

Nr postępowania: ZP.272.16.2019**Wykonawcy w postępowaniu****Odpowiedzi na pytania****Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawę leków**

Zamawiający, na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29.01.2014 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia pytania wraz z odpowiedziami:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate inj. 10 mg/ml x 5 szt. a 2,5 ml w części 14 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?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate inj. 10mg/ ml x 5 szt. a 5 ml w części 14 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?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.5 termin dostaw „na cito” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedz: Nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej w zakresie produktów leczniczych? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na produkty lecznicze muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedz: Tak

5. Czy Zamawiający wykreśli par. 2.3 umowy? Jeśli zamówienie złożone jest np. późnym popołudniem, to możliwe jest, że odmowa jego realizacji zostanie wysłana dopiero w następnym dniu rano. Wykonawca nie ma możliwości całodobowej reakcji na złożone zamówienia; jego dział sprzedaży pracuje w normalnych godzinach pracy (poza zamówieniami na cito, jednak Wykonawca nie jest w stanie rozszerzyć pracy tych osób na obsługę zwykłych zamówień i wysyłanie odmów w ciągu 2 godzin)

Odpowiedz: Nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający wykreśli par 2.5 umowy? 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 zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedz: Nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający w par. 3.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź

zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odpowiedz: Tak.

8. Czy w świetle treści par. 4.6 faktura może być doręczana wraz z dostawą, do apteki, a nie do „Działu Księgowości”? Poszukiwanie poszczególnych jednostek organizacyjnych opóźni wszystkie pozostałe dostawy przewidziane na dany dzień.

Odpowiedz: Tak.

9. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Zamawiający zmienia wysokość kar na 1%

10. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Zamawiający zmienia wysokość kar na 1%

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie z Pakietu 7 poz. 15 i 35 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 poz. 1-8 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

13. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 poz. 1-8 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

14. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie nr 8 poz. 1-8 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

15. Dotyczy pakietu nr 3, pozycja nr 31: Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 3 poniższej pozycji i utworzenie nowego pakietu: - Meloxicamum tabl. 15 mg x 20 szt (pozycja nr 31)

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

16. Czy, w pakiecie 10 pozycja 7 oraz w pakiecie 10 pozycja 8, Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

17. Czy zamawiający, w pakiecie 10 pozycja 8, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedz: Tak wymaga.

18. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 10 pozycja 8 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

19. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 10 pozycja 7 i 8 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedz: Tak wymaga.

20. Czy Zamawiający wymaga aby cefazolin pakiet 10 pozycja 3 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze także powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedz: Dopuszcza ,ale nie wymaga.

21. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 10 pozycja 5 , aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedz: Tak, wymaga.

22. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 10 pozycja 5, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedz: Tak, wymaga.

23. Czy Zamawiający, w pakiecie 10 pozycja 5 wymaga, aby wyceniony Ceftazydym pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

24. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 11 pozycja 7 , Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

25. Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 11 pozycja 8 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedz: Tak, wymaga.

26. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 19 pozycji 18 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedz: Tak, wymaga.

27. Czy w pakiecie 2 pozycja 32 i (tabletki) Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

28. Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycje 32 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedz: Dopuszcza ,ale nie wymaga.

29. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 19 pozycja 25 i 26 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?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

30. Czy zamawiający, w pakiecie 19 pozycja 25 i 26 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedz: Dopuszcza ,ale nie wymaga.

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w pakiecie 2 pozycja 103 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedz: Dopuszcza ,ale nie wymaga.

32. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 2 pozycja 103 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedz: Dopuszcza , ale nie wymaga.

33.Czy Zamawiający wymaga aby produkt w w pakiecie 2 pozycja 103 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanym zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedz: Dopuszcza , ale nie wymaga.

34.Czy zamawiający w w pakiecie 2 pozycja ...103 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?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

35.Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 2 pozycja 118 i 119 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

36.Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 63 i 64 Kalium chloratum 15% LZ, 0,15 g/1ml, inj., 20 amp.a 20ml dopuszcza zaproponowanie leku w postaci 20ml fiolek?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

37.Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycja 63 i 64 wymaga aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiolki ?

Odpowiedz: Zgodnie Z SIWZ.

38.Zamawiający jako drugi parametr kryterium oceny ofert określił termin dostawy, jednakże nie sprecyzował czy dotyczy on dostaw realizowanych w trybie normalnym czy w trybie pilnym „na cito”. Podkreślić należy, iż według zapisów SIWZ, maksymalną liczbę punktów (40pkt) Zamawiający przyznawać będzie Wykonawcom oferującym termin 6 godzin, który w treści załączonego wzoru umowy §1 pkt. 6 określony został przez Zamawiającego jako zamówienie w trybie „na cito”. Sytuacja, w której Zamawiający przyznawałby maksymalną liczbę punktów w zakresie kryterium termin dostawy dla dostawy realizowanej w trybie normalnym w czasie 6 godzin, stanowiłaby naruszenie art. 7 pkt 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Ustawy o ochronie konsumentów i konkurencji poprzez faworyzowanie lokalnych Wykonawców. W związku z powyższym zwracamy się z zapytaniem - czy Zamawiający określił kryterium oceny ofert – termin dostawy dla dostaw w trybie zwykłym czy dla dostaw w trybie pilnym „na cito”?

Odpowiedź: Kryterium oceny odnosi się do terminu dostawy w trybie zwykłym. Jednocześnie Zamawiający zmienia treść pkt. XIV.2 SIWZ w ten sposób, że:

Kryterium: termin dostawy - znaczenie 40%

W ramach przedmiotowego kryterium Wykonawca otrzyma następującą liczbę punktów:

Za termin gwarancji:

24 godziny - 0 pkt.

12 godzin - 40 pkt.

39.Czy Zamawiający w Zadaniu 25, poz.1. wymaga możliwości zamówienia u Oferenta pojedynczych opakowań/sztuk tego leku? Takie rozwiązanie daje możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi poprzez zmniejszenie zapasów w aptece szpitalnej

Odpowiedz: Według SIWZ

40.Czy w zadaniu 25 poz.1 Zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań, pod warunkiem zachowania ogólnej ilości przedmiotu zamówienia? Jeżeli nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości produktów leczniczych i wyrobu medycznego, określonych przez Zamawiającego z powodu konfekcjonowania przez Wykonawcę, czy Zamawiający dopuszcza modyfikację tych ilości przy zastosowaniu zasad zaokrąglania w górę do pełnego opakowani

Odpowiedz: Według SIWZ

41.Czy w Pakiecie nr 25 pozycja 1 Zamawiający wymaga dostarczenia produktu w przezroczystej, nietłukącej butelce? Przezroczysta butelka zapewnia możliwość wzrokowej oceny jakości i ilości płynu w opakowaniu, ponadto przezierność butelki umożliwia ocenę płynu w celu wyeliminowania jakichkolwiek wad jakościowych (zmętnień, wytrąceń) produktu wlewanego do parownika i następnie podawanego wziewnie pacjentowi, co przekłada się na bezpieczeństwo znieczulenia.

Odpowiedz: Zamawiający wymaga produktu w opakowaniach nietłukących, nie stawia dodatkowych wymagań dotyczących jego przezroczystości.

42. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 29 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga produktu leczniczego, dopuszcza produkt Trilac.

43. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ

44. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

– tabletki lub kapsułki odwrotnie

– tabletki na drażetki i odwrotnie

- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie

-kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedz: Zamawiający może dopuścić zmianę postaci proponowanych preparatów po zadaniu pytania do pozycji asortymentowej i określeniu rodzaju zamiany.

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę

Odpowiedz:

Zamawiający może dopuścić zmianę postaci proponowanych preparatów po zadaniu pytania do pozycji asortymentowej i określeniu rodzaju zamiany.

48. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedz:

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymagane jest dołączenie pisma (od producenta lub Wykonawcy) o braku produkcji oraz należy wycenić tę pozycję. Wydaje mi się, że przy wpisaniu „zera” do wyceny lub pominięcia pozycji oferta będzie nieważna.

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedz: Tak. W przypadku oferowania opakowań handlowych ekonomicznych Zamawiający wymaga przeliczenia i zaokrąglenia ilości opakowań w górę (do pełnego opakowania).

50. Dotyczy części 12 - pozycja 7 Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy. Okres ważności leku Kaldyum to 4 lata.**

Odpowiedz: Według SIWZ

51. Dotyczy części 12 - pozycja 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 12 pozycji 7. Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedz: Nie wyraża zgody

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 32 preparatu Ciprofloxacinum 200mg 100ml roztw. do inf. w opakowaniu 20 sztuk?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 63 preparatu Kalium chloratum 15% 10ml w opakowaniu 20 ampułek?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 64 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w opakowaniu 20 ampułek?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 71 preparatu Metamizolum natricum inj 1g/2ml w opakowaniach po 10 sztuk?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 72 preparatu Metamizolum natricum inj 2,5g/5ml w opakowaniach po 10 sztuk?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga .

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 87 preparatu Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 88 preparatu Natrium chloratum 0,9% 5ml w opakowaniach po 20 sztuk?

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 2 pozycji 32, 63, 64, 71, 72, 87, 88, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 23 pozycja 20 produktu - aminokwasy 10% dla noworodków i dzieci młodszych z zawartością azotu 14,9 g/l, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedz: Tak, wyraża zgodę.

61. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 23 pozycja 28 worka trzykomorowego o objętości 1540 ml, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedz: Tak, wyraża zgodę.

62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 23 pozycja 32 worka trzykomorowego o objętości 1970 ml, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedz: Tak, wyraża zgodę.

63. Zgodnie z treścią udostępnionej dokumentacji, postępowanie ZP.272.16.2019 dotyczy dostawy leków wskazanych w Załączniku nr 6 do SIWZ, do siedziby Zamawiającego. W toku wykonania Zamówienia nie będzie zatem dochodziło do przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę w imieniu i na zlecenie Zamawiającego, a Wykonawca nie będzie podmiotem przetwarzającym w rozumieniu art. 4 pkt 8 RODO. Dane osobowe, które Wykonawca pozyska w toku wykonania przedmiotu Zamówienia, to dane zawarte w treści umowy oraz dane kontaktowe personelu medycznego zaangażowanego w wykonanie umowy po stronie Zamawiającego (np. składających pojedyncze zamówienia w toku wykonania umowy). W odniesieniu do danych pracowników Zamawiającego, wyznaczonych do kontaktów z Wykonawcą, jak również wobec danych pracowników Zamawiającego, niewskazanych w umowie, jednakże podejmujących kon-

takty z Wykonawcą w toku realizacji umowy, Wykonawca występuje jako odrębny administrator danych. Analogicznie, Zamawiający jest administratorem danych wobec danych pracowników Wykonawcy, przekazanych Zamawiającemu w toku postępowania, zgodnie z deklaracją zawartą w rozdziale XVIII SIWZ. W takiej sytuacji podpisanie umowy powierzenia stanowiącej Załącznik nr 2 do umowy dostawy (oznaczony jako „Załącznik nr 1 do Umowy na dostawę leków”), w zaproponowanej przez Zamawiającego treści, nie będzie odzwierciedlało rzeczywistych ról Stron w kontekście przetwarzania danych osobowych oraz może powodować sytuację niezgodną z przepisami RODO, w szczególności z zasadą minimalizacji zawartą w art. 5 ust. 1 lit. c) RODO. Czy w związku z powyższym Zamawiający rozważy:

- 1) zmianę §10 poprzez zastąpienie w całości treścią: *„1. Strony są niezależnymi administratorami danych w rozumieniu art. 4 pkt. 7 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej jako „**RODO**”) w stosunku do danych osobowych dotyczących osób, z pomocą których wykonują Umowę. Strony udostępnią sobie dane osobowe osób, o których mowa w zdaniu poprzednim, w zakresie niezbędnym do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów Stron (takich jak imię i nazwisko, dane kontaktowe, dane dot. stanowiska i zakresu kompetencji), jakim jest bieżący kontakt w toku wykonania Umowy. Strony zobowiązane są do zapewnienia skutecznej i należytej ochrony danych osobowych, do których uzyskały dostęp w związku z wykonywaniem Umowy, jak również do niewykorzystywania tych danych do celów innych niż realizacja Umowy. Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych w zakresie i w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami prawa, w tym na podstawie RODO. 2. Strona otrzymująca dane osobowe, o których mowa w ust. 1, zobowiązuje się zrealizować w imieniu Strony przekazującej dane osobowe obowiązek informacyjny, wobec osób, których dane zostały udostępnione Stronie otrzymującej w związku z realizacją niniejszej Umowy, w szczególności wskazując informacje wymagane na podstawie art. 14 RODO. Treść klauzuli obowiązku informacyjnego zostanie przekazany przez Stronę przekazującą.”?*

Odpowiedź Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści § 10 poprzez nadanie mu nowej treścią :

„Na podstawie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu tych danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych – RODO) – zwanego dalej Rozporządzeniem, Zamawiający informuje ,że :

- a). Strony są niezależnymi administratorami danych w rozumieniu art. 4 pkt. 7 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej jako „**RODO**”) w stosunku do danych osobowych dotyczących osób, z pomocą których wykonują Umowę. Strony udostępnią sobie dane osobowe osób, o których mowa w zdaniu poprzednim, w zakresie niezbędnym do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów Stron (takich jak imię i nazwisko, dane kontaktowe, dane dot. stanowiska i zakresu kompetencji), jakim jest bieżący kontakt w toku wykonania Umowy. Strony zobowiązane są do zapewnienia skutecznej i należytej ochrony danych osobowych, do których uzyskały dostęp w związku z wykonywaniem Umowy, jak również do niewykorzystywania tych danych do celów innych niż realizacja Umowy.
- b). Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych w zakresie i w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami prawa, w tym na podstawie RODO.
- c). Strona otrzymująca dane osobowe, o których mowa w ust. 1, zobowiązuje się zrealizować w imieniu Strony przekazującej dane osobowe obowiązek informacyjny, wobec osób, których dane zostały udostępnione Stronie otrzymującej w związku z realizacją niniejszej Umowy, w szczególności wskazując informacje wymagane na podstawie art. 14 RODO. Treść klauzuli obowiązku informacyjnego zostanie przekazany przez Stronę przekazującą.”

64. usunięcie w całości umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiącej Załącznik nr 2 do umowy dostawy (oznaczony jako „Załącznik nr 1 do Umowy na dostawę leków”), jako niemającej zastosowania do postępowania ZP.272.16.2019?

Odpowiedz Zamawiający usuwa w całości Załącznik nr 2 do umowy (omyłkowo nazwany Załącznikiem nr 1 w brzmieniu poprzednim §10 ust. 2 umowy)

65. dotyczy SIWZ, rozdział V, punkt 2 ppkt. 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony warunek dotyczący zdolności technicznej i zawodowej w zakresie części 28 gdy Wykonawca przedstawi co najmniej dwie dostawy wapna sodowanego o wartości co najmniej jednej z nich 3 000,00 zł brutto.

Wapno absorb. sodowane nie jest produktem leczniczym lecz wyrobem medycznym i jest sprzedawane nie tylko przez hurtownie farmaceutyczne.

Odpowiedź: zamawiający potwierdza

66. dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ - wzór umowy §6 pkt. 1

Prosimy o zmianę zapisów dotyczących kar umownych na następujące:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowego wykonania zamówienia częściowego w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 2.

Odpowiedz o treści jak w pytaniu 9 i 10

67. Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 28

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopeę brytyjską i amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH a stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania. Wapno z indykatorem zmiany barwy przeznaczone do stosowania w zamkniętych układach anestetycznych, charakteryzujące się bardzo wysoką efektywnością pochłaniania CO₂ i niskim oporem przepływu, opakowania 5 litrowe.

Odpowiedz: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej
/-/ Grzegorz Bebiowski