



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie*

272 - 23 75 - 574/21

Olsztyn, dnia 29.01.2021 r.

Dotyczy: Przetarg nieograniczony „Dostawa produktów leczniczych. Część II”, nr sprawy ZPZ - 58/12/20

W związku z zapytaniem uczestników postępowania, działając na podstawie art. 38 ust 1 i 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), Zamawiający wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ).

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawkę i odwrotnie.

Pytanie 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo.

Pytanie 4

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)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 5

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?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku). Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 7 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 10 fioł. z odpowiednim przeliczeniem tj. 1000 op., aby można było zachować zasadę 1 producenta ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 7 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 10 fioł. z odpowiednim przeliczeniem, aby można było zachować zasadę 1 producenta.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 10 poz. 4 ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 4 do odrębnego pakietu.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 10 poz. 14 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 10 poz. 14 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 29 poz. 4 i 5 do wyceny Letrox 50 mcg * 50 tabl. oraz Letrox 100 mcg*50 tabl. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 29 poz. 4 i 5 do wyceny Letrox 50 mcg * 50 tabl. oraz Letrox 100 mcg*50 tabl.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 29 poz. 8 do wyceny lek pod nazwą Pangrol 25 000 * 20kaps. z odpowiednim przeliczeniem tj. 150 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 29 poz. 8 do wyceny lek pod nazwą Pangrol 25 000 * 20kaps. z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 35 poz. 10 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 35 poz. 10 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 36 poz. 1 do wyceny lek w postaci fiołki ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 36 poz. 1 do wyceny lek w postaci fiołki

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 65 poz. 1,2,3,4 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu jest to jedyna dostępna obecna postać na rynku ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 65 poz. 1,2,3,4 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 15

Czy w Pakiecie nr 67 poz. 2 nie nastąpiła omyłka w dawce? Na rynku nie występuje dawka 250 mg?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż we wskazanej pozycji doszło do omyłki, prawidłowa opis przedmiotu zamówienia brzmi:

„Losartan 25 mg x 280 tabletek”

Pytanie 16

Pakiet 7 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 17

Pakiet 7 poz. 2. Czy zamawiający dopuści opakowania 20 ampułkowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. zaokrąglając liczbę opakowań w górę.

Pytanie 18

Pakiet 20 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby o stężeniu 8% w opakowaniu 500 ml i osmolarności poniżej 800 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 19

Pakiet 54 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 20

Pakiet 54 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne (np. stłuczenie) w porównaniu z opakowaniem szklanym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 21

Pakiet 46 poz. 1. Czy zamawiający dopuści opakowanie ampułka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowanie ampułka.

Pytanie 22

Pakiet 63 poz. 1 i 2.

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 23

Pakiet 63 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 opakowanie 50 ampułek, w poz. 2 opakowanie 20 ampułek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy siwz i nie wyraża zgody na zaoferowanie w Pakiecie 63 w poz. 1 opakowanie 50 ampułek, w poz. 2 opakowanie 20 ampułek.

Pytanie 24

Pakiet 69 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy siwz.

Pytanie 25

Pakiet 75 poz. 1,2,3,4. Czy Zamawiający dopuści opakowanie - ampułki wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowanie - ampułki wykonane z polietylenu (LDPE).

Pytanie 26

Pakiet 75 poz. 1,3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy siwz i nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml .

Pytanie 27

Dotyczy Pakiet 75. Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktów różnych producentów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na możliwość zaoferowania w Pakiecie 75 produktów różnych producentów.

Pytanie 28

Czy Zamawiający w par. 6.1 zrezygnuje z wymogu wpisywania na fakturze numeru zamówienia? Systemy magazynowo-księgowo Wykonawcy nie zezwalają na zamieszczanie takich informacji na fakturze, zaś ich indywidualne, ręczne dopisywanie nie jest w praktyce możliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu wpisywania na fakturze numeru zamówienia.

Pytanie 29

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy

Pytanie 30

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy

Pytanie 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla **pakietu nr 16** lek Daunorubicin do 3 tygodni, ze względu, iż sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla **pakietu nr 16** lek Daunorubicin do 3 tygodni. Zamawiający odpowiednio zmodyfikuje opis kryterium oceny oferty dla tej części zamówienia.

Pytanie 32

Czy można wycenić lek dexamethason tabletki (pakiet 30 pozycja 3) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie.

Pytanie 33

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczące dostaw na „cito” w zakresie pakietu 51,55 (paragraf 4 pkt 2)? Podanie leków opisanych w w/w częściach zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje pierwotne zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na usunięcie tego zapisu dla części 51,55, Wykonawca prosi o wydłużenie terminu dostaw „na cito” do 24 godzin od otrzymania od zamawiającego zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostaw „na cito” do 24 godzin

Pytanie 35

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Pakiecie 13 - Procarbazine 0,05g x 50 kaps, wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w procedurze importu docelowego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie 13 leku sprowadzanego w procedurze importu docelowego. (Zmiana kryterium termin dostawy jak w pyt. 31?)

Pytanie 36

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Pakiecie 16 - Daunorubicin 20mg/4ml, wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w procedurze importu docelowego, a ponadto czy dopuści liofilizat, gdzie zawartość daunorubicyny wynosi 20 mg, a roztwór po rekonstytucji natrium chloratum wynosi 10 ml (2mg/ml)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie 16 leku sprowadzanego w procedurze importu docelowego i dopuści liofilizat, gdzie zawartość daunorubicyny wynosi 20 mg, a roztwór po rekonstytucji natrium chloratum wynosi 10 ml (2mg/ml).

Pytanie 37

Dotyczy pakietu 76 poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Tocilizumab 400mg z dwoma kodami EAN?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Tocilizumab 400mg z dwoma kodami EAN, jednak musi być on ujęty w katalogu B.

Pytanie 38

Czy w Pakiecie nr 53. Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ.

Pytanie 39

Czy w Pakiecie nr 53. Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps.

Pytanie 40

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu.

Pytanie 41

Czy w Pakiecie nr 53 Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii.

Pytanie 42

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona 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)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 45

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) 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 SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów zgodnych z opisem zamieszczonym w SIWZ.

Pytanie 47

Dotyczy pakietu 77

Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 48

Czy Zamawiający w pakiecie nr 62 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 amp. w ilości 1500 opak.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 49

Czy Zamawiający w pakiecie nr 62 poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 10 amp w ilości 350 opak.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 50

Czy Zamawiający w pakiecie nr 30 poz. 11 wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 51

Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 poz. 8 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20 sztuk w ilości 150 opak.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 52

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę w opakowaniu po 20 sztuk w ilości 125 opak.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53

Do §2 ust. 4 wzoru umowy.

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie 54

Do §3 ust. 2 wzoru umowy.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności § 3 ust. 2 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 55

Do §4 ust. 2 wzoru umowy.

Do treści §4 ust 2 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów: „pod warunkiem, że zamówienie w trybie „cito” zostanie złożone do godziny 22.00.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 56

Do §4 ust. 7 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §4 ust. 7 wzoru umowy poprzez zmianę części zdania „Pompy, o których mowa powyżej stanowią własność Wykonawcy i ...”, na „Pompy, których Wykonawca jest dysponentem ...”?

Odpowiedź:

Wzór umowy nie zawiera §4 ust. 7.

Pytanie 57

Do §6 ust. 4 wzoru umowy.

W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień § 6 ust. 4.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 58

Do §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 59

Do §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 59

Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 60

Pakiet 07 poz.1 Potassium chloride 15% - 3g/20ml x 20 amp – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Potassium chloride koncentrat do sporz. roztw. do infuzji 150 mg/ml 10 fiolek. 20 ml w ilości 1000op?.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 61

Pakiet 30 poz. 10 Omeprazole 20mg x 28 kapsułek dojelitowych – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek?.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 62

Pakiet 30 poz.11 Naproxenum 250mg x 20 tabletek - Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek dojelitowych?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści do zaferowania preparatu w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie 63

Pakiet 30 poz.12 Ramipril 2,5 mg x 30 tabl. powl. – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści do zaferowania preparatu w postaci tabletek.

Pytanie 64

Pakiet 30 poz. 13 Ramipril 5mg x 30 kapsułek - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści do zaferowania preparatu w postaci tabletek.

Pytanie 65

Pakiet 36 poz.1 Levetiracetam 0,5g/5ml x 10 amp – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci fiolek?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści do zaferowania preparatu w postaci fiolek.

Pytanie 66

Pakiet 41 poz.1 Pregabalin 75mg x 56 kaps – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 14 kapsułek twardej w ilości 160op?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści do zaferowania wskazanego wyżej preparatu.

Pytanie 67

Dot. pakietu nr 62. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie opakowań po 10 ampułek jako alternatywę dla opakowań po 5 ampułek? Jeśli tak, czy Oferent może, przy wyliczaniu ostatecznej wartości pakietu, proporcjonalnie pomniejszyć ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań po 10 ampułek i proponowane obniżenie ilości opakowań.

Pytanie 68

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 75 pozycji nr 1,2,3,4 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie
mgr Krystyna Futyma