów Dzielenie Ryzyka.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem dostarczenia ich do 14 dni od zawarcia umowy.

Pytanie 4

do treści wzoru umowy: § 2 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy „do 48 godzin” licząc od momentu otrzymania zamówienia (faksem, e-mail) dla asortymentu zawartego w Pakiecie Nr 45 ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Do treści wzoru umowy: § 5 ust. 4

Czy Zamawiający mając na uwadze, że zgłoszona reklamacja (ilościowa i jakościowa) wymaga rozpatrzenia wyrazi zgodę na wydłużenie terminów rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

do treści wzoru umowy: § 6

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie §6 nowego brzmienia:

§ 6

KARY UMOWNE – ODSETKI

- Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

- a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 ust 8-11 lub § 5 niniejszej umowy - w przypadku gdy opóźnienie realizacji zamówienia jest dłuższe niż 72 godziny – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wysokości 0,1% wartości partii towaru. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych – Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 6 ust. 3. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.
- b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 12 niniejszej umowy – w wysokości 50 zł za każdy przypadek,
- c) w przypadku nie odebrania zareklamowanego towaru w terminie określonym w § 5 ust. 7 niniejszej umowy nie później niż 24 godziny po upływie terminu odbioru – w wysokości 50 zł za każdy przypadek,
- d) w przypadku nie wystawienia faktury korygującej w terminie jak § 5 ust. 8 niniejszej umowy oraz nie później niż w terminie 2 dni od daty zwrotu towaru, każdorazowo w wysokości 50 zł.

1. W przypadku przekroczenia terminu płatności wskazanego w § 4 ust. 6 niniejszej umowy, Wykonawca jest uprawniony do żądania od Zamawiającego odsetek ustawowych za opóźnienia w transakcjach handlowych.
2. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 2,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

do Istotnych Postanowień Umowy

Czy w sytuacji, gdy osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej i niemożliwe jest osobiste stawienie się na podpisanie umowy, Zamawiający wyrazi zgodę, na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy podany w ofercie ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

(ZAPYTANIE NR 27)

Pytanie 1

pakiet nr 3 poz. 640 SEVOFLURAN w butelce aluminiowej ze szczelnym systemem zamknięcia drager fill Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 3, pozycja 640 produkt Sevorane płyn 250 ml – dystrybuowany w pojedynczych opakowaniach, ze szczelnym systemem zamknięcia Quick Fill? Uzasadnienie: Obecny opis przedmiotu zamówienia skutkuje ograniczeniem konkurencji do jednego wykonawcy, w tym w szczególności wskazanie na produkt pakowany w butelki aluminiowe z systemem Drager Fill, dystrybuowany w opakowaniach zbiorczych po 6 szt. Należy podkreślić, że Zamawiający wprowadzając do OPZ wymagania, których nie jest w stanie racjonalnie uzasadnić, a które wskazują jednoznacznie produkt Sevoflurane Baxter narusza w sposób oczywisty art. 29 ust. 2 PZP, w konsekwencji czego naraża się na odpowiedzialność z tytułu naruszenia dyscypliny finansów publicznych poprzez czyn, o którym mowa w art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1440). Zamawiający może uniknąć odpowiedzialności z tego tytułu wyłącznie wówczas, kiedy a) działanie zostało skorygowane w sposób zapewniający zgodność danej czynności i toku postępowania z przepisami o zamówieniach publicznych b) nie doszło do udzielenia zamówienia publicznego

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem użyczenia 6 parowników.

(ZAPYTANIE NR 28)

Pytanie 1

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps;?

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego, nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 2

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego, nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 3

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii Lactobacillus rhamonosus GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego, nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 4

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 2

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

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego zapobiegającego zaburzeniom mikroflory przewodu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii, biegunce podróźnych, wspomagającego w trakcie i po antybiotykoterapii oraz wskazanego w nawracającym rzekomoblioniastym zapaleniu okrężnicy.

Pytanie 6

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 366

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu EncapsaDr krople zawierającego żywe mikroenkapsulowane kultury bakterii probiotycznych w stężeniu odpowiadającym 1mld CFU/kroplę?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 88

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego o charakterystyce takiej samej jak opisana w SIWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 88

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Technika mikroenkapsulacji zapewnia zwiększoną stabilność i przeżywalność bakterii w środowisku przewodu pokarmowego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 88

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

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 10

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 88

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 11

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 631, 632

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

(ZAPYTANIE NR 29)

Pytanie 1

Zwracam się z uprzejmą prośbą o:

Wyrażenie zgody na zaferowanie w Pakiecie nr 25 A w poz. 2 , koncentratów w pojemnikach twardościennych 5 litrowych, które były do Państwa dostarczane w roku 2017

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem przeliczenia ogólnej ilości przedmiotu zamówienia.

Pytanie 2

Zwracam się z uprzejmą prośbą o:

Wyrażenie zgody na zaferowanie w Pakiecie nr 25A w poz. 4, kapsułek z suchym proszkiem o wadze 750g.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem przeliczenia ogólnej ilości przedmiotu zamówienia.

Pytanie 3

Zwracam się z uprzejmą prośbą o:

Wydzielenie z Pakietu 25A poz. 4, kapsułek z suchym proszkiem o wadze 760g

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z powyższymi odpowiedziami Zamawiający zamieszcza na swojej platformie zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec uaktualnione następujące dokumenty:

1. 48_ZP_2019_SIWZ_ZMIANA_2

2. 48_ZP_2019_Załącznik_nr_2_FORMULARZ_CENOWY_ZMIANA_2

3. 48_ZP_2019_Załącznik_nr_8_UMOWY_ZMIANA_1. W załączonym pliku Zamawiający zmienił również zapis dot. kar umownych w par. 6.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora

**Agnieszka Horodecka
Kierownik Działu
Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia**

Otrzymują:

- 1) Platforma zakupowa
- 2) A/a

Sprawę prowadzi: Agnieszka Horodecka
e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl