



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



ZP.261.22.2023

Lębork, 20.09.2023 r.

ID postępowania:

ocds-148610-4c8bca77-4ae5-11ee-a60c-9ec5599dddc1

Wyjaśnienie treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: zakup i dostawy produktów leczniczych, gazów medycznych, płynów infuzyjnych oraz materiałów do prowadzenia terapii nerkozastępczej wraz z dzierżawą aparatu nerkozastępczego.

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

1. Dotyczy części nr 34

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 34 poz. 1 i 2 żele pakowane po 25 ampstryk z odpowiednim przeliczeniem ilości (do pełnych opakowań w górę) tj:

Poz. 1 - 178 op

Poz. 2 - 3op?

Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 34 poz. 1 i 2 żeli pakowanych po 25 amp-strzykawkę z odpowiednim przeliczeniem ilości (dla poz. 1 - 178 op., a dla poz. 2 - 3 op).

2. Dotyczy części nr 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 37 w poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 37 w poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk.

3. Dotyczy części nr 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 37 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x1 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 37 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozmiarze 70mm x 50mm x1 mm.

4. Dotyczy części nr 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 37 w poz. 2 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x10 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 37 w poz. 2 gąbki żelatynowej w rozmiarze 70mm x 50mm x10 mm.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie za wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką [* nie zamieniać].

6. 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)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.). Proszę o przeliczenie do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

7. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zamawiający prosi o przeliczenie do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

8. 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?

Odp. Zamawiający prosi, aby w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu podać ostatnią cenę i informację o tym pod pakietem.

9. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, pod warunkiem, że zakup tych produktów nie będzie wymagał uzyskania przez Zamawiającego zgody na zapotrzebowaniu na sprowadzenie z zagranicy produktu leczniczego niezbędnego dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta dopuszczonego do obrotu bez konieczności uzyskania pozwolenia (tzw. import docelowy).

10. Dotyczy części nr 34

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: poz. 1 - 6ml (6g) oraz poz. 2 - 11ml (11g), opakowanie zawiera 25szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego opisanego w pytaniu w opakowaniu zawierającym 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem, czyli dla poz.1.- 178 op., a dla poz. 2. – 3 opakowania.

11. Dotyczy części nr 29

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazana w opisie przedmiotu zamówienia z możliwością dokonania przeliczeń do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

12. Dotyczy części nr 48

Czy w części 48 pozycja 3 Zamawiający wymaga, aby lek zawierający substancję czynną Karbetocyna posiadał 2 wskazania w zapobieganiu krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy zarówno w przypadku porodu naturalnego, jak i drogą cesarskiego cięcia?

Odp. Zgodnie z zapisem w arkuszu asortymentowo - cenowym Zamawiający wymaga, aby lek zawierający substancję czynną Karbetocyna posiadał dwa wskazania w zapobieganiu krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy zarówno w przypadku porodu naturalnego, jak i drogą cesarskiego cięcia.

13. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.7? Jest on sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Umowa dostawy jest umową odpłatną.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 3 ust. 7 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

14. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli zapis o możliwości zwrotu towaru? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i dobrowolnie przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw

(leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 4 ust. 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

15. Czy Zamawiający w par. 6.1 dopisze, że w takim wypadku musi zostać zakupiony minimalny wolumen dostaw, określony w par. 1.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zająć może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 6 ust.1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

16. Czy Zamawiający w par. 6.2.1 dopisze, że w takim wypadku musi zostać zakupiony minimalny wolumen dostaw, określony w par. 1.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zająć może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 6 ust. 2 pkt. 1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

17. Czy Zamawiający wykreśli w par. 10 zapisy o obowiązkowej mediacji? W praktyce jedyne „spory” między stronami dotyczą braku zapłaty za zakupione produkty, zatem trudno mówić o istotnych, wymagających mediacji kwestiach. Taka procedura wydłuża jedynie proces dochodzenia należności za sprzedany towar, utrudniając Wykonawcy realizację jego słusznych praw.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 10 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

18. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 8 i 10

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne w pakiecie nr 36 dla pozycji 8 i 10: mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowane po 24 szt., z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – GOS z laktozy. Na 100 ml zawiera: białko 1,3 g, tłuszcz 3,6 g (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7 g, (w tym laktoza 7 g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3 g).

Odp. W części 36 tylko w pozycji 10 Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaferowania jako równoważne mleka początkowego dla niemowląt od urodzenia – gotowego do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowanego po 24 szt.

19. Dotyczy pakietu nr 11 poz.16

Pakiet 11, Pozycja 16, FENTANYL INJ. 0,0001 G / 2 ML X 50 AMP:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

20. Dotyczy pakietu nr 11 poz.17

Pakiet 11, Pozycja 17, FENTANYL INJ. 0,0005 G / 10 ML X 50 AMP:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

21. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 19

Pakiet 11, Pozycja 19, LORAZEPAM DRAŻ./ TABL. 0,001 G X 25 SZT:

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby zaferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki.

22. Dotyczy pakietu nr 11 poz.20

Pakiet 11, Pozycja 20, LORAZEPAM DRAŻ./ TABL. 0,0025 G X 25 SZT:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby zaoferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki.

23. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 22

Pakiet 11, Pozycja 22, MIDAZOLAM INJ. 0,05 G / 10 ML X 5 AMP:

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

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na jego stabilność i jakość.

24. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 24

Odp. Pakiet 11, Pozycja 24, MIDAZOLAM INJ. 0,005 G / 5 ML X 10 AMP:

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

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na jego stabilność i jakość.

25. Dotyczy części nr 10 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Liprolog KwikPen, 200j./ml;3ml,rozt.d/wst.,5 wstrzyk.połautom.?

Odp. Zamawiający dopuszcza do wyceny Liprolog KwikPen, 200j./ml;3ml,rozt.d/wst., 5 wstrzykiwaczy półautomatycznych.

26. Dotyczy części nr 11 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 1 ampulka w ilości 2000 op?

Odp. W części 11 pozycja 22 Zamawiający dopuszcza wycenę opakowania x 1 ampulka w ilości 2000 op.

27. Dotyczy części nr 11 poz. 25 i 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl. powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odp. W części 11 pozycja 25 i 26 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabl. powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu.

28. Dotyczy części nr 11 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?

Odp. Oczywiście, że w części 11 pozycja 36 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletki powlekanej.

29. Dotyczy części nr 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp w ilości 700 op.?

Odp. W części 32 Zamawiający dopuszcza do wyceny Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp w ilości 700 op. pod warunkiem, że zakup tego produktu nie będzie wymagał uzyskania przez Zamawiającego zgody na zapotrzebowaniu na sprowadzenie z zagranicy produktu leczniczego niezbędnego dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta dopuszczonego do obrotu bez konieczności uzyskania pozwolenia (tzw. import docelowy).

30. Dotyczy części nr 35 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ) ?

Odp. W części 35 pozycja 18 Zamawiający dopuszcza do wyceny Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk (Zg.MZ), pod warunkiem, że zakup tego produktu nie będzie wymagał uzyskania przez Zamawiającego zgody na zapotrzebowaniu na sprowadzenie z zagranicy produktu leczniczego niezbędnego dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta dopuszczonego do obrotu bez konieczności uzyskania pozwolenia (tzw. import docelowy).

31. Dotyczy części nr 39 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Solutio Iodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola), płyn n/sk., 20g ?

Odp. W części 39 pozycja 33 Zamawiający wymaga wodnego roztworu Płynu Lugola. W przypadku braku na rynku Zamawiający dopuści do wyceny Solutio Iodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola), płyn n/sk., 20g.

32. Dotyczy części nr 39 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

Odp. W części 39 pozycja 38 Zamawiający dopuszcza do wyceny Maść pięciornikową złożoną, (Ziaja), 20 g.

33. Dotyczy części nr 44 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny PreNan FM 85, prosz., wzmacniacz mleka kobiecego, 70 sasz. w ilości 2 op?

Odp. Tak, w części 44 pozycja 3 Zamawiający dopuszcza do wyceny PreNan FM 85, prosz., wzmacniacz mleka kobiecego, 70 saszetek w ilości 2 op.

34. Dotyczy części nr 44 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Mleko Nan Optipro Plus 2 HM-0, płyn, 200 ml w ilości 252 op?

Odp. W części 44 pozycja 4 Zamawiający dopuszcza do wyceny Mleko Nan Optipro Plus 2 HM-0, płyn, 200 ml w ilości 252 op.

35. Dotyczy części nr 55

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Forxiga, 10 mg, tabl. powl., 28 szt w ilości 48 op?

Odp. Tak, w części 55 Zamawiający dopuszcza do wyceny Forxiga, 10 mg, tabl. powl., 28 szt w ilości 48 op.

36. Dotyczy części nr 62

Czy Zamawiający ma na myśli 4,8 cm x 4,8 cm x 2 szt. ?

Odp. Tak, w części 62 Zamawiający ma na myśli 4,8 cm x 4,8 cm x 2 szt. Zamawiający przeprasza za omyłkę pisarską.

37. Dotyczy części nr 11 poz. 21

Czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu?

Odp. Nie, tym samym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

38. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odp. W części 14 poz. 7 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej.

39. Dotyczy pakietu nr 24 poz.2

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp. W części 24 poz. 2. Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, natomiast Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza opakowanie x 48 saszetek.

40. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 2

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ w ilości 21 op?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu Makrogol - Fortrans o składzie chemicznym zgodnym z SWZ, natomiast nie wymaga, ale dopuszcza opakowanie x 48 saszetek w ilości 21 op.

41. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 18

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zgodnie z zapisem w arkuszu asortymentowo-cenowym Zamawiający prosi o surowiec farmaceutyczny.

42. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 18

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zgodnie z zapisem w arkuszu asortymentowo-cenowym Zamawiający prosi o surowiec farmaceutyczny.

43. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny ?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp.

44. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 11

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odpornych na działanie soku żołądkowego.

45. Dotyczy pakietu nr 33 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 30 tabl.o przedł.uwaln., w ilości 60 opakowań?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdyż chodzi o wodny roztwór glukozy w minimach dla noworodków.

46. Dotyczy pakietu nr 26 poz. 3

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji JOVERSOL 350 50 ML (INJ. - wkłady jednorazowe (naboje)) Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tej pozycji z pakietu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tylko pojemności 50ml, pozostawiając pojemności 100ml i 125ml. W pakiecie 26 poz. 3 Zamawiający prosi o wycenę w litrach a kupować będzie zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem odpowiednie pojemności, tj. 100ml lub 150ml naboje.

47. Dotyczy pakietu nr 32

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie calcio gluconate, roztworu do wstrzykiwań, w ampulkach plastikowych sprowadzanego do Polski w ramach importu na wnioski MZ, pakowanego w opakowania o innej ilości sztuk niż wskazana w SWZ z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.

Odp. Jeśli zakup oferowanego przez Wykonawcę calcio gluconate wymagał będzie uzyskania przez Zamawiającego zgody na zapotrzebowaniu na sprowadzenie z zagranicy produktu leczniczego niezbędnego dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta dopuszczonego do obrotu bez konieczności uzyskania pozwolenia (tzw. import docelowy), to Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie takiej oferty. Zgodnie z opisem w arkuszu asortymentowo-cenowym Zamawiający wymaga produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu w Polsce.

48. Dotyczy części nr 60

Czy Zamawiający w Części 60 pkt. 4 zgodzi się na zaoferowanie cewnika dializacyjnego, dwuświatłowego o średnicy 11,5 Fr i długościach 15, 20, 25 cm ?

Odp. W części 60 pkt. 4 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie cewnika dializacyjnego, dwuświatłowego o średnicy 11,5 Fr i długościach 15, 20, 25 cm.

49. Dotyczy projektu umowy – dot. §5 ust. 4 pkt. d) wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie aparatu zastępczego w przypadku naprawy przedłużającej się (powyżej 5 dni roboczych)?

Odp. Zamawiający dopuszcza dostarczenie aparatu zastępczego w przypadku naprawy przedłużającej się (powyżej 5 dni roboczych).

50. Prosimy o wyłączenie pozycji 1-21 z pakietu nr. 40 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny układ tego zadania i opis przedmiotu zamówienia ogranicza możliwość złożenia oferty przez innych wykonawców jakim jest np. bezpośredni producent określonego asortymentu . Sposób konstrukcji pakietu, który uległ zmianie rok temu ograniczył możliwość zaoferowania produktów po najkorzystniejszej cenie.

Przed zdarzeniem z ostatniego roku produkty do żywienia pozajelitowego wymienione w zadaniu nr. 40 odnośnie poz. 22-29 ujęte były w oddzielnym pakiecie , co było istotne względem pozyskania oferty z najkorzystniejszą ceną .

Będąc producentem nie posiadając pozostałej części asortymentu, jesteśmy ograniczeni możliwością przystąpienia do w/w postępowania . Tym samym Zamawiający ogranicza faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie

ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji 1-21 z części nr 40, tym samym podtrzymuje zapisy SWZ.

51. Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 7

Do §4 ust. 7 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp. Sytuacja opisana przez Wykonawcę została uregulowana w § 8 ust. 2 pkt 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

52. Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 1 ppkt 1

Do §7 ust. 1 ppkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za zwłokę w dostawie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 365% w skali roku (1% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy §7 ust. 1 pkt 1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

53. Dotyczy SWZ

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia „ 1) Koncesji lub aktualnego zezwolenia GIF uprawniającego do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem (prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, konsygnacyjnego produktów leczniczych) lub dokumentu potwierdzającego uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu lekami (w tym uprawnienia przyznane na podstawie art. 72 pkt. 1 i 2 ustawy Prawo farmaceutyczne) w przypadku zaoferowania wyroby medycznego , na obrót którego taka koncsja nie jest wymagana?

Odp. Tak, zgodnie z SWZ, rozdział VII, pkt.1 ust.2.

54. Dotyczy pakietu nr 34, 37

Czy Zamawiający w zakresie pakietu 34, 37 dopuści termin dostawy na 2 dni nie jest to asortyment ratujący życie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie asortymentu z części 34 i 37 w ciągu 2 dni.

55. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości – poz. 1 178 opakowań, poz. 2- 3 opakowania

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 34 poz. 1 i 2 żeli pakowanych po 25 amp-strzykawkach z odpowiednim przeliczeniem ilości (dla poz. 1 - 178 op., a dla poz. 2 - 3 op).

56. Dotyczy części nr 44 poz.1

Czy Zamawiający dopuści mleko hypoalergiczne w płynie dla wcześniaków i noworodków z niską urodzeniową masą ciała, zawierające kwas DHA w ilości 20,0mg/100ml oraz białko w ilości 2,7g/100ml 24x70 ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

57. Dotyczy części nr 44 poz.2

Czy Zamawiający dopuści hypoalergiczne mleko początkowe dla niemowląt z grupy ryzyka wystąpienia alergii na białko mleka krowiego. Preparat z białkiem serwatki o nieznacznym stopniu hydrolizy (1,5g/100ml)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

58. Dotyczy części nr 44 poz.3

Czy Zamawiający dopuści wzmacniacz mleka kobiecego dla wcześniaków oraz niemowląt o małej masie urodzeniowej, zawierający hydrolizat białek serwatki i kazeiny, MCT i niezbędne kwasy tłuszczowe oraz żelazo opakowanie 50x1g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

59. Dotyczy części nr 44 poz.4

Czy Zamawiający dopuści mleko następne w butelce o poj. 200ml z zawartością białka 1,4g/100ml gotowego do spożycia, wzbogacone w oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1, kwas DHA w ilości 17mg/100ml, nie zawiera oleju palmowego?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

60. Dotyczy projektu umowy – załącznik nr 9

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odp. Zamawiający dopuszcza zgodnie z rozdz. XVII pkt. 6 SWZ: „Umowa wraz z załącznikami podpisana przez Kierownika Zamawiającego zostanie przesłana Wykonawcy w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach listem poleconym. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest odesłać Zamawiającemu jeden egzemplarz umowy z załącznikami w terminie 7 dni od otrzymania umowy. Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.”

61. Dotyczy pakietu nr 43

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, wykonawca w trakcie trwania umowy będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) – co najmniej jedno szkolenie w trakcie trwania umowy przez wykwalifikowaną osobę z odpowiednią wiedzą, kompetencjami i umiejętnościami w tym zakresie, potwierdzonymi stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta lub producentów systemów dostarczania gazu do znieczuleń (zawór dozujący + niezbędny sprzęt jednorazowy), który należy dołączyć do oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Dla Zamawiającego oczywiste jest, że przyszły Wykonawca w stosownych przypadkach będzie koordynował działania oraz poszerzał umiejętności i wiedzę personelu co do użytkowania przedmiotu zamówienia (zarówno zaworu dozującego jak i sprzętu jednorazowego niezbędnego do podawania mieszaniny) i oczywiste dla Zamawiającego jest, że będzie to osoba z odpowiednim zasobem wiedzy i kompetencji w przedmiotowej kwestii.

62. Dotyczy pakietu nr 43

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny w przypadku zaoferowania zaworu dozującego oraz jednorazowych elementów niezbędnych do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) pochodzących od różnych producentów, Zamawiający będzie oczekiwał przedłożenia oświadczenia lub innego równoważnego dokumentu producenta zaworu dozującego potwierdzającego jego pełną kompatybilność,

konkretnego (typ, model, nr katalogowy) oferowanego sprzętu jednorazowego z tymże zaworem dozującym?

Odp. Zamawiający nie stawia wymogu w wyżej wymienionym zakresie.

63. Dotyczy pakietu nr 43

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania mieszaniny wymaga obligatoryjnie/ zawsze zastosowania dodatkowego środka zabezpieczającego przed kontaminacją w postaci jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe).

Odp. Tak, Zamawiający wymaga. Tego typu rozwiązanie wydaje się być bezpieczne zarówno dla pacjenta, a przede wszystkim użytkownika/ operatora, a co za tym idzie korzystne dla Zamawiającego, poprzez fakt, iż w przypadku sytuacji losowej prowadzącej do użycia zaworu dozującego bez dodatkowego filtra (czego nie można wykluczyć, w przypadku nałożenia samego ustnika na zawór dozujący) nie będzie konieczna przymusowa, czasochłonna oraz zwiększająca koszty eksploatacji sterylizacja zaworu dozującego.

64. Dotyczy części nr 43

Czy mieszanina gazów N₂O 50% + O₂ 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym wyposażonym w przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

65. Dotyczy pakietu nr 43

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet ? i

pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszanki?

Odp. Zamawiający wymaga jak wyżej. Tego typu rozwiązanie daje pewność pełnej kompatybilności stosowanego zaworu dozującego ze sprzętem jednorazowym niezbędnym do prawidłowego podawania mieszanki gazów.

Dotyczy pakietu nr 43

Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszanki gazów 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszanki mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm?, co ma na celu możliwie jak największe zmniejszenie oporu przepływu zarówno przy wdechu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

66. Dotyczy pakietu nr 43

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszanki gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny , tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

Odp. Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający nie może dopuścić do sytuacji w której użytkownik bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie.

67. Dotyczy pakietu nr 43

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, budowa zaworu wydechowego, ma prowadzić do kierowania wydychanej mieszaniny przez specjalny zawór, dzięki czemu pacjent nie musi wykonywać wydechu przez filtr pacjenta o wysokim oporze, a w konsekwencji umożliwiać podanie mieszaniny gazów 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu bez konieczności zastosowania w/w dodatkowego filtra antywirusowego/antybakteryjnego (zwiększenie całkowitego oporu dla przepływu gazów i pracę oddychania), przy jednoczesnym braku konieczności (zgodnie z wytycznymi producenta) dezynfekcji i sterylizacji po każdorazowym użyciu.

Odp. Zamawiający dopuszcza tego typu rozwiązania.

68. Dotyczy pakietu nr 43

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji zawór dozujący, ma umożliwiać dezynfekcję i ponowne użycie w przypadku kontaminacji jego zewnętrznych części, natomiast w przypadku skażenia wewnętrznych części zaworu patogenami ma być zgodnie z wytycznymi producenta wymieniony przez wykonawcę na nowy (na jego koszt) w ramach obowiązującej umowy bez możliwości czyszczenia i sterylizacji przez personel Zamawiającego, zwiększającego koszty poniesione przez Zamawiającego w trakcie użytkowania zaworu dozującego?

Odp. Zamawiający dopuszcza tego typu rozwiązania.

69. Dotyczy części nr 17 poz. 37

Czy z uwagi na brak występowania aktualnie na rynku produktu o parametrach opisanych w Części 17 poz. 37 o statusie rejestracyjnym środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu o takich samych parametrach, będącego suplementem diety?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tej pozycji produktu będącego suplementem diety pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SWZ.

70. Dotyczy części nr 53

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl

już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Części 53 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Skoro na rynku dostępne są systemy do pomiaru glikemii w zakresie 10-600 mg/dL, to w ocenie szpitala zasadne jest posiadanie systemu, który ma szerszy zakres pomiarowy, gwarantujący precyzję badania.

71. Dotyczy części nr 53

Prosimy o dopuszczenie w Części 53 pasków testowych absorbujących krew punktowo na szczycie kapilary zasysającej paska testowego, w wyraźnie odróżniającym się miejscu na powierzchni paska. Takie rozwiązanie pozwala na uniknięcie zabrudzenia glukometru krwią.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ uważając, że szersza kapilara zasysająca zapobiega zabrudzeniom glukometru i jest bezpieczniejsza dla personelu wykonującego pomiar.

72. Dotyczy części nr 53

Prosimy o dopuszczenie w Części 53 pasków testowych do glukometru o standardowym czasie pomiaru wynoszącym 5s. Czynność pobrania krwi, prawidłowego wykonania pomiaru za pomocą glukometru oraz usunięcia zużytego paska zajmuje co najmniej ok. pół minuty, nie ma zatem znaczenia, czy czas samego pomiaru wynosi 4s czy 5s.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

73. Dotyczy części nr 53

Prosimy o dopuszczenie w Części 53 pasków testowych o stabilności wynoszącej 6 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki. Zamawiający w ramach mowy przetargowej zamierza zużywać paski testowe w średnim tempie 42 opakowań na miesiąc, wątpliwe jest zatem, aby paski z któregośkolwiek otwartego uprzednio opakowania pozostawały niewykorzystane w okresie dłuższym niż 6 miesięcy (wątpliwe jest nawet, aby zalegały dłużej niż 1-2 miesiące). Z uwagi na powyższe wnosimy jak na wstępie.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

74. Dotyczy części nr 53

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych konfekcjonowanych w opakowaniach x 50 szt. po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań. Jest to standardowa wielkość opakowania pasków, paski konfekcjonowane x 100 szt. oferuje tylko jeden producent.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

75. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 25 i 26

Czy Zamawiający miał na myśli lek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odp. W części 11 pozycja 25 i 26 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabl. powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu.

76. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 36 i 37

Czy Zamawiający dopuści suplement?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 17 poz. 36 i poz.37 produktu będącego suplementem diety, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SWZ.

77. Dotyczy pakietu nr 32

Czy Zamawiający dopuści Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.?

Odp. W części 32 Zamawiający dopuszcza Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.

78. Dotyczy § 1 ust. 2 Załącznika nr 9 do SWZ

„... 2. Zamawiający zastrzega możliwość ilościowej zmiany poszczególnych asortymentów w ramach wartości zamówienia określonego umową. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania niepełnej ilości asortymentu określonego w Arkuszu asortymentowo-cenowym. Zamawiający wykorzysta 80% ilości asortymentu. Pozostałe 20% Zamawiający wykorzysta w razie zaistnienia takiej potrzeby. Z tytułu

nie wykorzystania pełnej ilości asortymentu nie przysługują Wykonawcy wobec Zamawiającego roszczenia odszkodowawcze.”

1. Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna rezygnacja z 20% asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno?
2. Wnosimy o dostosowanie Umowy, do sytuacji prowadzenia postępowania w częściach a w szczególności w zakresie przyszłej Umowy.
3. Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, 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. Oczywistym 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.
4. W obecnym stanie faktycznym zdanie pierwsze w przypadku zawarcia Umowy dla kilku zadań, grup, części z jednym wykonawcą powstaje sytuacja, że Zamawiający może absolutnie dowolnie konfigurować zakres przedmiotowy poszczególnych pozycji asortymentowych w zakresie ilości, co absolutnie zmienia przedmiot zamówienia.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

79. Dotyczy § 4 ust. 7 i § 7 ust. 1 pkt. 1 i 2 Załącznika nr 9 do SWZ

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „Nabyciu zastępczym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu? Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „Nabycia zastępczego”?
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 Nabycia zastępczego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż Nabycie zastępcze (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

3. Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem Nabycia zastępczego wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką.
4. Mając na względzie § 7 ust. 1 pkt. 1 oraz pkt. 2 powołanego Załącznika, wnosimy o zrewidowanie tych zapisów w kontekście, możliwości ukarania Wykonawcy raz z tytułu niedookreślonej sytuacji odmowy dostarczenia towaru oraz obciążenia różnicą w wykonaniu zastępczym u innego podmiotu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

80. Dotyczy § 7 ust. 5 i 6 Załącznika nr 9 do SWZ.

Mając na względzie powołane zapisy, wnosimy o wskazanie procedury odwoławczej w przypadku naliczenia kary umownej. Fakt, że naliczenie kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z uzasadnieniem, to dla zachowania równości podmiotów wnosimy o przewidzenie procedury odwoławczej w celu uniknięcia arbitralnej decyzji Zamawiającego, która nie zawsze musi być uzasadniona i prawidłowa.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

81. Dotyczy pakietu nr 57 poz. 9 i 10

Czy w Pakiecie 57 w pozycjach 9 i 10 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie płynów pakowanych po 20 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie płynów pakowanych po 20 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

82. Czy Zamawiający wyraża zgodę na oferowanie innych niż wskazane wielkości opakowań zbiorczych? Na przykład 20 szt. w op. zamiast 10 szt.?

Prosimy również o wskazanie prawidłowego sposobu przeliczania ilości opakowań, w przypadku zaoferowania opakowań zawierających inną ilość niż została wskazana w arkuszu asortymentowo-cenowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza oferowanie innych niż wskazane wielkości opakowań zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający prosi o zaokrąglenie ilości do pełnych opakowań w górę.

83. Dotyczy części nr 57

Czy Zamawiający w części 57 (oprócz poz. 11,12) opisując kryterium:

„oferowane opakowanie daje możliwość identyfikacji produktu na podstawie nazwy własnej i dedykowanego koloru etykiety dla różnych produktów ”

ma na myśli zaoferowanie opakowań płynów infuzyjnych z etykietami na opakowaniu bezpośrednim, w których każdy rodzaj płynu jest zdefiniowany innym kolorem na etykiecie, np.: 0,9% NaCl – kolor żółty, glukoza 5% – kolor zielony, glukoza – 10% kolor różowy, płyn Ringera – kolor pomarańczowy?

Odp. Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań płynów infuzyjnych z etykietami na opakowaniu bezpośrednim, w których każdy rodzaj płynu jest zdefiniowany innym kolorem.

84. Dotyczy części nr 57

Czy Zamawiający w części 57 (bez poz. 11 i 12) ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

Odp. Zamawiający oczekuje, aby oferowany towar posiadał jałowe (niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem) porty do podawania płynu oraz iniekcji leku.

85. Dotyczy części nr 40 poz. 3

W związku z zakończeniem produkcji Vaminolact, 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?

Odp. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

86. Dotyczy części nr 40 poz. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia badań stabilności dotyczących Omegavenu?

Odp. Zamawiający odstępuje.

87. Dotyczy części nr 40 poz. 19, 20 ,21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktów pakowanych x 1 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktów pakowanych x 1 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości.

88. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 19

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o informację w jaki sposób wycenić ww. pozycję ?

Odp. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).