

Wszyscy Wykonawcy

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych, gazów medycznych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia, wyrobów pomocniczych (postępowanie nr 10/2024)

Na podstawie art. 135 ust.2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), w związku z pytaniami jakie wpłynęły do Zamawiającego udzielam wyjaśnień:

Pytanie nr 1

pakiet 17 pozycja 172 :

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2

Grupa 8, pozycja 131 dotycząca „LACTOBACILLUS RHAMNOSUS KAPS.”

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym, dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 3

grupa 17 poz. 114

1. Czy Zamawiający w grupie 17 poz. 114 dopuści do postępowania opatrunkiem hemostatycznym Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z grupy 17 poz. 114 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WkKpBTioI>

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

1. Nie
2. Nie
3. Nie.

Pytanie nr 4

Pakiet 8, Pozycja 6, CALCIUM CHLORIDE AMP. (CALCIUM CHLORIDE) AMP 10% 10ML: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5

Pakiet 8, Pozycja 6, CALCIUM CHLORIDE AMP. (CALCIUM CHLORIDE) AMP 10% 10ML: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6

Pakiet 10, Pozycja 17, HYDROCORTISONE FIOŁKA (HYDROCORTISONE) FIOŁ 0,1G Z ROZPUSZCZALNIKIEM: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 7

Pakiet 10, Pozycja 33, CALCIUM CHLORIDE AMP. (CALCIUM CHLORIDE) AMP 10% 10ML: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 8

Pakiet 10, Pozycja 33, CALCIUM CHLORIDE AMP. (CALCIUM CHLORIDE) AMP 10% 10ML: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9

Pakiet 10, Pozycja 34,35 LIDOCAINE : Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10

Zapytania do grupy 33

1. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź:

1. Tak
2. Tak.

Pytanie nr 11

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający, biorąc pod uwagę profil bezpieczeństwa farmakoterapii dopuści do przetargu w pakiecie nr 29 wszystkie dostępne na rynku postaci produktów leczniczych zawierających dobutaminę, tj. liofilizat, roztwór i koncentrat?

Uzasadnienie: częstotliwość i rodzaj występowania działań niepożądanych preparatów zawierających dobutaminę, niezależnie od postaci farmaceutycznej zapisane w pkt. 4.8 CHPL są takie same.

Odpowiedź: Tak, dopuści wszystkie formy.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści do postępowania preparaty zawierające pirosiarczyn sodu, tj. (E223)? Zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 1129/2011 z dnia 11 listopada 2011 r. zmieniające załącznik II do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 333/2008 (<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/PL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32011R1129>) poprzez ustanowienie unijnego wykazu dodatków do żywności wymieniające pirosiarczyn sodu jako substancję bezpieczną w stosowaniu jako konserwant w przemyśle spożywczym

jak i farmaceutycznym. Pirosiarczyn sodu zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych (<https://rejstry.ezdrowie.gov.pl/rpl/search/public>) obecny jest między innymi w takich produktach leczniczych jak: Levonor 1mg/1ml (noradrenalinum), Doxycyclinum TZF 20mg/ml (doxycylinum) czy Dobutamin Hameln roztwór do infuzji 250mg/50ml (dobutaminum).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 14

Czy, ze względu na bezpieczeństwo stosowania oraz wygody użycia przez lekarza oraz fachowy personel medyczny, Zamawiający wymaga/dopuszcza w pakiecie nr 29 zaoferowania gotowego do użycia roztworu do infuzji, który może być używany zamiennie zastępując produkty zawierające liofilizat/proszek do sporządzania roztworu do infuzji?

W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem, jest on gotowy do użycia (Ready to use – RTU). Przyczynia się to do optymalizacji kosztów, w związku z brakiem konieczności użycia dodatkowych materiałów (dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła) oraz eliminuje wydatki związane z ich utylizacją. Produkt gotowy do użycia gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje ewentualne błędy ludzkie; produkt można przechowywać w temperaturze do 25oC. Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.

Uzasadnienie:

Zastosowanie roztworu dobutaminy 5mg/ml x 50ml (250mg/50ml) gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje ewentualne błędy ludzkie. Według wytycznej Europejskiej Agencji Leków: „Good practice guide on risk minimisation and prevention of medication errors” (EMA/606103/2014) wskazano na etap rozcieńczania produktu jako jedną z przyczyn popełnianych błędów medycznych, inną jest błędne przechowywanie (w za wysokiej temperaturze). Dlatego, z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjentów, istotne jest stosowanie produktów i procedur charakteryzujących się mniejszym ryzykiem dla pacjentów. Są to powody, dla których instytucje europejskie wskazują na wyższość gotowych roztworów nad produktami przygotowywanymi przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: Patrz: odpowiedź na Pytanie 12.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 35 Rocuronium bromide 5ml w szklanych ampułkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 16

Grupie 8 poz. 131

Czy w Grupie 8 poz. 131 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).

Odpowiedź: Nie, oferowany produkt nie jest produktem leczniczym.

Pytanie nr 17

Grupie 8 poz. 131

Czy w Grupie 8 poz. 131 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o zawartości 10 mld CFU kultur bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103?

Odpowiedź: Tak pod warunkiem, że oferowany produkt zarejestrowany jest jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 3 w zapytaniu o preparat Ampicillin , wymogu i możliwości stosowania w profilaktyce okołoporodowej potwierdzonej CHPL-em.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 19

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert przetargowych na organizowane przez Państwa Szpital postępowanie z dnia 4 czerwca br. na termin 7 czerwca b.r Bardzo zależy nam na współpracy z Państwem i wzięciu udziału w procedurze przetargowej a tym samym zdobycie najatrakcyjniejszych cen od producentów i staranne przygotowanie oferty, ale obawiamy się, że ze względu na bardzo dużą ilość postępowań przetargowych w tym terminie oraz przypadające święto nie uda się nam przygotować optymalnie najlepszej oferty dla Państwa Szpitala. Mając nadzieję na przychylne rozpatrzenie naszej prośby, wyczekujemy odpowiedzi.

Odpowiedź: Pytanie/wniosek nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ.

Pytanie nr 20

Pytanie nr 1 – Podpisanie umowy

Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną 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?

Uzasadnienie (Interpretacja UZP):

<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 21

Pytanie nr 2 – Projekt umowy § 7

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § Kary Umowne o dodatkowy zapis w brzmieniu: „Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.”

Uzasadnienie: Powyższe zmiany mają na celu uniknięcie nieograniczonej odpowiedzialności Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy. Nieograniczona odpowiedzialność Wykonawcy mogłaby naruszać art. 112 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nieograniczona odpowiedzialność może przewyższać wynagrodzenie brutto należne wykonawcy, a tym samym naruszać zasadę proporcjonalności.

Odpowiedź: Zamawiający nie przychyliła się do wniosku.

Pytanie nr 22

Pytanie nr 3 – Projekt umowy § 7

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 7 Kary Umowne o dodatkowy zapis w brzmieniu: „W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając, o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.”

Odpowiedź: Zamawiający nie przychyliła się do wniosku.

Pytanie nr 23

Pytanie nr 4 – Projekt umowy § 7 ust. 2

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu niniejszej umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości niezrealizowanej części umowy zgodnie z ofertą Wykonawcy z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Obecne zapisy dotyczące kar umownych (cytowany § 7 ust. 2) prowadzą do ustanowienia nadmiernych i nieadekwatnych obciążeń wykonawcy, naruszających zasadę proporcjonalności, w szczególności w stosunku do specyfiki zamówienia i uwarunkowań rynkowych, oraz naruszających zasadę równego traktowania i równości stron umowy, a także mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego względem wykonawcy (kary umowne), co powoduje nieuprawnione uprzywilejowanie zamawiającego. Na podstawie obecnych zapisów umowy w przypadku konieczności zerwania umowy w ostatnim okresie jej trwania, wykonawcy zostaną naliczone kary od wartości całej umowy, niezależnie od tego, iż do tej pory realizował należycie i sumiennie. Takie jednostronne ustanawianie warunków Umowy nie mieści się w granicach swobody zawierania umów i nie stanowi jej realizacji oraz stanowi przejaw czynienia ze swojego prawa użytku, który jest sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa oraz z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie przychyliła się do wniosku.

Pytanie nr 24

Pytanie nr 5 – Projekt umowy § 6 (% wartość rewaloryzacji)

Ze względu na długość planowanego kontraktu w przedmiotowym postępowaniu oraz niestabilność na rynku cen energii elektrycznej, w szczególności cen nośników energii elektrycznej wnosimy do Zamawiającego o obniżenie granicy wartości punktów

procentowych (do 15%) upoważniających wykonawcę (i Zamawiającego) do waloryzacji wartości wynagrodzenia.

Proponowana wartość punktowa (25%) wydaje się być sztucznie zawyżona w stosunku do realnie mogącej wystąpić zmiany wskaźnika cen towarów i usług, upoważniającej wykonawcę do waloryzacji wartości wynagrodzenia, co czyni ten zapis martwym w stosunku do intencji ustawodawcy, a jednocześnie można go utożsamiać z rażącym uprzywilejowaniem w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie przychyła się do wniosku.

Pytanie nr 25

Pytanie nr 6 – Grupa 26

W celu przygotowania rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację. prosimy o wskazanie ilość butli, jakie zamierza dzierżawić (tj. utrzymywać na stanie magazynowym) w okresie obowiązywania umowy? (ewentualne rozszerzenie formularza asortymentowo – cenowego o pozycję dotyczącą dzierżawy odpowiednich butli”.

Odpowiedź: Oferowana cena jest ceną całkowitą tj. łącznie z dzierżawą butli. Zamawiający planuje mieć na stanie 4 butle 28kg - 3butle 7kg podtlenu azotu, 3 butle mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu.

Pytanie nr 26

Pytanie nr 7 – Grupa 26

Czy Zamawiający będzie wykorzystywał do podawania DINITROGENII OXYGENIUM 50%+50% niezbędnego do tej czynności zaworu dozującego (konieczność obligatoryjna) oraz wózka do transportu butli z w/w mieszaniną (czynność fakultatywna).

W przypadku odpowiedzi twierdzącej wnosimy o wyjaśnienia czy będzie oczekiwał w celu przygotowania rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację, wskazanie ceny dzierżawy w/w asortymentu oraz w konsekwencji rozszerzenie formularza cenowego o stosowne pozycje dzierżawy?

Odpowiedź: Obecność zaworu dozującego zamawiający traktuje jako integralną część butli , dedykowany wózek nie stanowi składowej postępowania przetargowego.

Pytanie nr 27

Pytanie nr 8 - – Grupa 26 (mieszanina gazowa 50 % tlen i 50% podtlenek azotu)

Czy Zamawiający opisując przedmiotu zamówienia w zakresie użytkowanej obecnie przez Zamawiającego mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (DINITROGENII OXYGENIUM 50%+50%) miał na myśli butle o pojemności 10l tj. 2,8m3?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 28

Pytanie nr 8 - – Grupa 26 (mieszanina gazowa 50 % tlen i 50% podtlenek azotu)

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 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 mieszaniny?

Odpowiedź: Wszystkie wymienione elementy muszą być wzajemnie kompatybilne.

Pytanie nr 29

Pytanie nr 8 - – Grupa 26 (mieszanina gazowa 50 % tlen i 50% podtlenek azotu)

Czy pod pojęciem zawartym w opisie przedmiotu zamówienia „zawór wdechowy”, Zamawiający rozumie każdy dedykowany ku temu jednorazowy wyrób medyczny umożliwiający prawidłowe i bezpieczne podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) zabezpieczający jednocześnie przed skażeniem korpusu zaworu dozującego przed kontaminację bez względu na zastosowany wariant konstrukcyjny umożliwiający w/w zabezpieczenie w stopniu całkowitym lub ograniczającym ryzyko do przedostania się 1 organizmu (patogena) na każde 100 000 tych organizmów doprowadzanych do zaworu dozującego ?

Odpowiedź: Pozycja nr 4 ma być wyrobem medycznym kompatybilnym z poz. nr 3 grupy 26.

Pytanie nr 30

Dotyczy pak. 2 poz. 5,6,7, Amikacin fiołka – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułce ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 42 Loperamid 0,003g – czy nie zaszła omyłka pisarska , brak na rynku leku w wymaganej dawce; czy Zamawiający miał na myśli dawkę 2 mg ?

Odpowiedź: Dawka 2mg.

Pytanie nr 32

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 48 Molsidomina 0,04g – czy nie zaszła omyłka pisarska ; czy Zamawiający miał na myśli dawkę 4 mg?

Odpowiedź: Dawka 4mg.

Pytanie nr 33

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 119 Omeprazol kapsułka – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 34

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 34,35 Lidocaine – czy w Obu pozycjach Zamawiający wymaga tego samego leku ? amp. 0,04/2ml

Odpowiedź: W poz. 34 ma być 20mg/2ml.

Pytanie nr 35

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego

Adamedu Flutixon,250mcg/d, który wyposażony jest w inhalator?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 36

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 18– czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Formaliny po 1 kg – 20 op.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 19 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Formaliny po 1 kg – 200 op. ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 39. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 96. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu nr 17 poz.108,109 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu 20 g – 5 op. ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 111. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wszystkie preparaty spełniające wymogi SWZ.

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 117 Glucose amp- prosimy o doprecyzowanie ilości do wyceny

Odpowiedź: 500 amp.

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 118. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Produkt leczniczy.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 152 Isosorbide mononitrate – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź: Tak, o przedłużonym działaniu.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 165. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Produkt leczniczy.

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 194 Pyridoxine amp 0,05g/2 ml- zakończona produkcja; czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 50 mg/1 ml ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w dawce 50mg/1ml.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 239 Oxymetazoline krople- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci aerozolu ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 240. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wszystkie preparaty spełniające wymogi SWZ.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 242,243 Morphine – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 252,253. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 51

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 257 – Desloratadine tabl- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 287,288 – Oxycodon – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 2.3 W związku z problemami z dostępnością preparatu z długi

datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Postępowanie prowadzone jest na okres 24 miesięcy, dostępność może ulec zmianie.

Pytanie nr 54

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1. Dobutamine - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Informacja zamieszczona w uwagach.

Pytanie nr 56

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? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów odjednego producenta? 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?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 57

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 1 Garamycin – prosimy o doprecyzowanie ilości szt. do wyceny

Odpowiedź: 20 szt.

Pytanie nr 58

Prosimy o informację, jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość opakowań jeśli z przeliczenia wychodzi liczba ułamkowa. Czy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 59

Poniższe pozycje koniec produkcji - czy zgodnie z zapisaniem nie należy ich wyceniać ?

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa	Komentarz
10	18	Saldiam, 100 mg/g (10%), krem, 40 g	wycofany
10	28	Calcitonin 100 Jelfa, 100 IU/ml, płyn d/wstrz, 5 amp	zakończona produkcja
17	11	Theovent 100, 100 mg, tabl., 30 szt, bl(2x15)	wycofany z oferty dostawcy, brak zamiennika
17	149	Torecan, 6,5 mg, czop., 6 szt	zakonczone produkcja
17	181	Wit. B 1 Richter, 3 mg, tabl., 50 szt	zakończona produkcja, brak zamiennika
17	269	Enzaprost F 5, 5 mg/ml, roztw.do wstrz., 5 amp	stałe wstrzymanie w obrocie; brak zamiennika
17	270	Tussicom 400, 400 mg/5 g,prosz.d/sp.roztw,20 szt	wycofany z oferty producenta

Odpowiedź: W przypadku zakończenia produkcji pozycji nie należy wyceniać, należy zamieścić informację „zakończono produkcję” i załączyć dokumenty potwierdzające ten fakt.

Pytanie nr 60

Do §3 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie następujących słów: (...), przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie przychylił się do wniosku.

Pytanie nr 61

Do §6 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem 1-miesięcznego wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie przychylił się do wniosku.

Pytanie nr 62

Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za odstąpienie od umowy do wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 63

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” wobec stanowiska właściciela spółki – Powiatu Nowomiejskiego o kontynuowaniu działalności spółki.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy 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 niemożliwości 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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Nie.