



SZP-ET/34/2022

Złotów, dnia 27.01.2022r.

Do wiadomości wszystkich zainteresowanych przedmiotowym postępowaniem

Dotyczy postępowania nr 1/ZP/2022

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie, dalej zwany Zamawiającym, informuje o wpłynięciu wniosków o wyjaśnienie treści SWZ (tj. zapytań), dotyczących prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym, oznaczonego symbolem 1/ZP/2022, którego przedmiotem jest: **„Dostawa leków, płynów substytucyjnych i dializacyjnych stosowanych w terapii nerkozastępczej”**. Zamawiający zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy p.z.p udziela wyjaśnień dotyczących SWZ o następującej treści:

Pytanie nr 36

Pakiet 1, Pozycja 215: Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii *Lactobacillus rhamnosus*: szczep *Lactobacillus rhamnosus* Pen - 40 %, szczep *Lactobacillus rhamnosus* E/N- 40%, szczep *Lactobacillus rhamnosus* Oxy – 20%?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 37

Pakiet 1, Pozycja 233: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 38

Pakiet 1, Pozycja 234: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 39

Pakiet 2, Pozycja 22: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 40

Pakiet 2, Pozycja 22: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 41

Pakiet 2, Pozycja 23: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 42

Pakiet 2, Pozycja 23: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 43

Pakiet 2, Pozycja 24: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 44

Pakiet 2, Pozycja 26: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie nr 45

Pakiet 2, Pozycja 48: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 46

Pakiet 2, Pozycja 47: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 47

Pakiet 2, Pozycja 67: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 48

Pakiet 2, Pozycja 67: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 49

Pakiet 2, Pozycja 67: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 50

Pakiet 2, Pozycja 68: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 51

Pakiet 2, Pozycja 68: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 52

Pakiet 2, Pozycja 68: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 53

Pakiet 2, Pozycja 71: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 54

Pakiet 2, Pozycja 71: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Pakiet 2, Pozycja 72: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 56

Pakiet 2, Pozycja 72: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

Pakiet 2, Pozycja 86: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 58

Pakiet 2, Pozycja 86: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 59

Pakiet 2, Pozycja 87: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 60

Pakiet 2, Pozycja 88: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 61

Pakiet 2, Pozycja 88: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 62

Pakiet 2, Pozycja 91: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 63

Pakiet 2, Pozycja 91: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 64

Pakiet 2, Pozycja 91: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 65

Pakiet 2, Pozycja 92: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 66

Pakiet 2, Pozycja 92: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 67

Pakiet 2, Pozycja 92: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 68

Pakiet 2, Pozycja 118: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowany produkt.

Pytanie nr 69

Pakiet 2, Pozycja 118: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 70

Pakiet 2, Pozycja 118: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 71

Pakiet 2, Pozycja 118: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Pytanie nr 72

Pakiet 2, Pozycja 137: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 73

Pakiet 2, Pozycja 138: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 74

Pakiet 2, Pozycja 139: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 75

Pakiet 3, Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76

Pakiet 3, Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 241 oraz 245 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Części 1 poz. 241, 245 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?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający w Części 3 poz. 29-30 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Części nr 3 poz. 29-30 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?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający stawia taki wymóg.

Pytanie nr 81

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 215 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części nr 1 poz. 215 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.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 82

Czy w Części 1 poz. 215 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 83

część 2 pozycja 62

Czy Zamawiający w pozycji pozycja 62 część 2 produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 84

część 2 pozycja 62. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie. Zamawiający informuje o braku nadmienionego załącznika w zapytaniu Wykonawcy.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w Części nr 9-11 i 14-15 insulin:

Poz. 9 Apidra SoloSTAR 100j.m./1ml x 5 wstrzyk.

Poz. 10 Lantus SoloSTAR 100jm/ml x 5 wstrzyk.

Poz. 11 Insulin Aspart Sanofi 100 jm/ml x 10 wstrzyk.

Poz. 14 Lantus SoloSTAR 100jm/ml x 5 wstrzyk.

Poz. 15 Insulin Lispro Sanofi 100j.m/ml x 10wstrzyk.

przeliczając jednocześnie liczbę opakowań do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia oferowanych ilości, zgodnie z punktem 2 załącznika nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 86

Dotyczy pkt. 5a załącznika nr 2 (Opisu Przedmiotu Zamówienia) oraz § 7 ust 1 pkt. a) wzoru umowy – termin dostawy

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w ramach części nr 4 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godzin lub zezwoli na dostawę w terminie dłuższym niż 24 godziny za uprzednią zgodą Zamawiającego dla części nr 4? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis projektowanych postanowień umowy w § 7 ust 1 pkt. a) oraz załącznika nr 2 do SWZ w punkcie 5 ppkt a).

Jest:

§ 7. 1. Przedmiot zamówienia będzie dostarczany sukcesywnie (częściowo) przez Wykonawcę do siedziby Zamawiającego tj. do wewnątrz budynku apteki mieszczącej się w budynku E, ul. Szpitalna 28, 77-400 Złotów, zgodnie z zamówieniem przesłanym pocztą elektroniczną e-mailem.

a) dostawy będą realizowane w dniu następnym, do godziny 11:00, od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail (pod warunkiem złożenia zamówienia do godziny 14:00) przez pracownika apteki (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). Leki na hasło „ratunek” (cito) mają być dostarczone **w ciągu 6 godzin** od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail przez pracownika apteki, również w dni ustawowo wolne od pracy.

b) adres e-mail Wykonawcy do składania zamówień: [].

Powinno być:

§ 7. 1. Przedmiot zamówienia będzie dostarczany sukcesywnie (częściowo) przez Wykonawcę do siedziby Zamawiającego tj. do wewnątrz budynku apteki mieszczącej się w budynku E, ul. Szpitalna 28, 77-400 Złotów, zgodnie z zamówieniem przesłanym pocztą elektroniczną e-mailem.

a) dostawy będą realizowane w dniu następnym, do godziny 11:00, od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail (pod warunkiem złożenia zamówienia do godziny 14:00) przez pracownika apteki (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). Leki na hasło „ratunek” (cito) mają być dostarczone **w ciągu 8 godzin** od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail przez pracownika apteki, również w dni ustawowo wolne od pracy – **dotyczy części od 1 do 3 oraz części od 5 do 25.**

a) dostawy będą realizowane w ciągu **24 godzin**, od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail (pod warunkiem złożenia zamówienia do godziny 14:00) przez pracownika apteki (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od

pracy). **Za uprzednią zgodą Zamawiającego** dostawy mogą być realizowane **do 48 godzin** od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail – **dotyczy wyłącznie części 4.**

b) adres e-mail Wykonawcy do składania zamówień: [].

Jest:

załącznik nr 2 do SWZ pkt 5 ppkt a).

a) dostawy będą realizowane w dniu następnym, do godziny 11:00, od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail (pod warunkiem złożenia zamówienia do godziny 14:00) przez pracownika apteki (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). Leki na hasło „ratunek” (cito) mają być dostarczone w ciągu 6 godzin od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail przez pracownika apteki, również w dni ustawowo wolne od pracy.

Powinno być:

załącznik nr 2 do SWZ pkt 5 ppkt a).

a) dostawy będą realizowane w dniu następnym, do godziny 11:00, od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail (pod warunkiem złożenia zamówienia do godziny 14:00) przez pracownika apteki (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). Leki na hasło „ratunek” (cito) mają być dostarczone w ciągu **8 godzin** od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail przez pracownika apteki, również w dni ustawowo wolne od pracy – **dotyczy części od 1 do 3 oraz części od 5 do 25.**

a) dostawy będą realizowane w ciągu **24 godzin**, od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail (pod warunkiem złożenia zamówienia do godziny 14:00) przez pracownika apteki (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). **Za uprzednią zgodą Zamawiającego** dostawy mogą być realizowane **do 48 godzin** od zamówienia złożonego za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail – **dotyczy wyłącznie części 4.**

Pytanie nr 87

Dotyczy pkt. 5a załącznika nr 2 (Opisu Przedmiotu Zamówienia) oraz § 7 ust 1 pkt. a) wzoru umowy – dostawy „na ratunek”

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w części nr 4 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy pkt. 5a załącznika nr 2 (Opisu Przedmiotu Zamówienia) oraz § 7 ust 1 pkt. a) wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 4.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków są nieproporcjonalne w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis projektowanych postanowień umowy w § 7 ust 1 pkt. a) oraz załącznika nr 2 do SWZ w punkcie 5 ppkt a). zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 86.

Pytanie nr 88

Dotyczy pkt. 5a załącznika nr 2 (Opisu Przedmiotu Zamówienia) oraz § 7 ust 1 pkt. a) wzoru umowy – godzina dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia w części nr 4 z 11.00 do godziny 14.00?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 11.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 86.

Pytanie nr 89

Dotyczy § 9 ust 1 pkt. 3) wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 9 ust. 1 pkt. 3) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 20 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 pkt 1) na karę wynoszącą 20% wartość niezrealizowanej wartości brutto umowy/części?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym 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 zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 90

Dotyczy pkt. 7 załącznika nr 2 (Opisu Przedmiotu Zamówienia) – termin ważności

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy dla części nr 4?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na możliwość dostarczania produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za każdorazową, uprzednią, pisemną zgodą upoważnionego przez Zamawiającego pracownika Apteki Szpitalnej.

Pytanie nr 91

Pytania do wzoru umowy:

Do §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawy standardowe do następnego dnia roboczego do godziny 13.00 oraz na wydłużenie terminu realizacji dostaw w trybie na cito do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu dostawy, do następnego dnia roboczego do godziny 13:00. Zamawiający wydłuża termin realizacji dostaw w trybie cito do 8 godzin od złożenia zamówienia.

Pytanie nr 92

Do §8 ust. 1 wzoru umowy w zw. z pkt 7 OPZ: 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 §8 ust. 1 wzoru umowy oraz pkt 7 OPZ następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 90.

Pytanie nr 93

Do §8 ust. 2 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §8 ust. 2 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: W odpowiedzi na pytanie nr 26, Zamawiający wyraził zgodę na wydłużenie terminu wskazanego w § 8 ust. 2 do 3 dni roboczych.

Pytanie nr 94

Do §9 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 3 650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 95

Do §9 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 96

Do §9 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „...pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych i powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.

Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.

Sporządzono w 1 egz.:

1. adresat (strona postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/565166>)

2. a/a

Sporządził: Bożena Schmidt – Dział Techniczno-Administracyjny,

tel. 67 263 22 33 wew. 329, fax. 672635878, e-mail: przetargi@szpital.zlotow.pl