



**SZPITALE
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 08/PN/2024

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, MATERIAŁÓW SZEWNYCH, OPATRUNKÓW, ORAZ INNYCH ARTYKUŁÓW NA POTRZEBY MEDYCZNE ZAMAWIAJĄCEGO**

Aktualizacja z dnia: 05-07-2024r.

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

Pytanie 1.

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 62 Poz. nr 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów wykrywających IGFBP-1 w formie paska testowego ?

Jaka jest wymagana ilość testów w opakowaniu ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający potrzebuje testu kasetkowego. Zamawiający wymaga 20 testów w opakowaniu

Pytania 2

2.1. Czy Zamawiający w pakiecie 66 poz. 7 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych o średnicy 11 FR i długości 25 cm ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

2.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 66 poz. 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

2.3. Jakich ramion wymaga Zamawiający w pakiecie 66 poz. 7 prostych, czy zagiętych?

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił szczegółowe wymagania w opisie przedmiotu zamówienia.

Ad. 2.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Ad. 2.3. Ramiona proste

Pytania 3

3.1. Czy Zamawiający wykreśli par 1.16 względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

3.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 52 poz. 1 poprzez słowo „komplet” ma na myśli zestaw do podawania, tj. 1 MiniSpike + 10 strzykawk tuberkulinowych, dołączony do każdej 1 fiolki leku?

3.3. Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 52 poz. 5 Gardenal w związku z faktem, iż lek nie jest aktualnie dostępny w sprzedaży oraz brak wiedzy ze strony Wykonawcy o ponownej dostępności? Jednocześnie Wykonawca nadmienia, iż produkt leczniczy Gardenal nie jest lekiem zarejestrowanym na terenie RP. Sprowadzany jest wyłącznie na podstawie importu docelowego.

3.4. Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 52 poz. 9 Mononit 40mg w związku z dłuższym brakiem produktu w sprzedaży oraz brakiem wiedzy Wykonawcy o ponownej dostępności?

3.5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty dokumentów wskazanych w Rozdziale IX pkt. I.1.3.b. SWZ na rzecz oświadczenia o ich posiadaniu (załącznik nr 7 do SWZ)?

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający nie rozumie pytania. W Par. 1 ust. 16 istnieje już zapis o rozpatrywaniu braków ilościowych i jakościowych w trybie reklamacji. Zamawiający

sugeruje, aby przed zadaniem pytania zapoznać się z zapisami SWZ, a nie kopiować pytania z lat poprzednich.

Ad. 3.2. Tak. 1 fiol. + 1 mini spike +10 strzykawk

Ad. 3.3. Zamawiający prosi o wycenę leku ostatnio dostępną ceną gdy był on dostępny i zaznaczenie informacji o braku dostępności pod tabelą. Zamawiający zbada okoliczność dostępności, w szczególności porównując oferty złożone w postępowaniu. Jeśli produkt będzie dostępny Wykonawca będzie zobowiązany sprzedać taki produkt po cenie wskazanej w wycenie.

Ad. 3.4. Patrz odpowiedź na pytanie 3.3.

Ad. 3.5. Zamawiający odstąpił od wymogu dołączenia do oferty dokumentów wskazanych w Rozdziale IX cz. I. pkt 1.3. ppkt b. Stosowną korektę SWZ i oddzielną informację w tym zakresie Zamawiający opublikował na stronie prowadzonego postępowania.

Pytania 4

4.1. Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z zagranicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?

4.2. Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.

4.3. Dotyczy pakietu nr 3, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie dawki jaką Zamawiający wymaga. W formularzu cenowym widnieje zapis: 0,5mg/1ml, zgodnie z posiadanymi przez nas informacjami – lek w takiej dawce nie jest produkowany. Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce: 0,5mg/10ml?

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 4.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 4.3. Zamawiający miał na myśli 0,5mg/10ml – nastąpił błąd w pisowni

Pytania 5.

5.1. Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 1 i 4 dopuści dietę zawierającą mieszankę białek w proporcji: 6% serwatkowych, 16% kazeiny, 46% białek soi, 32% białek grochu o osmolarności 400 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

5.2. Czy w związku z zaprzestaniem produkcji wyspecyfikowanej diety w pakiecie 17 w pozycji 3 w objętości 1000 ml Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

5.3. Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w części 17 w pozycji 7 i 8 dopuści dietę zawierającą mieszankę białek w proporcji: 6% serwatkowych, 16% kazeiny, 46% białek soi, 32% białek grochu o osmolarności 270 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 5.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 5.3. Zamawiający dopuszcza

Pytania 6.

6.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 1-8 dopuści igłę odwrotnie tnącą?

6.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 5 dopuści dł. nici 90cm ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Zamawiający nie dopuszcza – wyraźnie określił swoje wymagania w opisie przedmiotu zamówienia

Ad. 6.2. Zamawiający nie dopuszcza – wyraźnie określił swoje wymagania w opisie przedmiotu zamówienia

Pytanie 7.

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 08/PN/2024, Pakiet nr 44. PRODUKTY FARMACEUTYCZNE. CPV 33600000-6., pozycja 374 dotycząca „Lacidofil x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 8.

8.1. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 15:

Część nr 15 - Siatkę polipropylenową niewchłaniającą o parametrach:

Materiał: polipropylen monofilamentowy Grubość siatki: 0,32 mm Grubość nitki: 80 µm

Porowatość średnia :1510 µm Porowatość maksymalna : 2305 µm Porowatość : 89,2 %

Gramatura: 30 g/m² Wytrzymałość na rozciąganie >1,8 N/mm

W pozycji nr 1 rozmiar: 10 x 15 cm

W pozycji nr 2 rozmiar: 30 x 30 cm lub 15 x15 cm

W pozycji nr 3 rozmiar: 30 x 30 cm

W pozycji nr 4 rozmiar: 6 x 11cm

Siatka wykonana w specjalnej technologii quadriaxial. Technologia ta pozwala w przypadku siatek lekkich zwiększyć ich wytrzymałość na rozciąganie, siatka staje się mocniejsza oraz zachowuje swój kształt w warunkach napięcia co gwarantuje skuteczność leczenia. Siatki lekkie pozbawione technologii quadraixial są bardziej rozciągliwe co może powodować ich deformacje lub zwijanie się.

8.2. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 36:

Część nr 36 - Taśma do wysiłkowego nietrzymania moczu wraz z igłami

taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μm ; porowatość max.: 2314 μm ; grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca) która zwiększa wytrzymałość we wszystkich kierunkach co zapobiega deformacji oraz zwijaniu się taśmy ?

Oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej, z niebieską metalową rączką do zakładania przez otwory zasłonowe?

8.3. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 50:

Część nr 50 - - Siatkę polipropylenową niewchłaniającą o parametrach:

Część nr 15 - Siatkę polipropylenową niewchłaniającą o parametrach:

Materiał: polipropylene monofilamentowy Grubość siatki: 0,32 mm Grubość nitki: 80 μm
Porowatość średnia :1510 μm Porowatość maksymalna : 2305 μm Porowatość : 89,2 %
Gramatura: 30 g/m² Wytrzymałość na rozciąganie >1,8 N/mm

W pozycji nr 1 rozmiar: 6 x 11 cm

W pozycji nr 2 rozmiar: 8 x 15 cm

W pozycji nr 3 rozmiar: 10 x 15 cm

Siatka wykonana w specjalnej technologii quadriaxial. Technologia ta pozwala w przypadku siatek lekkich zwiększyć ich wytrzymałość na rozciąganie, siatka staje się mocniejsza oraz zachowuje swój kształt w warunkach napięcia co gwarantuje skuteczność leczenia. Siatki lekkie pozbawione technologii quadraixial są bardziej rozciągliwe co może powodować ich deformację lub zwijanie się.

Odpowiedź:

Ad. 8.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił w SWZ wyraźnie swoje wymagania co do parametrów produktu

Ad. 8.2. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił w SWZ wyraźnie swoje wymagania co do parametrów produktu

Ad. 8.3. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił w SWZ wyraźnie swoje wymagania co do parametrów produktu

Pytanie 9.

Czy Zamawiający w pak 20 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta o pojemności 800ml, średnica 10cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający potrzebuje pojemność 400 ml i tak opisał produkt

Pytania 10.

10.1. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 5-7 oczekuje mieszanki w stosunku 1:1 czy 2:1 ?

10.2. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 13 i 14 dopuści Mannitol 20% w butelce szklanej, która nie jest wyposażona w dwa niezależne porty ?

10.3. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 22 dopuści butelkę zakręcaną, która nie jest wyposażona w dwa niezależne porty ?

Odpowiedź:

Ad. 10.1. Zamawiający oczekuje mieszanki 2:1

Ad. 10.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 10.3. Zamawiający dopuszcza

Pytania 11.

11.1. Dotyczy § 1 ust. 5 Załącznika nr 4 do swz.

„... 5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości zamawianych Produktów oraz częstotliwości dostaw. Zamawiający zastrzega prawo do skorzystania z opcji (art. 441 pzp) polegającej na tym, iż w ramach łącznej wartości danego pakietu (Produktów objętych niniejszą umową) będzie możliwa zmiana ilości poszczególnych rodzajów Produktów (poszczególnych pozycji asortymentowych składających się na dany pakiet – tzw. „przesunięcie asortymentowe”, w przypadku wyczerpania ilości danej pozycji asortymentowej, a wystąpienia potrzeby zamówienia tego asortymentu, o ile nie zostanie wyczerpana łączna wartość pakietu i w pozostałym zakresie będzie możliwość realizacji zamówienia do 50% zakresu, o czym mowa poniżej, w zadaniu ostatnim tego ustępu.) objętych postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, o których mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyszczególnionych w SWZ do postępowania nr: **08/PN/2024**. Podane ilości poszczególnych Produktów są wielkościami szacunkowymi i w czasie obowiązywania niniejszej umowy mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego wynikających z ilości i stanu zdrowia pacjentów oraz zastosowanych procedur medycznych, co oznacza, że nie stanowią ostatecznego wymiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą być podstawą do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw lub podstawą do odmowy ich realizacji. Zamawiający zastrzega, że minimalny zakres zamówienia jaki zrealizuje wynosi 50%.”

Wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości (przesunięcia asortymentowego), do chociażby określonej wielkości danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywiście jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

11.2. Dotyczy § 1 ust. 8 Załącznika nr 4 do swz.

„... 8. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. Zamawiający może dokonać takiego zakupu jeśli Wykonawca po upływnie 3 dni od dnia wezwania nie dostarczy zamówionych produktów, zgodnie z zapisami

umowy. We wskazanym wyżej przypadku Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu kwotę wynikającą z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany przez Zamawiającego u innego dostawcy. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty ww. kwoty w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu? Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakup interwencyjnego”?
2. Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania zakupu interwencyjnego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż zakup interwencyjny (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

11.3. Dotyczy § 1 ust. 10 Załącznika nr 4 do swz.

„... 10. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał Produkty o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – **nie krótszym niż 12 miesięcy** od dnia zrealizowania dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych Produktów. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy Produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy od dnia zrealizowania dostawy, jednakże tylko za zgodą Zamawiającego.”

Mając na względzie powyższe zwracamy się o zmianę wymagania minimum 12 miesięcy daty ważności dostarczanych wyrobów medycznych na minimum 12 miesięcy, ze względu na fakt, że 12 miesięcy to całkowity czas trwania Umowy a dodatkowo Zamawiający dokonuje zamówień z krótkim terminem wykonania, co w znakomity sposób powoduje czas do zużycia zamówionych produktów.

11.4. Dotyczy ZAŁĄCZNIKA NR 3 DO SWZ. Opis Przedmiotu Zamówienia

Czy Zamawiający w Pakiecie **32 pozycja 87** Kolagenowa gąbka hemostatyczna uszczelniająca miejsce krwawienia w formie zwiniętego rulonu dł. 4,8 cm, fi 0,8cm, do zabiegów laparoskopowych x 2 szt wyrazi zgodę na zaoferowanie Kolagenowa gąbka hemostatyczna uszczelniająca miejsce krwawienia w formie zwiniętego rulonu dł. 4,8 cm, fi 0,8cm, do zabiegów laparoskopowych x **1 szt z przeliczeniem ilości?**

11.5. Dotyczy ZAŁĄCZNIKA NR 3 DO SWZ. Opis Przedmiotu Zamówienia

Czy Zamawiający w Pakiecie **32 pozycja 86** Kolagenowa gąbka hemostatyczna uszczelniająca miejsce krwawienia w postaci suchej powłoki na powierzchni 4,5-4,8 cm #4,5-4,8 cm wyrazi zgodę na zaoferowanie Kolagenowa gąbka hemostatyczna uszczelniająca miejsce krwawienia w postaci suchej powłoki na powierzchni 4,5-4,8 cm #4,5-4,8 cm **w opakowaniu x 2 sztuki z przeliczeniem ilości?**

11.6. Dotyczy ZAŁĄCZNIKA NR 3 DO SWZ. Opis Przedmiotu Zamówienia

Czy Zamawiający w pakiecie 32 pozycja numer 83 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu

lecniczego CALCIUM CHLORATUM WZF 67MG/ML, 10 ML X 10 AMP.?

Odpowiedź:

Ad. 11.1. Patrz odpowiedź na pytanie 15.1.

Ad. 11.2. Jak wynika z przytoczonego zapisu, „Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy”. Wobec powyższego wcześniejsze wezwanie jest adekwatną informacją o uruchomieniu procedury zakupu interwencyjnego. To na Wykonawcy ciąży obowiązek wywiązania się z dostawą przedmiotu zamówienia, który jest niezbędny w procesie leczenia pacjenta. Nie może tutaj być mowy ani o przestojach w dostawach, ani o nadmiernym formalizmie, bowiem może to wpłynąć wprost na życie i zdrowie pacjentów. Zamawiający nie będzie w takim przypadku uzgadniał ani kosztów zakupu, ani miejsca zakupu w procedurze zakupu interwencyjnego. Wykonawca otrzyma kopię faktury zakupu wraz ze stosownym wyliczeniem kwoty do zapłaty. Kluczowe znaczenie będzie miał czas dostawy wobec zaniedbania obowiązków Wykonawcy (i upływu cennego czasu wobec oczekiwań pacjentów na asortyment) wynikających z zapisów umownych dotyczących dostawy produktów, do których Wykonawca się zobowiązał składając swoją ofertę. Zamawiający przekaze stosowny dokument – notę niezwłocznie. Jednakże Zamawiający na etapie sporządzania umowy dopisze w Par. 1 ust. 8, że przekaze dokument obciążający Wykonawcę np. notę w terminie nie dłuższym niż 14 dni od otrzymania faktury na podstawie której dokonano zakupu interwencyjnego. Zamawiający nie może przekazać noty wcześniej, niż po otrzymaniu dokumentu zakupu.

Ad. 11.3. Zamawiający nie rozumie pytania. Nie jest w stanie zmienić minimum 12 miesięcy na minimum 12 miesięcy, bo pozostanie ten sam warunek. Postępować zgodnie ze SWZ. W przypadku krótszego terminu Zamawiający musi wyrazić na to zgodę, tak jak wskazano w dokumentach postępowania.

Ad. 11.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 11.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 11.6. Zamawiający dopuszcza

Pytania 12

12.1. Czy w Pakiecie 44 poz. 207 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry i błon śluzowych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołososowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa. Skład: woda, pantenol, hiarulonian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora.

12.2. Czy w Pakiecie nr 44 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ?

12.3. Czy w Pakiecie nr 44 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

12.4. Zamawiający określa w Pakiecie nr 44 poz. 24 i w Pakiecie nr 48 poz. 1-3 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

12.5. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 44 poz. 24 i w Pakiecie nr 48 poz. 1-3 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Ad. 12.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający potrzebuje maści nie tylko do hamowania krwawień z nosa, ale też z drobnych ran skóry

Ad. 12.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 12.3. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład ilościowy

Ad. 12.4. Zamawiający określił nazwę własną pasków ponieważ takie glukometry znajdują się na oddziałach szpitala i są sprawdzone w użyciu przez personel.

Zamawiający posiada sprawne glukometry na oddziałach szpitalnych i potrzebuje do nich pasków-wyrzucanie sprawnych aparatów na których dodatkowo jest przeszkolony personel nie jest ani oszczędne, ani ekologiczne, ani celowe, ani potrzebne. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 12.5. Zamawiający nie dopuszcza – musi mieć możliwość sprawdzenia glukometrów przed sporządzeniem SWZ (opis przedmiotu zamówienia), tymczasem Zamawiający posiada sprawne glukometry na oddziałach szpitalnych i potrzebuje do nich pasków-wyrzucanie sprawnych aparatów na których dodatkowo jest przeszkolony personel nie

jest ani oszczędne, ani ekologiczne, ani celowe, ani potrzebne. Postępować zgodnie ze SWZ.

Pytanie 13

Pakiet 35 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści krem do ochrony skóry z tlenkiem cynku w opakowaniu 100g zamiast 200g z odpowiednim przeliczeniem ilości? Zmiana spowodowana jest zmianą logistyki produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Meprelon we wszystkich dawkach nie zawiera alkoholu benzylowego.

1. Czy w zadaniu nr 41 poz. 136 wprowadzony przez Zamawiającego zapis: ***Metyloprednizolon 1000mg fiol. z s.subs.+16ml rozp. Stabilny po rozcieńczeniu pod wzgl. fizycznym i chemicznym przez 48h*** wynika z Państwa praktyki stosowania* przez 48h przygotowanego roztworu?- pomimo jednoznacznej informacji, że: **[Po otwarciu: Z mikrobiologicznego punktu widzenia roztwór powinien być zużyty natychmiast, chyba że produkt został otwarty i rozcieńczony w kontrolowanych i zwalidowanych warunkach pełnej aseptyki. **Jeśli sporządzony roztwór nie zostanie zużyty natychmiast, za warunki i czas przechowywania odpowiedzialny jest użytkownik.**]**, czy jest to wskazanie na produkt oryginalny Solu-Medrol (świadczy o tym także wielkość rozpuszczalnika), aby nie dopuścić konkurencji w postaci produktu generycznego Meprelon (produkt równoważny z cenę urzędową**)?

Ze względu na powyższe, czy Zamawiający dopuszcza Meprelon 1g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza MEPRELON 1g.

Pytanie 15

15.1. Do §1 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust.5 wzoru umowy, poprzez skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (10%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, w ten sposób, aby każdy z produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mógł zostać zamówiony w ilości maksymalnie o 10% większej niż pierwotnie zakładano. Zwracamy uwagę, że prawo opcji w obecnym brzmieniu w praktyce oznaczać może, że niektóre z wycenianych pozycji asortymentowych mogą nie ulec zwiększeniu wcale, zaś inne pozycje asortymentowe mogą zostać zwiększone o niczym nieograniczoną ilość, co stanowi naruszenie art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605).

Zgodnie z art. 441 ust. 1 ustawy PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający jest zobowiązany opisać to uprawnienie w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, a tym samym, spełnić łącznie trzy przesłanki wskazane przez ustawodawcę: 1) określić rodzaj i maksymalną wartość opcji, 2) określić okoliczności skorzystania z opcji, 3) nie modyfikować ogólnego charakteru umowy.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia

art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

15.2. Do §2a wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §2a wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

15.3. Do §8 ust. 2 lit. i) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia §8 ust. 2 lit. i) wzoru umowy, który wskazuje na przypadki, w których strony mogą dokonać zmiany niniejszej umowy w wyniku zmiany warunków realizacji umów zawartych z NFZ, bowiem okoliczności te po pierwsze (z wyłączeniem zmian obowiązujących przepisów) nie stanowią przepisów bezwzględnie obowiązujących i nie mogą stanowić źródła zobowiązania czy jego zmiany, po drugie według powyższego brzmienia, zmiana może wynikać z umów zawartych z NFZ, która to umowa wiąże wyłącznie Zamawiającego i NFZ - Wykonawca nie jest jej stroną więc nie może ona w jakichkolwiek sposób wpływać na zmianę umowy przetargowej łączącej Zamawiającego i Wykonawcę. Tak skonstruowana klauzula ma zatem charakter abuzywny w rozumieniu art. 433 pkt 3 PZP, bowiem przewiduje odpowiedzialność wykonawcy za okoliczność, za którą wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający – bowiem to on jest stroną umowy z NFZ.

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

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

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

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

Odpowiedź:

Ad. 15.1. Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie wskazanego zapisu umowy, wskazując w ramach zastrzeżonego prawa opcji 10%-ową graniczną zmianę w zakresie każdej z pozycji asortymentowej pakietu w ten sposób, aby każdy z produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mógł zostać zamówiony w ilości maksymalnie o 10% większej niż pierwotnie zakładano. Zamawiający doprecyzuje ten zapis na etapie sporządzania umowy z Wykonawcami.

Ad. 15.2. Postępować zgodnie ze SWZ. Klauzula waloryzacyjna starannie określa progi uprawniające strony do zmian ceny oferty oraz sytuacje, w których taka zmiana może nastąpić. Klauzula ta oznacza, że Zamawiający nie może odmówić podniesienia wynagrodzenia, ani Wykonawca jego obniżenia w zakresie jaki został wskazany w zapisach par 2a projektu umowy. Progi tam ustalone są obowiązujące dla stron. Strony nie są uprawnione do negocjowania warunków cenowych (w przypadku niniejszego postępowania cena ofert stanowi jedyne kryterium wyboru oferty najkorzystniejszej, a zatem stanowi kluczowe znaczenie, jej zmiana jest zmianą istotną jeśli wybiega poza dopuszczone na podstawie obowiązującego prawa zapisy umowne) w innym zakresie niż ten wskazany w umowie w sprawie zamówienia publicznego. W przetargach publicznych nie ma możliwości przewidzenia rozwiązania umowy, a jedynie odstępianie od niej w przypadkach określonych w ustawie pzp. Sytuacja o której pisze Wykonawca nie wpisuje się w żadną przesłankę wynikającą z ustawy pzp.

Należy zaznaczyć, że pytanie Wykonawcy nie jest zapytaniem dotyczącym wyjaśnienia treści SWZ, a nakazem zmiany warunków realizacji zamówienia do czego Wykonawca nie jest uprawniony.

Zamawiający w SWZ w cz. XVII zapisał wymóg w następujący sposób:

„1. Cena oferty (za całość zamówienia) musi zostać określona z uwzględnieniem wszystkich kosztów, które poniesie Wykonawca w związku z należytą oraz zgodną z obowiązującymi przepisami realizacją zamówienia. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia, który określa SWZ i dokumenty postępowania. Cena musi być jednoznaczna i ostateczna skalkulowana bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia i musi zawierać wszystkie marże, upusty, rabaty, koszty załadunku, transportu, rozładunku, wniesienia, koszty opakowań, ubezpieczenia itd. W cenie oferty należy

uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ. Wykonawca jako podmiot profesjonalny jest zobligowany określić i wliczyć w cenę swojej oferty ryzyko gospodarcze własnej działalności.”

Ryzyko gospodarcze dotyczy w szczególności aspektów finansowych, gdzie podmiot profesjonalny analizuje bieżącą sytuację gospodarczą, jak i tą uprzednią, mogąc na tej podstawie oszacować ryzyko własnej działalności i w kalkulować je w ceny swoich produktów czy usług na przyszłość. Jednym z czynników, które w obecnych czasach Wykonawca musi w szczególności wziąć pod uwagę jest inflacja i trend jaki wykazuje, co jest okolicznością oczywistą. W ostatnim czasie inflacja spadła znacząco do poziomu nieco ponad 2%, a zatem zagrożenie zmian cen rynkowych znacznie zmalało.

W tym miejscu trzeba zwrócić uwagę na okoliczność, o której wielu Wykonawców zdaje się zapominać, a mianowicie, że składają swoje oferty w przetargu publicznym, organizowanym przez instytucję dysponującą środkami publicznymi i nie można dowolnie oraz w każdym momencie określonym przez Wykonawcę, zgodnie z jego wymaganiami zmieniać warunków umownych. Zamawiający nie posiada prywatnej firmy, gdzie decyzje zależą tylko i wyłącznie od jej kierownictwa. Podstawy do zmian muszą być niepodważalne i jasne, a Wykonawca zgodnie z przepisami pzp musi w sposób staranny, uwzględniający wszystkie czynniki mające wpływ na cenę, łącznie z tymi prawdopodobnymi, sporządzić swoją ofertę. Świadomość świadczenia usług dla podmiotów zarządzającymi środkami publicznymi jest w tym momencie kluczowa w procesie składania ofert i wykazania się odpowiedzialnością gospodarczą.

Zamawiający ustalił klauzulę waloryzacyjną zgodnie ze wszystkimi wymogami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca. To Zamawiający kształtuje warunki zmian cen i ogłasza je w dokumentach zamówienia zachowując tym samym zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Zamawiający w swojej klauzuli waloryzacyjnej wskazał mechanizm, obowiązujący obie strony – w przypadku wzrostu cen (na rzecz Wykonawcy) i w przypadku obniżki cen (na swoją rzecz – Zamawiającego), zachowując równowagę stosunków gospodarczych – warunków identycznych dla każdej ze stron i ekwiwalentności. Klauzula waloryzacyjna nie może stanowić remedium na zaniżoną kalkulację ceny oferty, bez uwzględnienia trendów rynkowych i sytuacji gospodarczej, do czego Wykonawca jest zobligowany zapisami SWZ, ale także zwyczajną praktyką rynkową.

Zastosowanie klauzuli waloryzacyjnej nie może powodować naruszenia przepisów ustawy pzp co do chociażby możliwości rozwiązania umowy.

W tym miejscu należy zaznaczyć, że dla zastosowania klauzuli waloryzacyjnej nie jest wystarczające zaistnienie zmiany cen materiałów lub kosztów. Niezbędne jest także ustalenie wpływu takiej zmiany użytych do realizacji zamówienia materiałów lub kosztów na ustalone w umowie wynagrodzenie za jego wykonanie. Brak będzie podstaw do zmiany wynagrodzenia wyłącznie z uwagi na zmianę cen materiałów lub kosztów, nawet jeśli osiągnie ona założony w umowie pułap, jeśli strona żądająca takiej zmiany nie wykaże, że zmiana cen materiałów lub kosztów wpłynęła na koszt wykonania zamówienia. Warto w tym miejscu zaznaczyć, że nie każda zmiana cen rynkowych (sytuacji gospodarczej) będzie skutkowałą poniesieniem straty przez Wykonawcę, który np. może korzystać z zapasów magazynowych, uprzednio nabytych na wyjątkowo korzystnych warunkach lub posiadać wypracowane rabatu i upusty.

Ustalenie maksymalnego pułapu wynagrodzenia za realizowane zamówienie publiczne, a tym samym maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jest istotne zwłaszcza z perspektywy prowadzenia gospodarki finansowej przez Zamawiających. Ma na celu ustalenie ekwiwalentności świadczeń stron. Zamawiający może tę wartość ustalić zarówno jako maksymalny procent liczony od wartości pierwotnego wynagrodzenia, jak i maksymalną kwotę, o którą wynagrodzenie może zostać powiększone. Ustawodawca nie narzucił Zamawiającemu jaka to ma być wartość. Ustawodawca w ustawie pzp, w art. 439 określił wymogi, co do zawarcia klauzuli waloryzacyjnej. W wymogach tych jest min. mowa o określeniu zasad wprowadzania zmian wynagrodzenia Wykonawcy, które Zamawiający może kształtować wedle uznania, biorąc pod uwagę zastrzeżenia ujęte w tym artykule. Jest tam mowa między innymi o:

- określeniu poziomu zmiany cen materiałów lub kosztów uprawniających do żądania zmiany wynagrodzenia, a także początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia – poziom zmian pozostawiono do decyzji Zamawiającego,
- sposobie ustalenia zmiany wynagrodzenia w odniesieniu do oficjalnych wskaźników lub innej podstawy – także do decyzji Zamawiającego,
- sposobie określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia oraz określenie okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia Wykonawcy – również to Zamawiający określa,
- maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia – także określenie tej wartości ustawodawca pozostawił do decyzji Zamawiającego.

Biorąc pod uwagę powyższe należy stwierdzić, że Zamawiający przewidział w umowie klauzulę waloryzacyjną zgodnie ze wszystkimi wymogami jakie nakłada na niego ustawa pzp.

Istotnym jest, że należyte wykonanie zamówienia, niezależnie od wprowadzenia klauzuli waloryzacyjnej, będzie zatem możliwe już wtedy, gdy Wykonawca z należyłą starannością sporządzi swoją ofertę i zastosuje się do zapisów SWZ, przewidując w cenie swojej oferty jako ryzyko gospodarcze chociażby wzrost wynagrodzenia o stopę inflacji, której wysokość w dzisiejszych realiach można z łatwością przewidzieć. O ile Wykonawca nie działa (świadomie bądź nie) na własną szkodę jest w stanie przewidzieć w cenie oferty bezpieczny poziom wzrostu cen, przyjmując wartość najwyższego wskaźnika inflacji w ostatnich 12 miesiącach. Jak wspomniano powyżej, klauzula waloryzacyjna nie jest narzędziem służącym do rekompensowania sobie przez Wykonawcę niedoszacowanej wartości oferty, bez względu na motywacje Wykonawcy do takiego postępowania – np. osiągnięcie korzystniejszej ceny na tle cen konkurentów. Klauzula taka ma za zadanie wyeliminowanie ryzyka znacznych strat u Wykonawcy w świetle dynamicznie zmieniającej się sytuacji inflacyjnej i jej następstw nagłego skoku cen, a nie każdej zmiany cen, co jest podstawowym procesem ekonomicznym. Warunki sporządzania oferty, w tym jej ceny, są tożsame dla wszystkich uczestników postępowania i w sposób jasny wskazane w dokumentach tego postępowania. Wykonawca już w chwili składania oferty jest świadomy wielkości zmian i może przewidzieć swoje działania z uwzględnieniem tych wartości.

Należy pamiętać, że zawarcie umowy, której dotyczy pytanie jest konsekwencją przeprowadzonego zamówienia publicznego, gdzie dowolne zmiany umowy są niedozwolone, a każda dozwolona zmiana poddana jest określonemu reżimowi i konieczności uzasadnienia okoliczności, które na nią wpływają.

Ad. 15.3. Postępować zgodnie ze SWZ. Podnoszona przez Państwa okoliczność w przypadku ziszczenia się jej implikować będzie po stronie Zamawiającego uprawnienie a wręcz obowiązek rozwiązania lub stosowanej zmiany umowy. W przypadku utraty przez Zamawiającego np. częściowego lub pełnego finansowania (przychody z NFZ), kontynuowanie umowy stanie się bezcelowe i niezgodne z obowiązującym porządkiem prawnym określającymi zasady funkcjonowania działalności Zamawiającego. Wbrew podnoszonym przez Państwa sugestiom istnieje ścisła korelacja pomiędzy umową zawartą przez NFZ z Zamawiającym, a umowami zawartymi w ślad za tym przez Zamawiającego z Wykonawcami. Brak bowiem środków na finansowanie dostaw lub zmiana innych warunków określonych przez NFZ każdorazowo skutkować musi zmianami umownymi. Wykonawcy składający swoje oferty podmiotom gospodarującym środkami publicznymi muszą zdawać sobie tego sprawę.

Ad. 15.4. Zapytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ tylko właściwości Zamawiającego. Na tą chwilę Zamawiający jest wypłacalny i nie jest w stanie określić, co stanie się w przyszłości, podobnie jak każde inne przedsiębiorstwo i firma. Wykonawca może sprawdzić sytuację finansową Zamawiającego, bowiem ten jako spółka akcyjna publikuje sprawozdania finansowe.

Ad. 15.5. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przypomina, że zamówienie realizowane będzie w częściach, zgodnie z zapotrzebowaniem. To na Zamawiającym spoczywa duże ryzyko wyłonienia Wykonawcy nierzetelnego, który może poprzez swoje produkty czy zachowanie narazić na zagrożenie życia i zdrowia pacjentów. Zamawiający nie będzie korzystał z narzędzi wskazanych w zapytaniu. Na chwilę obecną nie planuje ani restrukturyzacji, ani upadłości.

Pytania 16

16.1. Pytanie dotyczy pakietu nr 15 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści makroporową monofilamentową niewchłaniającą siatkę polipropylenową o gramaturze 43,7 g/m², biokompatybilną, dwuwymiarową o lekkim profilu ułatwiającym ułożenie siatki. Siatka wytrzymała o zwartej konstrukcji splotu, może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia. Miękka, łatwodopasowująca się struktura splotu, grubość siatki: 0,44 mm, wielkość porów: 6,29 mm², średnica włókna 0,12 mm. Pozwala na szybkie przerastanie tkanki. Pakowana po 3 sztuki, z przeliczeniem ilości. W rozm. 10 x 15 cm

16.2. Pytanie dotyczy pakietu nr 15 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści makroporową monofilamentową niewchłaniającą siatkę polipropylenową o gramaturze 43,7 g/m², biokompatybilną, dwuwymiarową o lekkim profilu ułatwiającym ułożenie siatki. Siatka wytrzymała o zwartej konstrukcji splotu, może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia. Miękka, łatwodopasowująca się struktura splotu, grubość siatki: 0,44 mm, wielkość porów: 6,29 mm², średnica włókna 0,12 mm. Pozwala na szybkie przerastanie tkanki. Pakowana pojedynczo, z przeliczeniem ilości. W rozm. 30,5 x 30,5 cm

16.3. Pytanie dotyczy pakietu nr 15 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści makroporową monofilamentową niewchłanianą siatkę polipropylenową o gramaturze 43,7 g/m², biokompatybilną, dwuwymiarową o lekkim profilu ułatwiającym ułożenie siatki. Siatka wytrzymała o zwartej konstrukcji splotu, może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia. Miękka, łatwodopasowująca się struktura splotu, grubość siatki: 0,44 mm, wielkość porów: 6,29 mm², średnica włókna 0,12 mm. Pozwala na szybkie przerastanie tkanki. Pakowana pojedynczo, z przeliczeniem ilości. W rozm. 30,5 x 30,5 cm

16.4. Pytanie dotyczy pakietu nr 15 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści makroporową monofilamentową niewchłanianą siatkę polipropylenową o gramaturze 43,7 g/m², biokompatybilną, dwuwymiarową o lekkim profilu ułatwiającym ułożenie siatki. Siatka wytrzymała o zwartej konstrukcji splotu, może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia. Miękka, łatwodopasowująca się struktura splotu, grubość siatki: 0,44 mm, wielkość porów: 6,29 mm², średnica włókna 0,12 mm. Pozwala na szybkie przerastanie tkanki. Pakowana po 3 sztuki, z przeliczeniem ilości. W rozm. 5 x 10 cm

Odpowiedź:

16.1. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry potrzebnego wyrobu w SWZ

16.2. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry potrzebnego wyrobu w SWZ

16.3. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry potrzebnego wyrobu w SWZ

16.4. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry potrzebnego wyrobu w SWZ

Pytania 17.

17.1. Pakiet nr 21

Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłaniane, syntetyczne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego, pokrytego polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego 70% po 2 tyg, 50% po 3 tyg, 20% po 4 tyg., okres wchłaniania 60-90 dni?

17.2. Pakiet nr 21

Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłaniane, syntetyczne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego 90% i kwasu mlekowego 10%, powlekanie poliglikolidem laktydu i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego ok.75% po 2 tyg., ok.40-50% po 3 tyg., ok. 23% po 4 tyg., czas wchłaniania 56-70 dni?

17.3. Pakiet nr 21

Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane po 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

17.4. Pakiet nr 24

Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

17.5. Pakiet nr 24, poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści igły odwrotnie tnące?

17.6. Pakiet nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nici o długości 75cm?

17.7. Pakiet nr 24, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści nici o grubości „0” lub „2”?

17.8. Pakiet nr 24, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igłę 3/8 koła odwrotnie tnącą?

17.9. Pakiet nr 24, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igłę 1/2 koła okrągłą?

17.10. Pakiet nr 24, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści nici pakowane 1x75cm, zbiorczo 12 sztuk w kartoniku z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

17.11. Pakiet nr 24, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści nici o długości 75cm?

17.12. Pakiet nr 42, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

17.13. Pakiet nr 42, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami: EN 455-1:2020+A1:2022, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 13485:2016+EN ISO 13485:2016/A11:2021, EN ISO 14971:2019+EN ISO 14971:2019/A11:2021, EN 62366-1:2015+EN 62366-1:2015/A1:2020, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 20417:2021, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2013, EN ISO 10993-23:2013, EN ISO 11737-1:2018+ EN ISO 11737-1:2018/A1:2021, ASTM F1671, ASTM D6978 oraz środek ochrony indywidualnej zgodny z normami: EN ISO 21420:2020, EN ISO 374 1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523- 1:2015+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, ASTM D6319?

17.14. Pakiet nr 42, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści uchwyt na rękawice o parametrach: Drut stalowy o średnicy 4,5 mm pokryty farbą odporną na środki dezynfekcyjne. Konstrukcja uniwersalna, lekka i wytrzymała, nie ograniczająca widzialności informacji na opakowaniu. Wymiary: 240x175x80 (±10) mm. Dwa sposoby montażu – poprzez taśmy montażowe lub wkręty; możliwość montażu na wózku

zabiegowym, łóżku pacjenta czy kolumnie anestezyjologicznej za pomocą wyposażenia dodatkowego?

17.15. Pakiet nr 43, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu wewnętrznym: papier, opakowanie zewnętrzne: foliowe?

17.16. Pakiet nr 43, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm+/-0,01, na dłoni 0,14mm+/-0,01?

17.17. Pakiet nr 43, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pudrowane mączką kukurydzianą?

17.18. Pakiet nr 43, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm+/-0,01, na dłoni 0,14mm+/-0,01?

17.19. Pakiet nr 43, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice oznakowane datą produkcji zamiast datą sterylizacji?

17.20. Pakiet nr 43, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02?

17.21. Pakiet nr 43, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice oznakowane datą produkcji zamiast datą sterylizacji?

Odpowiedź:

Ad. 17.1. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry nici w SWZ

Ad. 17.2. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry nici w SWZ

Ad. 17.3. Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu

Ad. 17.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 17.5. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry produktu w SWZ

Ad. 17.6. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry produktu w SWZ

Ad. 17.7. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry produktu w SWZ

Ad. 17.8. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry produktu w SWZ

Ad. 17.9. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry produktu w SWZ

Ad. 17.10. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry produktu w SWZ

Ad. 17.11. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry produktu w SWZ

Ad. 17.12. Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Ad. 17.13. Postępować zgodnie ze SWZ – normy rękawic szczegółowo opisuje SWZ i takich norm Zamawiający wymaga.

Ad. 17.14. Zamawiający nie dopuszcza. Parametry wyraźnie zostały opisane w SWZ

Ad. 17.15. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 17.16. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry rękawic w SWZ i takich wymaga.

Ad. 17.17. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry rękawic w SWZ i takich wymaga.

Ad. 17.18. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry rękawic w SWZ i takich wymaga.

Ad. 17.19. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry rękawic w SWZ i takich wymaga.

Ad. 17.20. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry rękawic w SWZ i takich wymaga.

Ad. 17.21. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający wyraźnie określił parametry rękawic w SWZ i takich wymaga.

Pytanie 18.

18.1. Pytanie 1 dot. Pakiet 42, poz. 1

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga rękawic wytrzymałych na rozciąganie min. 14 MPa. MPa jest jednostką zakresu amerykańskiej normy ASTM D412-16, nie obowiązującej na rynku europejskim. Parametr ten znajduje odzwierciedlenie w normie EN 455-2, gdzie wyrażony jest w niutonach (N)- siła zrywu oraz procentach (%) – wydłużenie. W związku z powyższym prosimy o odstąpienie od wymogu spełniania w.w. parametru i akceptacje jednostek z zakresu normy obowiązującej na rynku europejskim tj. EN 455

18.2. Pytanie 2 dot. Pakiet 42, poz. 1

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga spełnienia szeregu norm obowiązujących na rynku europejskim, z pośród których część nie dotyczy rękawic nitrylowych (ASTM D3578, ASTM D5712), kolejne mają swoje odzwierciedlenie w obowiązującej na rynku europejskim normie EN 455 (ISO 11193-1, ASTM D5151, ASTM D6124, ASTM D6319, ASTM D7160, ASTM D7161). W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o odstąpienie od amerykańskich standardów na rzecz europejskiej normy EN 455.

18.3. Pytanie 3 dot. Pakiet 42, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu spełniania normy ISO 14001 – ponieważ nie dotyczy ona przedmiotu zamówienia. Wymieniona norma jest związana z zarządzaniem bezpieczeństwem i higieną pracy. W przypadku wytwórców wyrobów medycznych

najważniejszą normą wynikającą choćby z Rozporządzenia o wyrobach medycznych jest norma 13485.

18.4. Pytanie 4 dot. Pakiet 42, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie dyspenseru na rękawice, uniwersalny, wielokrotnego użytku przeznaczony na jedno opakowanie rękawic, wykonany z wytrzymałego tworzywa ABS z możliwością mycia i dezynfekcji, łatwa identyfikacja rozmiaru dzięki systemowi kolorystycznego kodowania opakowania. Wymiary: wysokość: 140cm (+/-2cm), szerokość: 90cm (+/-2cm), długość: 270cm (+/-2cm) - kompatybilny z większością dostępnych na rynku opakowań. Wyposażony w śruby umożliwiające samodzielny montaż na ścianie (możliwy również montaż za pomocą taśm lepnych).

18.5. Pytanie 5 dot. Pakiet 42, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie dyspenseru na rękawice, uniwersalny, wielokrotnego użytku przeznaczony na jedno opakowanie rękawic, wykonany z wytrzymałego akrylu 100% co umożliwia mycie i dezynfekcję, przezroczysta struktura dyspenseru umożliwia łatwą identyfikację rozmiaru i rodzaju rękawic, uchwyt o wymiarach 270 x 150 x 9.8 cm, kompatybilny z większością dostępnych na rynku opakowań. Montowany jest na ścianie za pomocą wkrętów, które znajdują się w zestawie (możliwy również montaż za pomocą taśm lepnych)

18.6. Pytanie 6 dot. Pakiet 43, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w opakowaniu: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa, tak jak w przypadku rękawic z pozycji 2-3 w ramach tego samego zadania.

Odpowiedź:

Ad. 18.1. Postępować zgodnie ze SWZ. W opisie przedmiotu zamówienia jest zawarty parametr w N siła zrywu/6N/ oraz w procentach /400-500%/ Zamawiający dopuszcza europejskie normy równoważne do norm amerykańskich.

Ad. 18.2. Norma EN 455 jest podana w opisie, a zatem można jest dopuszczona. Zamawiający dopuszcza europejskie normy równoważne do norm amerykańskich.

Ad. 18.3. Norma ISO14001 dotyczy także procesu produkcji rękawic bo do tego procesu należą bezpieczeństwo i higiena pracy co znaczy że wymóg Zamawiającego jest jak najbardziej zasadny. Postępować zgodnie ze SWZ

Ad. 18.4. Zamawiający nie dopuszcza – opisał wymiary oraz potrzebę przezroczystego opakowania w SWZ.

Ad. 18.5. Zamawiający nie dopuszcza – opisał wymiary oraz potrzebę przezroczystego opakowania w SWZ.

Ad. 18.6. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 19.

19.1. Pakiet 51 poz. 18: Czy Zamawiający dopuści Pieluchomajtki 5-9kg w opakowaniu A'50 zamiast A'32 z odpowiednim przeliczeniem ilości? Zmiana spowodowana jest zmianą logistyki

produktu.

19.2. Pakiet 51 poz. 19: Czy Zamawiający dopuści Pieluchomajtki 9-15kg w opakowaniu A'40 zamiast A'27 z odpowiednim przeliczeniem ilości? Zmiana spowodowana jest zmianą logistyki produktu.

19.3. Pakiet 51 poz. 20: Czy Zamawiający dopuści Pieluchomajtki 15+kg w opakowaniu A'34 zamiast A'21 z odpowiednim przeliczeniem ilości? Zmiana spowodowana jest zmianą logistyki produktu.

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 19.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 19.3. Zamawiający dopuszcza

Pytania 20.

- 20.1. Czy w pakiecie 2 w poz.22 można wycenić Erytromycyna 300mg /20ml fiołki?
- 20.2. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?
- 20.3. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 17. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
- 20.4. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30 opakowań?
- 20.5. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?
- 20.6. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?
- 20.7. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1, 2. Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?
- 20.8. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?
- 20.9. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 20.10. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 141. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiołkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołek?
- 20.11. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 406. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.
- 20.12. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 331. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

- 20.13. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 267. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml po przeliczeniu 675 op.
- 20.14. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe³⁺/ml; 5ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 fiol ?
- 20.15. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 472. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?
- 20.16. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 33. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
- 20.17. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 384. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.
- 20.18. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 407, 408. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?
- 20.19. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 442. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 11 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?
- 20.20. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.
- 20.21. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?
- 20.22. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?
- 20.23. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?
- 20.24. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści lek w postaci amp.?
- 20.25. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści lek w dawce 1mg/ml; 4ml, konc.d/sp.r.d/inf., 5amp?
- 20.26. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów dopuszczonych na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?
- 20.27. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?
- 20.28. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

- 20.29. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
- 20.30. Proszę o doprecyzowanie: czy jeśli przeliczenie ilości opakowań będzie skutkowało liczbą mniejszą od jedności, czy w takim przypadku należy pozostawić wyliczoną ilość z dokładnością do 2 miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodnie z regułą matematyczną) czy wycenić minimalną ilość – 1 pełne opakowanie?
- 20.31. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu o innej pojemności i gramaturze (dotyczy np.: maści, kremów, płynów, syropów, kropli) niż podana przez Zamawiającego, a liczbę opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby sumaryczna pojemność/gramatura była zgodna z SIWZ lub ewentualnie z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku?
- 20.32. Czy w pakiecie 44 w poz.333 i 334 można wycenić OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą?
- 20.33. Czy w pakiecie 44 w poz.482 można wycenić Empesin, 40 IU/2 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 5 amp?
- 20.34. Czy w pakiecie 44 poz.37 można wycenić Easylance, nakłuwacz jednoraz. użyt, ster, 21G 2,4mm, 200szt, ponieważ takie są dostępne na rynku?
- 20.35. Pytanie do pakietu 44 poz 67 (ranisilver):
- 20.36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Argotiab? Preparat do stosowania na rany w postaci proszku o działaniu przeciwbakteryjnym, p.grzybiczym, p.wirusowym, z zawartością kompleksu na bazie dwutlenku tytanu z jonami srebra oraz z kwasem hialuronowym i kaolinem medycznym. Wyrób medyczny kl. II A. w aerozolu po 125 ml x 1 poj.
- 20.37. Czy w pakiecie 44 w poz.31 można wycenić PreNan HMF, prosz, wzmacniacz mleka kobiecego, 72sasz, ponieważ producent zmienił opakowanie? Czy ilość opakowań pozostawić 1 op.?
- 20.38. Czy w pakiecie 44 w poz.50 można wycenić Calcium Teva(Pliva), 9mgCa²⁺/ml; 10ml, roz.d/wst, 10amp
- 20.39. Czy w pakiecie 44 w poz.77 można wycenić lek w postaci fioł, ponieważ taki jest dostępny na rynku?
- 20.40. Czy w pakiecie 44 w poz.119 można wycenić Tardyferon-Fol, tabl.powl.o zmodyf.uwaln., 30 szt?
- 20.41. Czy w pakiecie 44 w poz.154 można wycenić Kalium Effervescens bezcukrowy, 3g, gran.mus, 20sasz, ponieważ taki jest dostępny na rynku, przy tej samej ilości opakowań?
- 20.42. Czy w pakiecie 44 w poz.245 można wycenić Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek, ponieważ lek podany w SWZ nie jest dostępny na rynku?
- 20.43. Czy w pakiecie 44 w poz.473 można wycenić lek w postaci fioł, ponieważ taki jest dostępny na rynku?
- 20.44. Czy w pakiecie 28 w poz.4, 5 można wycenić lek w postaci fioł., ponieważ takie są dostępne na rynku?
- 20.45. Proszę o doprecyzowanie dawki w pakiecie 44 w poz.16 czy powinno być: 50mgFe³⁺/ml; 10ml, roz.d/wstrz, inf, 1 fioł?

- 20.46. Proszę o podanie w pakiecie 44 w poz.24 ilości sztuk w opakowaniu.
- 20.47. Czy w pakiecie 44 w poz.33 powinna być dawka: 200j.m;1ml, ponieważ taka jest dostępna na rynku?
- 20.48. Czy w pakiecie 44 w poz.153, 174 można wycenić lek w postaci kaps.o przedł.uwalnianiu, ponieważ takie są w sprzedaży na rynku?
- 20.49. Czy w pakiecie 44 w poz.296 można wycenić HepaDr., tabl.powl., 40 szt., ponieważ taki jest dostępny na rynku?
- 20.50. Czy w pakiecie 44 w poz.296 można wycenić Hepatil, tabl., 40 szt.który jest suplementem diety, ponieważ taki jest dostępny na rynku?
- 20.51. Czy w pakiecie 44 w poz.320 można wycenić preparat o poj.400ml, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?
- 20.52. Czy w pakiecie 44 w poz.374 można wycenić ProbioDr., kaps., 60 szt?
- 20.53. Czy w pakiecie 44 w poz.423 można wycenić lek w postaci 5f.+rozp.2ml, ponieważ taki jest dostępny?
- 20.54. Proszę o podanie ilości sztuk w pakiecie 44 w poz.442 czy powinno być: x 2 saszetki czy x 50 szt.?
- 20.55. Czy w pakiecie 44 w poz.489 powinno być 10 czopków zamiast 610 czopków, a ilość opakowań bez zmian?
- 20.56. Czy w pakiecie 44 w poz.163 można wycenić preparat w innej pojemności, odpowiednio przeliczając ilość opakowań?
- 20.57. Czy w pakiecie 44 w poz.273 można wycenić lek w postaci amp.?
- 20.58. Czy w pakiecie 44 w poz.276 można wycenić Sorbifer Durules, tabl.o przedł.uwaln,50 szt, przy tej samej ilości opakowań?
- 20.59. Czy w pakiecie 44 w poz.368 można wycenić Terlipressin acetate Altan,0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp?
- 20.60. Czy w pakiecie 44 w poz.370 można wycenić Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

Odpowiedź:

Ad. 20.1. Tak, taki jest opis

Ad. 20.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.4. Zamawiający nie dopuszcza – określono niezbędne parametry w SWZ

Ad. 20.5. Postępować zgodnie ze SWZ – określono wymagania w SWZ

Ad. 20.6. Postępować zgodnie ze SWZ – określono wymagania w SWZ

Ad. 20.7. Postępować zgodnie ze SWZ – określono wymagania w SWZ

Ad. 20.8. Postępować zgodnie ze SWZ – określono wymagania w SWZ

Ad. 20.9. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, co zapisał w SWZ

Ad. 20.10. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.11. Zamawiający nie wyraża zgodny – potrzebuje preparatu zawierającego 5 amp w opakowaniu

Ad. 20.12. Proszę postępować zgodnie ze SWZ – wycena ostatnią ceną i zaznaczenie pod tabelą informacji o dostępności

Ad. 20.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.14. Zamawiający nie dopuszcza – wymaga preparatu opisanego w SWZ

- Ad. 20.15. Zamawiający wymaga**
- Ad. 20.16. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.17. Patrz odpowiedź na pytanie 20.9 i 20.12.**
- Ad. 20.18. Nie, Zamawiający opisał wymagania w SWZ**
- Ad. 20.19. Nie, opis potrzebnego preparatu jest w SWZ**
- Ad. 20.20. Patrz odpowiedź na pytanie 20.9 i 20.12.**
- Ad. 20.21. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił potrzeby w SWZ**
- Ad. 20.22. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił potrzeby w SWZ**
- Ad. 20.23. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił potrzeby w SWZ**
- Ad. 20.24. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił potrzeby w SWZ**
- Ad. 20.25. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił potrzeby w SWZ**
- Ad. 20.26. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.27. Postępować zgodnie ze SWZ – Zamawiający określił sposób postępowania w SWZ**
- Ad. 20.28. Postępować zgodnie ze SWZ – Zamawiający określił sposób postępowania w SWZ**
- Ad. 20.29. Postępować zgodnie ze SWZ – Zamawiający określił sposób postępowania w SWZ**
- Ad. 20.30. Zawsze do pełnego opakowania**
- Ad. 20.31. Zamawiający dopuszcza – zawsze do pełnego opakowania**
- Ad. 20.32. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.33. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.34. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.35. Brak pytania**
- Ad. 20.36. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.37. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.38. Zamawiający dopuszcza o ile jest dostępny w obrocie**
- Ad. 20.39. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.40. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.41. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.42. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.43. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.44. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.45. 50mgFE3+10 ml rozt. Do wstrz., inf, 1 fiol**
- Ad. 20.46. x 50 pasków**
- Ad. 20.47. Tak w 1 ml**
- Ad. 20.48. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.49. Nie, ponieważ w poz. 50 jest hepatil**
- Ad. 20.50. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.51. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.52. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.53. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 20.54. x 50 saszetek**
- Ad. 20.55. x 10 czopków – omyłka pisarska Zamawiającego**
- Ad. 20.56. Zamawiający dopuszcza**

Ad. 20.57. Zamawiający dopuszcza o ile są do nebulizacji

Ad. 20.58. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.59. Zamawiający dopuszcza

Ad. 20.60. Zamawiający dopuszcza

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński