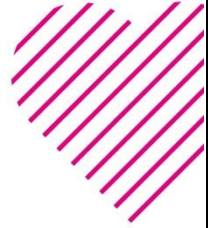




SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



Nasz znak ZP 45/24

Poznań, dnia 10.10.2024 roku

Szanowni Wykonawcy !

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego - 197 pakietów

I. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób jak poniżej :

1.W SWZ załączniku nr 7 „ Projekt umowy” § 7a ust.1 (zmiana zaznaczona pogrubioną czcionką) w sposób jak poniżej :

Jest :

§ 7a

Reklamacje

W przypadku niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z zaoferowanym w ofercie, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowej realizacji złożonego zamówienia w każdym czasie. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się w nieprzekraczalnym terminie do 2 dni roboczych dokonać prawidłowej realizacji zamówionego przedmiotu umowy po wezwaniu go przez Zamawiającego.

Po zmianach:

§ 7a

Reklamacje

W przypadku niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z zaoferowanym w ofercie, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowej realizacji złożonego zamówienia w każdym czasie. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się w nieprzekraczalnym terminie **do 3 dni roboczych** dokonać prawidłowej realizacji zamówionego przedmiotu umowy po wezwaniu go przez Zamawiającego.

2.W SWZ załączniku nr 2 „ Formularz ofertowy” oraz załączniku nr 6 „ Projekt umowy” § 2 ust. 6 zmiana polega na dopisaniu słów o brzmieniu „ Termin dostawy dla Pakietów nr 92,93,165,188 w terminie do 48 h od złożenia zamówienia ; w trybie „na ratunek życia” – nie dotyczy zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną

Jest:

3. Pozostałe wymagane informacje do sporządzenia umowy:

- a) Termin płatności: 30 dni

b) Okres obowiązywania umowy : 18 miesięcy

Termin dostawy w terminie 24 h od złożenia zamówienia ; w trybie „na ratunek życia” 12 h a w przypadku importu docelowego (max. do 30 dni roboczych)

Po zmianach :

3. Pozostałe wymagane informacje do sporządzenie umowy:

a) Termin płatności: 30 dni

b) Okres obowiązywania umowy : 18 miesięcy

Termin dostawy w terminie 24 h od złożenia zamówienia ; w trybie „na ratunek życia” 12 h a w przypadku importu docelowego (max. do 30 dni roboczych)

Termin dostawy dla Pakietów nr 92,93,165,188 w terminie do 48 h od złożenia zamówienia ; w trybie „na ratunek życia” – nie dotyczy .

Jest :

§2

Realizacja Przedmiotu umowy – warunki i terminy dostawy

6.Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki w **terminie 24 godzin** od momentu otrzymania zamówienia od Zamawiającego, a w trybie „na ratunek życia” **w ciągu 12 godzin**.

Po zmianach :

6.Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki w terminie 24 godzin od momentu otrzymania zamówienia od Zamawiającego, a w trybie „na ratunek życia” w ciągu 12 godzin. **Termin dostawy dla Pakietów nr 92,93,165,188 w terminie do 48 h od złożenia zamówienia ; w trybie „na ratunek życia” nie dotyczy**

3.W SWZ załączniku nr 2 „ Formularz ofertowy” oraz załączniku nr 6 „ Projekt umowy” § 7 ust. 2 zmiana polega na doprecyzowaniu zapisów zmiany zaznaczone pogrubioną czcionką

Jest :

§ 7

Termin gwarancji i ważności

1. Wykonawca udziela gwarancji na dostarczony przedmiot zamówienia Zamawiającemu zgodnej z datą ważności przedmiotu zamówienia, która zamieszczona jest na opakowaniu przedmiotu zamówienia.
2. Termin ważności sprzedawanego towaru (wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 12 miesięcy od dnia jego wydania, a dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

Po zmianach :

§ 7

Termin gwarancji i ważności

- 1.Wykonawca udziela gwarancji na dostarczony przedmiot zamówienia Zamawiającemu zgodnej z datą ważności przedmiotu zamówienia, która zamieszczona jest na opakowaniu przedmiotu zamówienia.
- 2.Termin ważności sprzedawanego towaru (**produktów leczniczych** i wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 12 miesięcy (**dla pakietu nr 166, pakietu nr 41 poz. 1-31, pakietu nr 39 nie wcześniej niż 6 miesięcy**) od dnia jego wydania, a dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być

dopuszczone wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

4.W SWZ załączniku nr 1 „ Wykaz Przedmiotu zamówienia” w zakresie Pakietu nr 32 zmiana polega wykreśleniu słowa o brzmieniu „Getinge”.

Po zmianach:

Pakiet nr 32

Wadium : 500,00 zł

Lp.	Nazwa leku	Ilość opakowań	Cena netto opakowania	Cena brutto opakowania	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Nazwa handlowa leku	Producent EAN dawka /ilość sztuk w opakowaniu
1.	Desfluranum 240 ml	60							
2.	Dzierżawa parowników	2 parowniki	Czynsz dzierżawy na okres 1 miesiąca netto (podać poniżej wartość)	Czynsz dzierżawy na okres 1 miesiący brutto (podać poniżej wartość)		Czynsz dzierżawy na okres 18 miesięcy netto (podać poniżej wartość)	Czynsz dzierżawy na okres 18 miesięcy brutto (podać poniżej wartość)		
	SUMA	xxxxxx	xxxxxxxx	xxxx	xxx			xxxxx	xxxxxxx

Wartość netto i brutto za Dzierżawę liczona jako 2 parowniki x 18 miesięcy.

Zamawiający wymaga dostarczenia (w cenie oferty) na czas trwania umowy parowników do urządzeń do znieczuleń w ilości 2 sztuk w czasie 48 godzin (dni robocze) od podpisania umowy przez Zamawiającego (Wykonawca zostanie poinformowany przez Zamawiającego mailowo o podpisaniu umowy). W skład dostawy wchodzi również montaż, uruchomienie oraz przeszkolenie personelu. Wykonawca niezwłocznie informuje Zamawiającego pisemnie (e-mailem) o trybie dostarczenia parowników. Parowniki muszą być kompatybilne z dostarczanym lekiem. Niedostarczenie parowników w wymaganym terminie spowoduje natychmiastowe rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy (w zakresie Pakietu nr 32). Zamawiający posiada urządzenia do znieczuleń firmy Dräger ; GE.

W trakcie realizacji umowy Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia Zamawiającemu (w terminie 3 dni licząc od dnia wezwania skierowanego przez Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że dostarczone urządzenia są dopuszczone do obrotu i eksploatacji na terytorium RP.

Parowniki zostaną odebrane na podstawie protokołów obowiązujących w tutejszym Szpitalu, w oparciu o Zarządzenie Dyrektora Szpitala nr 15/2017.

5.W SWZ załączniku nr 1 „ Wykaz Przedmiotu zamówienia” w zakresie Pakietu nr 60 poz.69 zmiana polega na wpisaniu ilości opakowań zmiana zaznaczone pogrubioną czcionką.

Po zmianach :

Lp.	Nazwa leku	Ilość opakowań	Cena netto opakowania	Cena brutto opakowania	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Nazwa handlowa leku	Producent EAN dawka /ilość sztuk w opakowaniu
69.	Risperidon 25 mg inj. o przedłużonym uwalnianiu	5							

6.W SWZ załączniku nr 1 „ Wykaz Przedmiotu zamówienia” w zakresie Pakietu nr 62 poz.2 zmiana polega na zastąpieniu słowa o brzmieniu „wkładów” na „ wstrzykiwacze” zmiana zaznaczone pogrubioną czcionką.

Po zmianach :

Lp.	Nazwa leku	Ilość opakowań	Cena netto opakowania	Cena brutto opakowania	VAT w %	Wartość netto zamówienia	Wartość brutto zamówienia	Nazwa handlowa leku	Producent EAN dawka /ilość sztuk w opakowaniu
2.	Apidra SoloStar 100 j.m/ml x 5 wstrzykiwacze a 3 ml	10							

7.W SWZ załączniku nr 8 „ Umowa dzierżawy” § 5 zmiana polega na doprecyzowaniu zapisów zmiany zaznaczone pogrubioną czcionką

Po zmianach:

§ 5

Gwarancja/Opieka serwisowa/Zastępczy Przedmiot dzierżawy

- Wykonawca na cały dostarczony przedmiot dzierżawy udziela : 18 miesięcznej gwarancji.
- Okres gwarancji zaczyna obowiązywać od dnia przekazania przedmiotu dzierżawy do eksploatacji (data podpisania protokołów w szczególności taki jak bezusterkowy: protokół odbioru, protokół montażu, protokół uruchomienia, protokół przeszkolenia pracowników, jeżeli są wymagane na podstawie niniejszej umowy.
- Wykonawca oświadcza, że serwis gwarancyjny będzie realizowany przez producenta lub autoryzowany serwis producenta w okresie udzielnej gwarancji o którym mowa w ust 1.
- W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia usług gwarancyjnych tj.:
 - naprawę wszelkich wad/usterek/uszkodzeń Przedmiotu dzierżawy z winy producenta Przedmiotu dzierżawy z wyłączeniem usterek i uszkodzeń powstałych z winy pracowników Zamawiającego (użytkowników). Zamawiający ma roszczenie z tytułu gwarancji o usunięcie awarii, która nastąpiła po upływie okresu gwarancji, jeżeli awaria ta była spowodowana lub co najmniej związana z niewykonaniem tego przeglądu technicznego .
 - wykonanie przeglądów okresowych, zgodnie z zaleceniami producenta, **wg wzór harmonogramu ustalonego przez strony.**
 - testowania poprawności działania sprzętu po wykonaniu jego naprawy;
 - instalację poprawek i aktualizację oprogramowania przez okres gwarancji wskazany w ust 1, zachowując dotychczasową konfigurację i funkcjonalność sprzętu i urządzeń (**przedmiotu dzierżawy**) u Zamawiającego.

W przypadku wystąpienia niezgodności lub usterek po zmianie wersji oprogramowania, Wykonawca usunie usterki na swój wyłączny koszt (o ile dotyczy);

5. Wykonawca oświadcza, że gwarantuje:
 - a) Gwarantowany czas reakcji serwisu (przyjęcie zgłoszenia i podjęcie naprawy) wynosi: 24 godzin od zgłoszenia awarii.
 - b) usunięcia awarii w okresie gwarancji do 72 godzin, licząc od momentu przystąpienia do naprawy
6. Wszystkie zgłoszenia wad/usterek/nieprawidłowości będą dokonywane telefonicznie na numer kontaktowy:; lub na adres poczty elektronicznej e-mail:
7. Każdy dzień przestoju przedmiotu dzierżawy, w okresie gwarancji powoduje odpowiednie wydłużenie okresu gwarancji, obliczanego w oparciu o faktyczny czas przestoju, w stosunku: 1 dzień kalendarzowy przestoju powoduje przedłużenie gwarancji o 1 dzień kalendarzowy.
8. W przypadku braku naprawy w terminie do 72 godzin, Zamawiający **może** żądać dostarczenia aparatu zastępczego (skonfigurowanego i gotowego do pracy u Zamawiającego) o parametrach identycznych jak zaoferowany sprzęt objęty przedmiotem umowy do czasu zakończenia naprawy. Wykonawca dostarczy aparat zastępczy niezwłocznie od dnia zgłoszenia takiego zapotrzebowania .
9. Usługi gwarancyjne świadczone będą w miejscu użytkowania sprzętu. Jednakże w przypadku konieczności wykonania naprawy w serwisie Wykonawcy, Wykonawca zapewni na własny koszt odbiór sprzętu do naprawy i jego dostawę po dokonaniu naprawy. W celu wykonania napraw i przeglądów Przedmiotu dzierżawy, Zamawiający zapewni nieograniczony dostęp do Przedmiotu dzierżawy w uzgodnionych wcześniej pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą terminach i godzinach.
10. Wykonawca będzie wykonywał usługi serwisu gwarancyjnego przy wykorzystaniu własnych materiałów, sprzętu i narzędzi.
11. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć kartę gwarancyjną wraz z dostawą przedmiot dzierżawy **(o ile dotyczy)**.
12. Gwarancja nie wyłącza uprawnień Zamawiającego z tytułu gwarancji udzielonych przez producentów sprzętu. Warunki gwarancji mają pierwszeństwo przed warunkami gwarancji udzielonych przez producentów sprzętu tylko i wyłącznie w zakresie, w jakim warunki gwarancji określone umową przyznają Zamawiającemu silniejszą ochronę . Postanowienia zawarte w karcie gwarancyjnej niezgodne z niniejszą umową lub ograniczające uprawnienia Zamawiającego wynikające z przepisów Kodeksu cywilnego o gwarancji przy sprzedaży są nieważne. W tym przypadku obowiązują odpowiednie zapisy umowy lub Kodeksu cywilnego.
13. Powtarzające się awarie **przedmiotu dzierżawy** w okresie 3 kolejnych miesięcy, skutkować będą wymianą **przedmiotu dzierżawy** na nowy o identycznych parametrach jak zaoferowany, na koszt Wykonawcy wraz z pokryciem wszystkich kosztów
14. Uprawnienia Zamawiającego wynikające z udzielonej gwarancji nie wyłączają uprawnień Zamawiającego wynikających z Rękojmi za wady fizyczne i prawne przedmiotu umowy.
15. Okres rękojmi za wady jest równy okresowi gwarancji, o którym mowa w ust. 1.

II. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 76 poz.9

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko zasady efektywności (*polegającej na zwiększeniu konkurencyjności* w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej) oraz w zgodzie do orzecznictwa (...) dopuści:

W pakiecie 76 w pozycji 9 Solu Medrol 40 mg fiołka dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 32mg x 3 fioł +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza fiołki a 32 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości, pod warunkiem ze wymagana ilość nie ulegnie zmianie .

Ze względu na profil leczenia pacjentów szpitala zaoferowany produkt leczniczy musi posiadać udokumentowane w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w :

Choroby przewodu pokarmowego

Jako leczenie układowe w zaostrzeniu przebiegu:

- wrzodziejącego zapalenia jelita grubego
- choroby Leśniowskiego-Crohna

Choroby układu oddechowego

- objawowa sarkoidoza
- piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutyką przeciwgruźliczym
- zachłystowe zapalenie płuc
- umiarkowane lub ciężkie zapalenie płuc wywołane przez *Pneumocystis jiroveci* u pacjentów z AIDS (jako leczenie wspomagające, gdy jest podane w ciągu pierwszych 72 godzin od wstępnego leczenia skierowanego przeciwko *Pneumocystis*)

Choroby nowotworowe

Leczenie paliatywne:

- ostra białaczka u dzieci

Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią nowotworu

Układ nerwowy

- ostre urazy rdzenia kręgowego
- obrzęk mózgu związany z obecnością guza – pierwotnym lub przerzutowym, i (lub) związanym z leczeniem chirurgicznym, lub radioterapią

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 76 poz.11

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko zasady efektywności (*polegającej na zwiększeniu konkurencyjności* w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej) oraz w zgodzie do orzecznictwa (...) dopuści:

W pakiecie 76 w pozycji 11 Solu Medrol 500 mg fiołka dopuści Methyloprednisolonum – Meprelon 250mg fioł +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza fiołki a 250 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości, pod warunkiem że wymagana ilość nie ulegnie zmianie .

Ze względu na profil leczenia pacjentów szpitala zaoferowany produkt leczniczy musi posiadać udokumentowane w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w :

Choroby przewodu pokarmowego

Jako leczenie układowe w zaostrzeniu przebiegu:

- wrzodziejącego zapalenia jelita grubego
- choroby Leśniowskiego-Crohna

Choroby układu oddechowego

- objawowa sarkoidoza
- piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutyką przeciwgruźliczym
- zachłystowe zapalenie płuc
- umiarkowane lub ciężkie zapalenie płuc wywołane przez *Pneumocystis jiroveci* u pacjentów z AIDS (jako leczenie wspomagające, gdy jest podane w ciągu pierwszych 72 godzin od wstępnego leczenia skierowanego przeciwko *Pneumocystis*)

Choroby nowotworowe

Leczenie paliatywne:

- ostra białaczka u dzieci

Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią nowotworu

Układ nerwowy

- ostre urazy rdzenia kręgowego
- obrzęk mózgu związany z obecnością guza – pierwotnym lub przerzutowym, i (lub) związanym z leczeniem chirurgicznym, lub radioterapią

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 76 poz.12

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko zasady efektywności (*polegającej na zwiększeniu konkurencyjności* w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej) oraz w zgodzie do orzecznictwa (...) dopuści: W pakiecie 76 w pozycji 12 Solu Medrol 1000 mg fiołka dopuści Methylprednisolonum- Meprelon 1000mg fioł +rozp. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza fiołki a 1000 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości, pod warunkiem że wymagana ilość nie ulegnie zmianie .

Ze względu na profil leczenia pacjentów szpitala zaoferowany produkt leczniczy musi posiadać udokumentowane w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w :

Choroby przewodu pokarmowego

Jako leczenie układowe w zaostrzeniu przebiegu:

- wrzodziejącego zapalenia jelita grubego
- choroby Leśniowskiego-Crohna

Choroby układu oddechowego

- objawowa sarkoidoza
- piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutycznym przeciwgruźliczym
- zachłystowe zapalenie płuc
- umiarkowane lub ciężkie zapalenie płuc wywołane przez *Pneumocystis jiroveci* u pacjentów z AIDS (jako leczenie wspomagające, gdy jest podane w ciągu pierwszych 72 godzin od wstępnego leczenia skierowanego przeciwko *Pneumocystis*)

Choroby nowotworowe

Leczenie paliatywne:

- ostra białaczka u dzieci

Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią nowotworu

Układ nerwowy

- ostre urazy rdzenia kręgowego
- obrzęk mózgu związany z obecnością guza – pierwotnym lub przerzutowym, i (lub) związanym z leczeniem chirurgicznym, lub radioterapią

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 152 poz. 150

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

Lek Kaldyum ma postać kapsulek o przedłużonym uwalnianiu

Kapsulka 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 polykaniu, 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 :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 65 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 65 poz.1 i 2 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% x 5ml fiolka z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 135 poz.30

Czy Zamawiający w pakiecie 135 poz.30 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 135 poz.30

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

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 135 poz.30

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 135 poz. 30 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 9 dot. wzoru umowy Pakietu nr 7 poz.8

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w maksymalnej wysokości:
- b) 10 % netto wartości niezrealizowanej części / pakietu którego dotyczy odstąpienie, gdy Zamawiający odstąpi od części pakietu mowy z winy Wykonawcy.
- c) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego, stosownie do treści §2 ust 2 umowy - za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru,
- d) 0,3 % wartości netto zamówienia jednostkowego wadliwego Towaru za każdy dzień zwłoki w wydaniu towaru bez wad w miejsce wadliwego towaru,
- f) z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty lub braku zmiany wysokości wynagrodzenia przysługującego podwykonawcami (art. 439 ust 5 ustawy pzp), z którymi umowy zostały zawarte na okres dłuższy niż 6 miesięcy, w zakresie (odpowiadającym zmianą cen materiałów i kosztów) w jakim świadczą oni usługi w ramach niniejszej umowy, w przypadku gdy wynagrodzenie Wykonawcy (na wskutek zmiany cen materiałów lub kosztów), zostało zmienione zgodnie z § 5 ust 8 umowy, w wysokości **250,00 zł za** każdy ujawniony taki przypadek

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 106 poz.8

Czy w Części nr 106 poz. 8 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 106 poz. 7 i 8

Czy w Części nr 106 poz. 7 i 8 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 106 poz.9 i 10

Czy w Części nr 106 poz. 9 i 10 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 58 poz.36

Czy w Części nr 58 poz. 36 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 58 poz.36

Czy w Części nr 58 poz. 36 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 15 dot. wzoru umowy §1 ust. 2 lit. b

Prosimy o wykreślenie zapisu §1 ust. 2 lit. b, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź :

Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ.

- w przypadku zmiany ceny refundowanej istnieje możliwość zmiany umowy w tym zakresie (zgodnie z postanowieniem zawartymi w §5 ust 4 umowy
- natomiast brak zapotrzebowania z strony pacjenta z uwagi na jego stan prosimy traktować jako okoliczność niezależna od stron, której nie dało się przewidzieć w momencie zawarcia umowy

Pytanie nr 16 dot. wzoru umowy §4 ust. 2, §5 ust. 1 lit. d

Prosimy o dodanie następującego wyrażenia: „(..), przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”. Jednocześnie prosimy o ograniczenie terminu na jaki możliwe będzie ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy do 3 miesięcy.

Wyjaśniamy, że zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości przedłożenia czasu trwania umowy do 48 miesięcy jest nieproporcjonalnie duże w stosunku do terminu podstawowego (9-miesięcznego). W wyroku z dnia 20.09.2021 r. nr KIO 2450/21 (Legalis nr 2839179) Izba krytycznie odnosi się do tego rodzaju modyfikacji: „W przedmiotowym postępowaniu w świetle postanowień projektu umowy dotyczących opcji, wykonawca w stosunku do przeważającego zakresu przedmiotu zamówienia nie zna ostatecznego czasu trwania usługi ani poszczególnych okresów jej trwania, ani okoliczności, od których zależy, czy zamawiający skorzysta z opcji. Przy czym podkreślić należy, że o ile niepewność wykonawców co do skorzystania przez zamawiających z prawa opcji jest naturalną cechą tej instytucji, o tyle w niniejszym stanie faktycznym, niepewność ta dotyczy przedmiotu zamówienia w zdecydowanie przeważającej jego części (44 miesiące opcji wobec 3 miesięcy zamówienia podstawowego) i w dodatku bez dookreślenia dalszych zasad, na jakich będzie realizowana opcja.”.

Powyższe naruszenie art. 99 ust. 1 PrZamPubl wiąże się też z naruszeniem art. 16 PrZamPubl, w kontekście braku zachowania przez zamawiającego zasady przejrzystości, a ponadto wiąże się z naruszeniem art. 353¹ KC, gdyż projekt umowy w zakresie dotyczącym opcji sprzeciwia się ustawie, a także zasadom współzycia społecznego. Za nieuprawnione należy bowiem uznać takie ukształtowanie stosunku, które nie pozwala wykonawcy powziąć wiedzy co do przeważającego zakresu umowy, a w konsekwencji co do ryzyka związanego z realizacją tej umowy. Również w wyroku o sygn. akt KIO 1807/12 Izba wyraziła pogląd, zgodnie z którym „mimo braku wyraźnego ograniczenia, nie było celem ustawodawcy stworzenie podstawy prawnej do zaistnienia sytuacji, w ramach której zamówienie podstawowe będzie miało charakter mniejszościowy wobec zamówienia objętego prawem opcji”. W ww. wyroku Izba wskazała zatem, że nie ma przeszkód, aby zamówienie przewidywało prawo opcji, lecz jako pewny margines realizacji całego zamówienia, nie zaś jako jego przeważającą część.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i nie wprowadza zmiany o której mowa w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że § 4 ust 2 i §5 ust 1 lit d projektu umowy przewidują włącznie możliwość zmiany okresu obowiązywania umowy w sytuacji szczegółowo opisanej w tym zapisie. Z treści §5 ust 1 lit d projektu umowy wynika wprost , że umowa może zostać przedłużona o dalsze 3 miesiące, **z tym że łączne** zmiany umowy nie mogą powodować przekroczenia 48 miesięcy i przekroczenia wartości umowy. Granica 48 miesięcy wynika z art. 434 ust 1 pzp. Ponadto, Zamawiający nie ma prawa do jednostronnej zmiany umowy w zakresie zmiany okresu obowiązywania umowy. Każda zmiana umowy dla swojej skuteczności wymaga zgody wszystkich stron czynności prawnej w formie w jakiej dana czynność prawna została dokonana tj. w tym przypadku przez podpisanie stosowanego aneksu do umowy.

Pytanie nr 17 dot. wzoru umowy §10 ust. 1 lit. a, b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu odstąpienia od umowy/pakietu, tak aby wynosiła ona 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy/pakietu?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 18 dot. wzoru umowy §10 ust. 1 lit. c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu opóźnienia w dostawie, tak aby wynosiła ona 0,3% wartości netto NIEDOSTARCZONEJ w terminie części zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 19 dot. wzoru umowy §10 ust. 1 lit. d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu opóźnienia w wymianie reklamacyjnej, tak aby wynosiła ona 0,3% wartości netto REKLAMOWANEJ części zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 20 dot. wzoru umowy §10 ust. 1 lit. e

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary z tytułu nienależytego wykonywania umowy (w sposób inny niż zwłoka), aby wynosiła 0,3% wartości netto NIENALEŻYCIE wykonywanego zamówienia za każdy przypadek?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 21 dot. wzoru umowy § 11 ust. 3

Wskazujemy, że zapisy §11 ust. 3 są nazbyt ogólne oraz nieprecyzyjne, gdyż na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. Powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023 poz. 1605). Ponadto, wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy w związku ze zmniejszeniem lub odstąpieniem od finansowania procedury medycznej przez NFZ. Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź :

Podtrzymujemy dotychczasowe zapisy SWZ. Odstąpienie przez NFZ od finansowania świadczeń, wobec których mają być realizowane dostawy objęte przedmiotem zamówienia, spowoduje utratę celu gospodarczego zawieranej umowy (dla jakiego pacjenta kupować produkt, skoro nie ma takiego pacjenta).

Pytanie nr 22 dot. wzoru umowy § 1.3

Czy Zamawiający wykreśli par. 1.3? 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 może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obowiązkowym 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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

- w przypadku zmiany ceny refundowanej istnieje możliwość zmiany umowy w tym zakresie (zgodnie z postanowieniem zawartymi w §5 ust 4 umowy

- natomiast brak zapotrzebowania z strony pacjenta z uwagi na jego stan prosimy traktować jako okoliczność niezależną od stron, której nie dało się przewidzieć w momencie zawarcia umowy

Pytanie nr 23 dot. wzoru umowy § 5.1

Czy Zamawiający w par. 5.1.d zamiast 48 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy przez okres ponad pięciokrotnie (sic) dłuższy, niż pierwotnie zakładany (dla dostaw na 7 miesięcy), przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny

produktów, a także nie można wykluczyć, że po tak długim czasie produkt nie będzie dostępny (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i nie wprowadza zmiany o której mowa w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że § 4 ust 2 i §5 ust 1 lit d projektu umowy przewidują możliwość zmiany okresu obowiązywania umowy w sytuacji szczegółowo opisanej w tym zapisie. Z treści §5 ust 1 lit d projektu umowy wynika wprost, że umowa może zostać przedłużona o dalsze 3 miesiące, z tym że łączne zmiany umowy nie mogą powodować przekroczenia 48 miesięcy i przekroczenia wartości umowy. Granica 48 miesięcy wynika z art. 434 ust 1 pzp. Ponadto, Zamawiający nie ma prawa do jednostronnej zmiany umowy w zakresie zmiany okresu obowiązywania umowy. Każda zmiana umowy dla swojej skuteczności wymaga zgody wszystkich stron czynności prawnej w formie w jakiej dana czynność prawna została dokonana tj. w tym przypadku przez podpisanie stosowanego aneksu do umowy.

Pytanie nr 24 dot. wzoru umowy § 5.3.1

Czy w par. 5.3.1 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiał faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 25 dot. wzoru umowy § 5.5

Czy Zamawiający w par. 5.5 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 26 dot. wzoru umowy § 7.a

Czy Zamawiający w par. 7.a wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.1

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 62 poz. 18

Czy Zamawiający wykreśli z Zadania nr 62 pozycję nr 18 ze względu na zakończenie dalszej produkcji i dystrybucji oraz ze względu na fakt wykreślenia produktów z listy refundacyjnej?

Odpowiedź :

Zamawiający prosi o wycenę pozycji po ostatniej cenie rynkowej oraz zaznaczenie pod pakietem informacji o zakończonej produkcji i dystrybucji leku.

Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 62 poz. 2

Czy zamawiający w Zadaniu 62 poz. 2 poprawi postać insuliny Apidra SoloStar na wstrzykiwacze, ponieważ tylko w takiej postaci występuje w sprzedaży?

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.6

Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 129

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 129 dopuści wycenę produktu dostępnego na jednorazowe zezwolenia MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko taki produkt jest dostępny na rynku?

Odpowiedź :

TAK

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 129

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 129 wymaga produktu leczniczego, który posiada wskazania do stosowania u dzieci (w tym noworodków) i młodzieży w wieku < 16 lat, potwierdzone odpowiednim zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 129

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 129 wymaga produktu leczniczego, który posiada stabilność koncentratu przygotowanego w fiolce przez okres 48 godzin oraz stabilność rozcieńczonego roztworu do infuzji przez okres 96 godz., potwierdzone odpowiednim zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 169

Pakiet 169 Treprostinil inj. - czy w związku ze zwiększonym ryzykiem zakażenia i rozwoju zagrażających życiu powikłań septycznych wynikającym z długotrwałego przechowywania leku w pompie do podawania podskórnego, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był stabilny mikrobiologicznie i chemicznie w temp. 37stC. przez co najmniej 14 dni, zgodnie z ChPL?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 169

Pakiet 169 - czy Zamawiający wymaga preparatu Treprostinil we fiolkach o najmniejszej dostępnej na rynku objętości 10ml, w celu zminimalizowania potencjalnych strat leku podawanego pacjentowi pediatrycznemu o niskich parametrach wagowych przekładających się na mniejsze zapotrzebowanie leku w stosunku do pacjenta dorosłego?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 65 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 65 poz.1 i 2 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% x 5ml fiolka z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 32 i nr 134

Czy Zamawiający w pakiecie nr 32 i nr 134 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników potwierdzony przez producenta stosownym dokumentem (np. oświadczeniem) niezbędnym do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy?

Serwis taki daje gwarancje, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest w sposób zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczony (a dla Zamawiającego pozwalające na jego weryfikację) poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź :

Tak, Zamawiający wymaga . Wykonawca składając ofertę w zakresie Pakietu nr 32 i 134 oświadcza, że zapewnia autoryzowany serwis producenta parowników.

Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 32 i nr 134

Czy Zamawiający w pakiecie nr 32 i nr 134 wymaga dostarczenia preparatu Desfluran i Sevofluran w butelce innej niż szklana? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego

Odpowiedź :

Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego , tj . butelki aluminiowej lub z polietylenonaftalenu lub ze szkła oranżowego typu III z zewnętrzną powłoką z PCV. Butelki zamknięte zaworem zintegrowanym z parownikiem.

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 56 poz. nr 1,2

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany produkt leczniczy o nazwie międzynarodowej Rituximabum (pakiet nr 56 pozycja nr 1, 2) posiadał zarejestrowaną możliwość wlewu w rozumieniu skróconego czasu kolejnego podania w określonym przypadku (wskazaniu)?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 38 dot. pakietów nr 92, 93 pozycja 2 (Ustekinumabum 90 mg/ml roztwór do wstrzykiwań).

Informujemy, że produkt leczniczy zawierający substancję czynną Ustekinumabum 90 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 1 ml; kod GTIN: 05413868122589; uzyskał od 1 stycznia b.r. refundację w ramach programów lekowych: B.32 „Leczenie pacjentów z chorobą Leśniowskiego - Crohna (ICD-10: K50)" oraz B.55. „Leczenie pacjentów z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego (WZJG) (ICD-10: K51)”.

Z uwagi na fakt, iż w/w produkt znajduje zastosowanie w tych samych wskazaniach terapeutycznych i został objęty tym samym programem lekowym oraz jest oferowany w tej samej cenie co produkt leczniczy wymagany w **pakietach nr 92, 93 pozycja 2** istnieje możliwość wymiennego stosowania obu produktów.

Wykonawca będzie sukcesywnie zastępować dotychczasowy roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce 90 mg, opakowaniem roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 90 mg.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie **pakietów nr 92, 93 pozycja 2** (Ustekinumab 90 mg x 1 amp.-strzyk) dodatkowej postaci leku we wstrzykiwaczu w tej samej dawce, cenie oraz stosowanego w tych samych programach lekowych?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 39 dot. wzoru umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika**, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź :

Zamawiający potwierdza, że w przypadku braku możliwości wykonania umowy z powodu okoliczności, za które żadna ze stron nie ponosi odpowiedzialności (co wymaga odpowiedniego udokumentowania), umowa ulegnie rozwiązaniu, bez naliczania kar umownych.

Pytanie nr 40 dot. wzoru umowy § 2 ust. 6 – w zakresie terminu dostawy

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w ramach pakietów **92, 93, 165, 188** nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy **do 48 godzin dla pakietów nr 92, 93, 165, 188?**

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.2

Pytanie nr 41 dot. wzoru umowy § 2 ust. 6 – w zakresie dostaw „na ratunek życia”

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w **pakietach nr 92, 93, 165, 188** nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na ratunek życia” w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że **zapisy § 2 ust. 6 wzoru umowy w zakresie dostaw na ratunek nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietów nr 92, 93, 165, 188**

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.2

Pytanie nr 42 dot. wzoru umowy § 10 ust. 1 pkt a i b – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 10 ust. 1 pkt a i b wzoru umowy na zmianę zapisów umowy polegającą na naliczaniu kary umownej w wysokości 10% netto wartości liczonej **od niezrealizowanej części umowy lub części/pakietu, którego dotyczy odstąpienie?**

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 75 Sufentanyl w opakowaniu 10 ampulek/fiolek?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 186

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 186 Calcium gluconate 95mg/ml x 10ml w opakowaniach po 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 45 dot. wzoru umowy § 7 ust.: 2

Zamawiający w Pakiecie 166 wymaga zaoferowania Ravulizumabum (koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 300mg, 1 fiol. 3 ml).

Jest to lek objęty dystrybucją kontrolowaną i każdorazowo jest zamawiany pod potrzeby konkretnego pacjenta w ramach Programu Lekowego, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane a pacjenci przychodzą na pode leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem lub poradnią/apteką.

W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o skrócenie wymaganego terminu ważności dostarczanych leków do 6 miesięcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie 166 oraz wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy dodatkowego zapisu o treści:

1. Termin ważności dostarczanych produktów leczniczych wynosi co najmniej 6 miesięcy.
2. Dostawy produktów leczniczych z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Kupującego.
3. Dostawca gwarantuje Zamawiającemu przyjęcie zwrotu leków w przypadku upływu terminu ważności.

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.3

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 61 poz. nr 3 i 4

Czy Zamawiający mając na uwadze komfort i bezpieczeństwo pacjentów wymaga aby produkt Ampicilina 500 mg oraz Ampicilina 1 gram (pakiet 61 poz.3 i 4) posiadał jak najkrótszy czas podania potwierdzony w CHPlu:to jest wstrzyknięcie dożylnie 3-5 minut bez możliwości wystąpienia drgawek a infuzja 5-10 minut .?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 47 dot. Załącznik nr 6 – projekt umowy, § 7 „Termin gwarancji i ważności”

W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10- 12 miesięczny termin przydatności, a mleka modyfikowane dla dzieci mają 6 - 9 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki tych produktów ujętych w pakiecie 41 poz. 1-31 oraz w pakiecie 39 poz. 1-20, pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w projekcie umowy (załącznik nr 6 do SWZ) § 7 „Termin gwarancji i ważności” – akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz mleka modyfikowane dla dzieci z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.3

Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 41 poz. nr 7

Z uwagi na brak dostępności na rynku polskim NUTRIDRINK Multifibre - Wanilia, czy w pakiecie 41, poz. 7, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **jedynie NUTRIDRINK Multifibre-truskawka**

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 49 dot. Pakietu nr 41 poz. nr 25

Z uwagi na brak dostępności na rynku polskim diety **NUTRISON SOYA**, czy w pakiecie 41, poz. 25, Zamawiający wyrazi zgodę na dietę **opartą wyłącznie o białko sojowe**, normokaloryczną 103kcal/100ml, normobiałkową 4,3g/100ml, zawierającą 1,5g/100ml błonnika jaka jest **NUTRISON ADVANCED DIASON** w opakowaniu 1000 ml?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 58 poz. nr 77 Voriconazole 200 mg x 20 tabletek

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu x 30 tabletek?.

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 61 poz.3 Ampicillin 1000 mg inj. i.m. / i.v. fiołka proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu x 10 fiołek?.

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 61 poz. 4 Ampicillin 500 mg inj. i.m. / i.v. fiołka proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu x 10 fiołek?.

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 61 poz. 6 Arypiprazol 15 mg x 14 tabletek

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu x 28 tabletek?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 54 dot. Pakietu nr 61 poz.43 Hitaxa 5 mg x 30 tabletek

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej?, tylko taka postać dostępna na rynku.

Odpowiedź :

TAK

Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 74 poz.1 Concerta 18 mg x 30 tabletek

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu?, tylko taka postać dostępna na rynku.

Odpowiedź :

TAK

Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 103 Oxycort AE 75 g

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę Oxycort aerozol 1 g zawiera: 3,1 mg hydrokortyzonu, 9,3 mg chlorowodoru oksytetracykliny opakowanie 32,25 g?

Odpowiedź :

TAK-20 opakowań a 32,25 g

Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 46

Czy Zamawiający dopuści w **Zadaniu nr 46** immunoglobulinę ludzką normalną 10%, do podawania dożylnego poza programem lekowym, zawierającą co najmniej 98% o maksymalnej zawartość IgA to 84 mikrogramów/ml. Rozkład podklas IgG (wartości przybliżone) IgG1 62,8%, IgG2 29,7%, IgG3 4,8%, IgG4 2,7%

W dawkach 5g/50ml oraz 10g/100ml.

Substancja pomocnicza: Glicyna, woda do wstrzykiwań.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 74, Pozycja 2, Fentanyl 0,05mg/ml 10 ml x 50 ampułek

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

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 74, Pozycja 3, Fentanyl 0,05mg/ml 2 ml x 50 ampułek

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

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 60 dot. Pakietu nr 119, Pozycja 1, Midazolam 5mg/ml 1 ml x 5 ampulek

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 ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 119, Midazolam 5mg/ml 1 ml x 5 ampulek

Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 122, Pozycja nr 1, Metamizolum 0,5g/ml 2 ml x 10 ampulek

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 122, Pozycja nr 2, Metamizolum 0,5g/ml 5 ml x 10 ampulek

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 116, Pozycja nr 1,2,3 Cefprozidum 0,5g, 1g,2g

Czy Zamawiający wymaga, aby produkty pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 65 dot. Pakietu nr 114, Pozycja nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Metex (50mg/ml) 10mg/0,2ml 4amp-strz.?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 6

Prosimy o doprecyzowanie zapisów SWZ poprzez udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie 6 immunoglobulina ludzka normalna Kiovig, dostępne dawki: 2,5g/25ml; 5g/50ml; 10g/100ml, 20g/200 ml, 30 g/300 ml do wyboru przez Zamawiającego, IgG > 98 % o rozkładzie podklas:

IgG1 ≥ 56,9 %

IgG2 ≥ 26,6 %

IgG3 ≥ 3,4 %

IgG4 ≥ 1,7 %

IgA max 0,14 mg (140 mikrogramów/ml)

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 67 dot. Pakietu nr 25 poz. nr 23

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 pozycja 23 opakowanie typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 68 dot. Pakietu nr 25 poz. nr 7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 pozycja 7 opakowanie typu KabiPack x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 69 dot. Pakietu nr 35 poz. nr 1,2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 35 pozycja 1,2 opakowanie typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 70 dot. Pakietu nr 58 poz. nr 13-16

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 58 pozycja 13-16 opakowanie typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 71 dot. Pakietu nr 103 poz. nr 8-11

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 103 pozycja 8-11 opakowanie typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 72 dot. Pakietu nr 58 poz. nr 43

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 58 pozycja 43 opakowanie typu KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 73 dot. Pakietu nr 116 poz. nr 2,3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 116 pozycja 2,3 opakowanie typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 74 dot. Pakietu nr 135 poz. nr 10-13

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 135 pozycja 10-13 opakowanie typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 75 dot. Pakietu nr 135 poz. nr 35

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 135 pozycja 35 Noradrenalinę 4ml ampulki x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 76 dot. wzoru umowy § 2 ustęp 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 77 dot. wzoru umowy § 2 ustęp 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito z 12 na 24 godziny oraz realizację zamówień standardowych z 24 godzin na 2 dni robocze? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 12 poz. 1 (Amphotericin B 100mg/ml 30 ml)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie leku Amphotericin B 100mg/ml o pojemności 50 ml.

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 79

Czy zamawiający w pakiecie 24 dopuści przeliczenia ilości, zaokrąglając w górę?

Odpowiedź :

Wykonawca poda cenę sztuki lub opakowania tak aby wartość zamówienia była tożsama z wymaganiami Zamawiającego

Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 24 poz. nr 5,6

Czy w pakiecie 24 poz. 5,6 zamawiający ma na myśli dietę doustną z błonnikiem czy bez?

Odpowiedź :

W pozycji nr 5 Zamawiający oczekuje diety bezresztowej a w pozycji nr 6 diety z błonnikiem

Pytanie nr 81 dot. Pakietu nr 24 poz. nr 15

W związku z wycofaniem smaku wiśniowego czy zamawiający dopuści w pakiecie 24 poz. 15 smak jabłkowy?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 82 dot. Pakietu nr 25 poz. nr 10

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 25 poz.10 Worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1448 ml, zawierającego 7,4 g azotu, energię niebiałkową 800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 83 dot. Pakietu nr 25 poz. nr 11

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 25 poz.11 worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1904 ml zawierającego 9,8 g azotu energii niebiałkowej 1100 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 84 dot. Pakietu nr 25 poz. nr 21

Ze względu na wycofanie preparatu Peditrace czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 poz. 21 Peditrace Novum - o zwiększonej zawartości cynku i miedzi bez fluoru. Preparat jest wskazany u wcześniaków i noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, dzieci i młodzieży.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 85 dot. Pakietu nr 103 poz. nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 103 pozycja 24 OXYCORT AE 75G lek OXYCORT AER. 55 ML (32,25G)

Odpowiedź :

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie 20 opakowań a 32,25 g, pod warunkiem że wymagana ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 86 dot. Pakietu nr 61 poz. nr 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 61 pozycja 57 MILUKANTE 5MG x 28 TABLETEK -lek MILUKANTE 5MG 28 TABL D/ROZGRZ. I ŻUCIA

Odpowiedź :

Tak, Zamawiający wyraża zgodę , pod warunkiem że wymagana ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 87 dot. Pakietu nr 61 poz. nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 61 pozycja 56 MILUKANTE 4MG x 28 TABLETEK- lek MILUKANTE 4MG 28 TABL D/ROZGRZ. I ŻUCIA

Odpowiedź :

Tak, Zamawiający wyraża zgodę , pod warunkiem że wymagana ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 88 dot. Pakietu nr 20

Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia, poprzez udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie 20 Antithrombinum III proszek w fiolce zamiast flakonu; pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 89 dot. Pakietu nr 46

Czy w pakiecie 46 w kolumnie Ilość opakowań Zamawiający miał na myśli ilość j.m., czyli ilość gram jaką należy wycenić?

Odpowiedź :

Zamawiający wyjaśnia, że miał na myśli 6000 gram

Pytanie nr 90 dot. Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 miał na myśli tabl.do sp.,zaw.doustnej?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 91 dot. Pakietu nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie 33 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 fiolek w ilości 130 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 92 dot. Pakietu nr 39 poz. nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 8 wyrazi zgodę na wycenę mleka o poj 70 ml pakowanego x 24 szt w ilości 10 opakowań? Dostępne opakowanie mleka Bebilon profutura zawiera 70 ml.

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu, pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 93 dot. Pakietu nr 41 poz. nr 40

Czy Zamawiający w pakiecie 41 poz. 40 wyrazi zgodę na wycenę produktu o gramaturze 800 g w ilości 5 opak? Producent zmienił wielkość opakowania.

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu, pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 94 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 13

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz. 13 wyrazi zgodę na wycen leku pakowanego x 28 szt w ilości 21,43 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 95 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz. 14 wyrazi zgodę na wycen leku pakowanego x 28 szt w ilości 21,43 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 96 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 49

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz. 49 miał na myśli tabl.rozp. w jamie ustnej? Lek w tej dawce dostępny tylko w takiej postaci.

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 97 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 50

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz. 50 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabl. rozp w jamie ustnej?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 98 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 62,63,64,65

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz. 62,63,64,65 wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt. w przeliczonej ilości?

Poz. 62 - x 60 – 83,34 opak

Poz. 63 – x 60 – 50 opak

Poz. 64 – x 60 – 16,67 opak

Poz. 65 – x 60 – 10 opak

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 99 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 69

Prosimy Zamawiającego jaką ilość opakowań w pakiecie 60 poz 69 należy wycenić?

Odpowiedź :

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.5

Pytanie nr 100 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 70

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz 70 wyrazi zgodę na wycen leku pakowanego x 30 szt w ilości 326,67 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 101 dot. Pakietu nr 60 poz. nr 71

Czy Zamawiający w pakiecie 60 poz 71 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 30 szt w ilości 186,67 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 102 dot. Pakietu nr 61 poz. nr 3,4

Czy Zamawiający w pakiecie 61 poz 3,4 wyrazi zgodę na wycene leku pakowanego x 10 fiolek w ilości przeliczonej:

Poz. 3 – 40 opak

Poz. 4 – 90 opak

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 103 dot. Pakietu nr 61 poz. nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie 61 poz 6 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 28 szt w ilości 100 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 104 dot. Pakietu nr 61 poz. nr 43

Czy Zamawiający w pakiecie 61 poz 43 miał na myśli tabl. uleg.rozp. w jamie ustnej?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 105 dot. Pakietu nr 61 poz. nr 56,57

Czy Zamawiający w pakiecie 61 poz 56,57 miał na myśli tabl do rozgryzania / żucia?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 106 dot. Pakietu nr 63

Czy Zamawiający w pakiecie 63 wyrazi zgodę na wycenę leku w fiolkach?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 107 dot. Pakietu nr 65 poz. nr 1,2

Czy Zamawiający w pakiecie 65 poz 1,2 wyrazi zgodę na wycenę leku w ampulkach?

Lek dostępny tylko w takiej formie.

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 108 dot. Pakietu nr 70 poz. nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 70 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 20 amp?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 109 dot. Pakietu nr 70 poz. nr 22

Czy Zamawiający w pakiecie 70 poz 22 wyrazi zgodę na wycene leku pakowanego x 15 czopków w ilości 4,67 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 110 dot. Pakietu nr 74 poz. nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie 74 poz. 12 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 5 amp w ilości 600 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 111 dot. Pakietu nr 103 poz. nr 24

Czy Zamawiający w pakiecie 103 poz. 24 miał na myśli aeroszol o poj 30 czy 55ml?

Odpowiedź :

Zamawiający wyjaśnia ,że miał na myśli 20 opakowań a 32,25 grama a 55 ml

Pytanie nr 112 dot. Pakietu nr 104

Czy Zamawiający w pakiecie 104 miał na myśli lek w amp-strzykawce?

Lek dostępny jedynie w takiej formie.

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 113 dot. Pakietu nr 119 poz. nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 119 poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 amp w ilości 175 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 114 dot. Pakietu nr 119 poz. nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 119 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 amp w ilości 1000 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 115 dot. Pakietu nr 136 poz. nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 136 poz 12? Lek wycofany.

Odpowiedź :

Wykonawca poda ostatnią obowiązującą cenę i zaznaczy pod pakietem informację o braku produktu na rynku.

Pytanie nr 116 dot. Pakietu nr 136 poz. nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 136 poz 40? Lek niedostępny na rynku polskim.

Odpowiedź :

Wykonawca poda ostatnią obowiązującą cenę i zaznaczy pod pakietem informację o braku produktu na rynku.

Pytanie nr 117 dot. Pakietu nr 136 poz. nr 44

Czy Zamawiający w pakiecie 136 poz 44 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 amp? Lek dostępny tylko w takim opakowaniu.

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 118 dot. Pakietu nr 136 poz. nr 58

Czy Zamawiający w pakiecie 136 poz 58 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 28 szt w ilości 5 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem ze wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 119 dot. Pakietu nr 136 poz. nr 59

Czy Zamawiający w pakiecie 136 poz 59 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 28 szt w ilości 10 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 120 dot. Pakietu nr 136 poz. nr 60

Czy Zamawiający w pakiecie 136 poz 60 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 30 szt w ilości 20 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 121 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 152 poz 8 i utworzenie z tą pozycją nowego zadania?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 122 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 12,108

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 152 poz 12,108? Produkcja leków została zakończona.

Odpowiedź :

Wykonawca poda ostatnią obowiązującą cenę i zaznaczy pod pakietem informację o braku produktu na rynku

Pytanie nr 123 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 32

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 32 wyrazi zgodę na wycenę maści o pojemności 20 g w ilości 150 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 124 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 34

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 34 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 60 szt w ilości 8,34 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 125 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 64

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 64 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 60 szt w ilości 2,5 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 126 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 80

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 80 wyrazi zgodę na wycenę leku Diprophos 6,43+2,63mg/ml 1 ml x 5 amp w ilości 4 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 127 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 93

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 93 wyrazi zgodę na wycenę szczepionki o nazwie Handlowej WZW Euvax B 20mcg fiolka?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 128 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 137

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 137 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 100 szt w ilości 15 opak?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 129 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 147

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 147 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 70 szt w ilości 4 opak?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 130 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 190

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 190 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 50 szt w ilości 80 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 131 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 200

Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 200 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 20 szt w ilości 30 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 132 dot. Pakietu nr 168 poz. nr 1

W pakiecie 168 poz 1 jest dostępna tylko w formie wstrzykiwaczy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę takiego opakowania w poz 1?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 133 dot. Pakietu nr 185

Czy Zamawiający potwierdza że w pakiecie 185 miał na myśli wyrób medyczny?

Odpowiedź :

Tak

Pytanie nr 134 dot. Pakietu nr 186

Czy Zamawiający w pakiecie 186 wyrazi zgodę na wycenę leku nazwie Calcium Gluconate Hameln 95mg/ml 10 ml x 10 amp w ilości 2000 opak?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pod warunkiem ,że produkt spełnia pozostałe zapisy SWZ.

Pytanie nr 135 dot. Pakietu nr 190 poz. nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 190 poz 1 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 28 szt w ilości 21,43 opak?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie

Pytanie nr 136 dot. Pakietu nr 183 poz. nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 183 poz 1 dopuści dostawę produktu z 6 miesięcznym terminem ważności? Jest to produkt na choroby ultra rzadkie przez co wydłużony jest cykl produkcyjny

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 137 dot. Pakietu nr 152 poz. nr 30

Dotyczy pakietu nr 152 poz. 30. Czy Zamawiający w pakiecie 152 poz 30 wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań tj. 6 opakowań x 5 g?

Odpowiedź :

Wykonawca może zaproponować wielkość opakowania o którym mowa w zapytaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań , pod warunkiem że wymaga ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 138 dot. Pakietu nr 136 poz. nr 38

Dotyczy pakietu nr 136 poz. 38. Czy Zamawiający w związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności, wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 136 poz 38?

Odpowiedź :

Wykonawca poda ostatnią obowiązującą cenę i zaznaczy pod pakietem informację o braku produktu na rynku

.....
Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

.....
Dyrektor Szpitala

W załączeniu :

- obowiązujący załącznik nr 2 Formularz ofertowy
- obowiązujący Pakiet nr 32
- obowiązujący Pakiet nr 60
- obowiązujący Pakiet nr 62

Opracowała : Beata Zoellner

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACIENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem

