



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Pila, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 27001:2013
www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: wszpila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 28.12.2021 roku

FZP.III-241/83/21

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „LEKI, SUBST. RECEPTUROWE ORAZ DIETETYCZNE ŚRODKI PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO”

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

dotyczy pakiet 43 (Propofolum)

Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania w pakiecie leku pakowanego w opakowaniach typu fiolka co pozwoli na przedstawienie atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fiolkę.

Pytanie nr 2.

dotyczy Zadanie 21 poz. 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Lubragel w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 3.

Dotyczy pakietu 59 pozycja 9: Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Kaldyum pakowany po 100 kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 4.

Pakiet nr 58:

Z uwagi na to, iż niektóre parametry i właściwości medycznego wapna sodowanego do aparatów do znieczuleń mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające

barwę z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchość 95%, zawartość wilgoci wody 12-19%, absorpcja CO₂ 19%, współczynnik pochłaniania w przybliżeniu 140l/kg, łączna zawartość metali alkalicznych do 4%?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający wymaga medyczne wapno sodowane do użycia z anestetykami takimi jak: Izofluran, Desfluran, Sewofluran, podtlenek azotu, Halotan, Enfluran . z informacją potwierdzoną w instrukcji użycia.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 6.

Pakiet nr 58

Dotyczy warunków udziału w postępowaniu (SWZ rozdział II, punkt nr 6, pozycja nr 2)

Prosimy o zmianę zapisu w SWZ rozdział II, punkt nr 6, pozycja nr 2 dotyczącego przedmiotu zaoferowanego w pakiecie nr 58 z:

„o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają zezwolenie na prowadzenie działalności uprawniającej do obrotu produktami leczniczymi oraz dietetycznymi środkami przeznaczenia medycznego.”

Na:

„o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają zezwolenie na prowadzenie działalności uprawniającej do obrotu wyrobami medycznymi.”

Prosimy o wdrożenie ww. poprawki z uwagi na to, że wyrób zaoferowany w pakiecie nr 58 (POCHŁANIACZ DWUTLENKU WĘGLA (WAPNO SODOWANE) jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 7.

Dotyczy zadania nr 23. Zwracamy się z prośbą o udostępnienie Wykonawcy informacji dotyczącej modeli aparatów do znieczulenia będących na wyposażeniu Zamawiającego. Informacje te są niezbędne w celu zapewnienia Zamawiającemu odpowiedniego typu parowników (parowniki do produktu leczniczego Sevofluran mogą mieć różne typy mocowania, zależnie od aparatury do znieczulania, do której będą podłączone).

Odpowiedź: Aparat DATEX OHMEDA

Pytanie nr 8.

Dotyczy zadanie nr 23. Jaką liczbę parowników Wykonawca będzie zobowiązany do nieodpłatnego użyczenia na rzecz Zamawiającego?

Odpowiedź: 10 sztuk

Pytanie nr 9.

Pytanie 3

Dotyczy części nr 23. Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Sojourn (załączamy kartę charektrystyki) w butelce wykonanej ze szkła?

Uzasadnienie: Ryzyko stłuczenia przy szklanych butelkach produktu oferowanego przez Wykonawcę są na poziomie ok. 1% (na podstawie testu upuszczenia przeprowadzonego przez niezależne laboratorium, przy użyciu zmodyfikowanego protokołu ISTA (załączone badanie testu upuszczenia w celach informacyjnych). Butelki z tworzyw sztucznych również mogą czasem ulec pęknięciu, jeśli spadną – istnieją publikacje to potwierdzające.

Warto zauważyć, że szkło było podstawowym wyborem do pakowania anestetyków wziewnych i było stosowane przez wszystkich producentów gazów anestetycznych. Zaletami tego rodzaju opakowania są przede wszystkim: przezroczystość butelki (zdecydowanie lepsza niż przy opakowaniach z tworzyw sztucznych), szkło jest materiałem obojętnym, szkło jest nieprzepuszczalne, więc para wodna (wilgoć) i tlen nie mogą dostać się do butelki, szkło jest materiałem podlegającym recyklingowi.

Odpowiedź: Zgodnie z uwagą pod zad.23 (Zamawiający wymaga butelki nieszklanej oraz nieodpłatnego użyczenia parowników).

Pytanie nr 10.

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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tylko fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, należy podać pełne ilości zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 12.

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: Pełne ilości zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 13.

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: Podać ostatnią cenę i informację pod pakietem.

Pytanie nr 14.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie

Pytanie nr 15.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16.

Łącznik numer 4 do SWZ – Projekt umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12 oraz 11.5? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaofertuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 17.

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z Zadania nr 14 pozycje nr 8-9 (DROTAVERINA) ze względu na zmianę dystrybutora tych leków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 18.

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z Zadania nr 14 pozycje nr 10-12 (ENOXAPARINUM NATRICUM) ze względu na zmianę dystrybutora tych leków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 19.

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z Zadania nr 14 pozycje nr 22-23 (SOTALOL HYDROCHLORIDE) ze względu na zmianę dystrybutora tych leków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 20.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 66 insuliny w postaci wstrzykiwaczy typu SoloStar?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 44 poz. 18 i 19 w przedmiotowym postępowaniu:

- 1) Czy w Zadaniu nr 44 poz. 18 i 19 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 2mlld 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. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
- 2) Czy w Zadaniu nr 44 poz. 18 i 19 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: 1) i 2) Zamawiający dopuszcza preparat, który jest lekiem. Dopuszcza przeliczenie liczby opakowań.

Pytanie nr 22.

Do §6 ust. 3 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający zmienia §6 ust. 3 wzoru umowy na treść: „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy w ciągu 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia lub w ciągu 1 dnia roboczego od momentu zamówienia w przypadku zamówienia opatrzonego hasłem „cito”. Za dzień roboczy rozumie się dni od poniedziałku do piątku w z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, jednak nie dotyczy to dostaw na hasło cito”.

Pytanie nr 23.

Do §6 ust. 12 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wskazanym w §6 ust. 12 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24.

Do §6 ust. 13 wzoru umowy: Do treści §6 ust. 13 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25.

Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie w taki sposób, aby wynosiła ona 0,3% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26.

Do §9 ust. 3 lit. d) wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku odstąpienia od umowy na podstawie przesłanki zawartej w §9 ust. 3 lit. d) wzoru umowy, Zamawiający nie naliczy z tego tytułu kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 2 wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

Pytanie nr 27.

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28.

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zamiany fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę.

Pytanie nr 29.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. Czy zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 31.

- 1) Dotyczy pakietu nr 13 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
- 2) Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: 1) Zamawiający nie dopuszcza

2) Zamawiający nie wydziela

Pytanie nr 32.

- 1) Dotyczy pakietu nr 19 poz. 44. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek

zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

- 2) Dotyczy pakietu nr 19 poz. 43. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: 1) i 2) Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33.

- 1) Dotyczy pakietu nr 21 poz. 46. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.
- 2) Dotyczy pakietu nr 21 poz. 43. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 43 i 44 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: 1) Pytanie dotyczy poz. 45. Zamawiający wymaga

2) Pytanie winno dot. poz. 42 i 43. Zgodnie z uwagami pod zadaniem - Poz.42 i 43 Zamawiający wymaga obie dawki tego samego producenta.

Pytanie nr 34.

- 1) Dotyczy pakietu nr 21 poz. 13. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
- 2) Dotyczy pakietu nr 21 poz. 50. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

Odpowiedź: 1) Zamawiający nie wydziela, proszę podać ostatnią cenę.

2) Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 35.

- 1) Dotyczy pakietu nr 24 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.
- 2) Dotyczy pakietu nr 24 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: 1) Zamawiający dopuszcza

2) Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 36.

- 1) Dotyczy pakietu nr 29 poz. 7. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 2) Dotyczy pakietu nr 29 poz. 6. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 3) Dotyczy pakietu nr 29 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 4) Dotyczy pakietu nr 29 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 5) Dotyczy pakietu nr 29 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: 1), 2), 3), 4), 5) Zamawiający nie wydziela

Pytanie nr 37.

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1

- 1) Czy produkt leczniczy z pakietu.. poz. ... będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"/
- 2) Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

Odpowiedź: 1) Nie

2) Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38.

- 1) Dotyczy pakietu nr 37 poz. 29. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 2) Dotyczy pakietu nr 37 poz. 15. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: 1) Zamawiający nie wydziela

2) Proszę wycenić wg ostatniej ceny.

Pytanie nr 39.

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40.

Dotyczy pakietu nr 49 poz. 30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 41.

Dotyczy pakietu nr 54 poz. 12. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?/ W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek. Zamawiający nie wydziela.

Pytanie nr 42.

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: W pakiecie jest jedna pozycja.

Pytanie nr 43.

Dotyczy pakietu nr 68 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44.

1) Dotyczy pakietu nr 68 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

2)Dotyczy pakietu nr 68 poz. 5. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość

przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: 1) i 2) Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45.

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 46.

W przypadku czasowego braku lub zaprzestania produkcji preparatu mamy podać ostatnią cenę i uwagę o braku czy nie wyceniać go?

Odpowiedź: Podać ostatnią cenę i uwagę o braku.

Pytanie nr 47.

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 12. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Wycenić wg ostatniej ceny.

Pytanie nr 48.

Czy zamawiający dopuści wycenę w innym opakowaniu? W jaki sposób przeliczać ? Do 2 miejsc po przecinku, czy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 49.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50.

- 1) Dotyczy pakietu nr 1 poz. 37. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- 2) Dotyczy pakietu 1 poz 24 . Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 amp z przeliczeniem ilości opakowań?
- 3) Dotyczy pakietu 1 poz 38 . Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 amp z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: 1) Zamawiający nie wydziela,
2) Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem,
3) Zamawiający dopuszcza**

Pytanie nr 51.

Dotyczy pakietu 65 poz 1 Czy zamawiający dopuści preparat dostępny na Jednorazowe Zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52.

Dotyczy pakietu 2 poz 5 . Czy zamawiający dopuści produkt Tresiba,100j/ml;3ml,roztw.d/wst,5wstrzyk.FlexTouch?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 53.

Dotyczy pakietu 21 poz 3. Czy zamawiający dopuści wycenę: Vit. A+D3 Medana,(20000jm+10000jm)/ml, pł.dous,10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 54.

Dotyczy pakietu 22 poz 5 Czy w związku z brakiem melka Humana zamawiający dopuści wycenę: Babilon Pepti MCT, prosz., 450 g?Dotyczy pakietu 24 poz 3. Czy zamawiający dopuści wycenę: Monover,100mgFe3+/ml;5ml,roztw.d/wstrz,infuz,5fiol?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 55.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki w :

-pakiet 37 poz 29

-pakiet 54 poz 12

Odpowiedź: W obu przypadkach zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułki :

- pakiet 1 poz 35

-pakiet 22 poz 11,12

Odpowiedź: W obu przypadkach zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. Dojelitowej w:

- pakiet 19 poz 1

-pakiet 44 poz 5,32,35

- pakiet 53 poz 12

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 58.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu w:

-pakiet 19 1poz 15,33

-pakiet 22 poz 15

- pakiet 36 poz 21, 22, 26

-pakiet 37 poz 24, 25, 43

-pakiet 42 poz 2,6,7

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 59.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o zmodyfikowany uwalnianiu w:

- pakiet 36 poz od 7 do 10

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 60.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanaj w

-pakiet 2 poz 7

-pakiet 12 poz 1,2

-pakiet 17 poz 1,2

-pakiet 21 poz 35,38

-pakiet 25 poz 5,8

-pakiet 35 poz 8

- pakiet 37 poz 8,9,10,12,20,40,44,53,69,70,
- pakiet 42 poz 30,31,32,36,46
- pakiet 44 poz 31
- pakiet 53 poz 7,11
- pakiet 54 poz 14,15
- pakiet 61 poz 35,36
- pakiet 74 poz 9,10

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 61.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki DIS

- pakiet 25 poz 4

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 62.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki w

- pakiet 25 poz 9,15,16

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 63.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej w :

- pakiet 19 poz 48
- pakiet 44 poz 35
- pakiet 1poz
- pakiet poz

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 64.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki/ kapsułki miękkiej w :

- pakiet 19 poz 18
- pakiet 42 poz 18

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 65.

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu w pakiecie 59 poz 9?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 66.

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 1 oczekuje zaoferowania Natrii Chloridum 0,9% w postaci roztworu do irygacji?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 67.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 pozycja 37 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 nie wyraża zgody

Pytanie nr 68.

Czy Zamawiający w pakiecie 38 poz. 1 oraz 11 wyrazi zgodę na wycenę produktu w opakowaniu zbiorczym x 4 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 69.

Czy Zamawiający w pakiecie 38 poz. 4 wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania typu worek, pakowanego x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 70.

Czy Zamawiający w pakiecie 38 poz. 5 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Smoflipid, 100 ml, pakowanego x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 71.

Czy Zamawiający w pakiecie 38 pozycja 10 dopuści SmofKabiven Low Osmo 1400ml x 4 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 72.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 43 w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 61 pozycja 21 produktu 1g/2ml po 10 ampułek spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź: Zgodnie z uwagą pod zadaniem (Zamawiający wymaga aby leki poz.21,22,41 i 42 mogły mieszać się w jednej strzykawce, zgodnie z CHPL)

Pytanie nr 74.

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 61 pozycja 22 produktu 2,5g/5ml po 10 ampułek spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź: Zgodnie z uwagą pod zadaniem (Zamawiający wymaga aby leki poz.21,22,41 i 42 mogły mieszać się w jednej strzykawce, zgodnie z CHPL) .

Pytanie nr 75.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 71 produktu leczniczego Ciprofloxacyn w opakowaniu zbiorczym x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 76.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 72 produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu zbiorczym x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 77.

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 2 dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 78.

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na cito” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 79.

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Ceny netto podane w załączniku nr 1 nie mogą ulec podwyższeniu w okresie obowiązywania niniejszej umowy. Aktualna stawka VAT będzie stosowna bez konieczności zawierania aneksu do umowy przy niezmienionej cenie netto.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie ma żadnego wpływu na wysokość stawki podatków od towarów i usług składającej się na cenę brutto, wobec czego może zagwarantować jedynie stałe ceny netto. Aktualna stawka VAT powinna być stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 80.

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy w ciągu 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia lub w ciągu 1 dnia roboczego od momentu zamówienia w przypadku zamówienia opatrzonego hasłem „cito”. Za dzień roboczy rozumie się dni od poniedziałku do piątku w z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, jednak nie dotyczy to dostaw na hasło cito.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca może realizować dostawy w dni robocze, zasadnym jest więc posługiwanie się jednostkami roboczymi. Rozwiązanie takie stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na dzień i godzinę złożenia zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

Pytanie nr 81.

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 6 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Jeżeli w dostarczonej partii towaru Zamawiający stwierdzi wady jakościowe lub ilościowe, niezwłocznie zawiadomi o nich Wykonawcę, który wymieni towar na wolny od wad w ciągu:

- a) 7 dni od chwili zgłoszenia w przypadku braków ilościowych, oraz
- b) 7 dni od chwili doręczenia mu reklamowanego asortymentu w przypadku wad jakościowych.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanych wyrobów, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia dostarczenia mu reklamowanej partii towarów. Ponadto Wykonawca uważa, że doręczenie mu reklamowanych wyrobów powinno być obowiązkiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę

Pytanie nr 82.

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 9 projektu umowy zdanie drugie w następującym brzmieniu: „W ramach umowy zamówienie podstawowe stanowi 80% asortymentu wskazanego w załączniku nr 1 do umowy, jako ilości szacunkowe/średnie ilości, przy zachowaniu ogólnej wartości zamówienia zastrzeżonej dla Wykonawcy w umowie.”?

Uzasadnienie:

Zagwarantowanie realizacji umowy na poziomie 70% jest niewystarczające, Wykonawca prosi, aby próg ten wynosił 80%. Wielkość ta umożliwi ocenę ryzyka i skalkulowanie oferty korzystnej również dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 83.

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 13 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku, gdy Wykonawca z własnej winy nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilościach i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy.”?

Uzasadnienie:

Niedostarczenie towarów w terminie może być skutkiem działania siły wyższej, osób trzecich lub nawet Zamawiającego. Wykonawca nie powinien ponosić negatywnych konsekwencji zdarzeń, na które nie ma wpływu. Zakup zastępczy powinien więc być dopuszczalny tylko wówczas, gdy nieterminowa dostawa wynika z wyłącznej winy Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 84.

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §8 projektu umowy w następującym brzmieniu: „1. W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonych w terminie towarów za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości netto tych towarów.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego druga strona może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy danego zadania.

3. Dokumenty, o których mowa w § 1 ust. 2 podlegają udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego w terminie 4 dni roboczych od wezwania Zamawiającego. W przypadku niedostarczenia przedmiotowych dokumentów w terminie określonym w zdaniu 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości netto zadania za każdy dzień zwłoki, ale nie więcej niż 5% wartości netto zadania.

4. Jeżeli wysokość szkody powstała w wyniku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę przekracza wysokość kary umownej, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia zapłaty odszkodowania przekraczającego kwotę kary umownej.

5. Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekraczać 20% wartości umownej netto zadania.”?

Uzasadnienie:

- Kara umowna powinna być naliczana od wartości netto przedmiotu umowy, gdyż tylko ta wartość ma dla Wykonawcy ekonomiczne znaczenie i określa wysokość zobowiązania. Podatek VAT wchodzący w skład kwoty brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest tylko płatnikiem;

- Kary umowne powinny być naliczane od wartości towarów niedostarczonych w terminie, a nie całej dostawy;

- W ocenie Wykonawcy zasadnym jest ustanowienie górnego limitu naliczania kar umownych za niedostarczenie w terminie dokumentacji, analogicznie jak w przypadku kar umownych za nieterminową dostawę;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 85.

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 9 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający może odstąpić od niezrealizowanej części umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy to znaczy w następujących zawinionych przez Wykonawcę przypadkach:

a) Trzykrotnego nienależytego wykonywania istotnych postanowień niniejszej umowy,

b) Trzykrotnego uzasadnionego stwierdzenie przez Zamawiającego wady fizycznej lub prawnej przedmiotu umowy,

c) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech zasadnych reklamacji złożonych na dostarczony przez Wykonawcę przedmiot umowy,

- d) trzykrotnego dostarczania przez Wykonawcę przedmiotu innego niż wskazany w ofercie,
- e) zwłoka w dostawie przedmiotu zamówienia przekraczającego 14 dni.”?

Uzasadnienie:

- Odstąpienie od umowy oznacza poważne konsekwencje dla obu stron, umowę uważa się bowiem za niebyłą od samego początku, a strony zobowiązane są zwrócić sobie to, co wzajemnie świadczyły. Z uwagi na to, że przedmiotem niniejszej umowy jest systematyczna dostawa towarów, zasadnym jest, aby odstąpienie od niej było możliwe wyłącznie w stosunku do jeszcze jej niezrealizowanej części;
- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne jedynie w konkretnych przypadkach, a nie wymienionych przykładowo. W przeciwnym razie uprawnienie to mogłoby być wykorzystane przez Zamawiającego w przypadku każdego, nawet mało istotnego naruszenia umowy przez Wykonawcę;
- Odstąpienie od umowy może być dopuszczalne w przypadku powtarzających się naruszeń istotnych postanowień umowy, Wykonawca proponuje trzy takie uchybienia każdego rodzaju. W przypadku reklamacji koniecznym jest, aby okazała się ona uzasadniona, czyli Wykonawca rzeczywiście dostarczył wyroby złej jakości;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 86.

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §9 projektu umowy ustępu nr 3?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie ma wpływu na relacje Zamawiającego z NFZ. Skoro Zamawiający zawiera niniejszą umowę to znaczy, że dysponuje środkami finansowymi na jej realizację.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 87.

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §11 ust. 3 projektu umowy punktu i)?

Uzasadnienie:

Umowa o zamówienie publiczne powinna zapewniać stabilność stosunku umownego, w szczególności w zakresie kwestii ceny. Przyznanie Zamawiającemu prawa do korzystania z promocji i upustów wprowadzonych przez producenta stoi w istotnej sprzeczności ekonomicznej z interesem Wykonawcy, który nie widzi uzasadnienia obniżenia ceny w takim przypadku. Cena ofertowa jest bowiem kalkulacją uwzględniającą prognozę zarówno obniżek jak i podwyżek cen w taki sposób aby zapewnić Wykonawcy rentowność. Zastosowanie obniżki cen wobec Zamawiającego, a następnie podwyższenie cen na rynku producenckim w dalszym okresie zaburzałoby zatem równowagę finansową Wykonawcy, stawiając go tym samym w sytuacji niskiej opłacalności zamówienia, a nawet jej braku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 88.

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §11 projektu umowy kolejnego ustępu w następującym brzmieniu: „Dopuszcza się zmianę postanowień umowy, gdy wystąpi istotne ograniczenie możliwości wykonania przedmiotu umowy lub niemożliwość wykonania przedmiotu umowy z przyczyn powstałych w czasie stanu epidemii ogłoszonego z powodu COVID-19 lub innej choroby zakaźnej. Wykonawca nie odpowiada za nienależyte wykonanie umowy, jeśli jest ono następstwem epidemii SARS-CoV-2, innej choroby zakaźnej lub obostrzeń wprowadzanych w celu ich zwalczania.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o dodanie kolejnego postanowienia z uwagi na obecną sytuację wywołaną pandemią koronawirusa SARS-CoV-2 wywołującego chorobę COVID-19 i związane z nią możliwe zmiany na rynku, mogące spowodować dodatkowe koszty po stronie Wykonawcy lub ograniczenia w funkcjonowaniu rynku, na które Wykonawca nie ma wpływu i których Strony – nawet w chwili obecnej nie są w stanie przewidzieć.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 89.

Czy Zamawiający biorąc pod uwagę powyższe, dokona w trybie art. 137 ust. 1/ art. 286 ust. 1 p.z.p. zmiany treści

SWZ w następujący sposób:

1/ wyłączy do osobnego pakietu pozycje nr 4, 5 i 13 z Pakietu nr 54

2/ w zmodyfikowanym pakiecie nr 54 w pozycja (methyloprednisolon 1g/16ml) dopuści złożenie oferty na methyloprednisolon Meprelon 1g/10ml, w pakiecie nr 54 w pozycja (methyloprednisolon 40mg/1ml) dopuści złożenie oferty na methyloprednisolon Meprelon 32mg 3amp+3rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ co umożliwi nie tylko złożenie ofert przez rzeczywiście konkurujące ze sobą na rynku podmioty, ale i znacząco wpłynie na zaoferowaną cenę?

Odpowiedź: 1) Zamawiający nie wyłącza,

2) poz. 4 i 5 wymagane obie dawki tego samego producenta z zastosowaniem w okulistyce

Pytanie nr 90.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1, poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zasyпки konfekcjonowanej 100g/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 91.

Pytanie 1 – dotyczy zadania 58

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze CO₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92.

Pytanie 2 – dotyczy zadania 58

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93.

Pytanie 1 – dotyczy rozdziału II pkt 6.2 oraz załącznika nr 8

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 58 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 58 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 94.

dotyczy §6 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy dla zadania 58 do 2 dni roboczych oraz zniesienie wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie tego pakietu. Wapno, które jest przedmiotem zamówienia w zadaniu 58, nie jest lekiem ratującym życie, dlatego nie ma potrzeby dostaw „na cito”.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia §6 ust. 3 zgodnie z odpowiedziami powyżej: „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy w ciągu 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia lub w ciągu 1 dnia roboczego od momentu zamówienia w przypadku zamówienia opatrzonego hasłem „cito”. Za dzień roboczy rozumie się dni od poniedziałku do piątku w z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, jednak nie dotyczy to dostaw na hasło cito”

Pytanie nr 95.

dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostaw na cito "", w przypadku, gdy oferowany przedmiot jest wyrobem medycznym a nie produktem leczniczym w przypadku zadań nr 50, 51

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 96.

dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o potwierdzenie rezygnacji wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na obrót produktami leczniczymi w przypadku oferowania wyrobów medycznych, w przypadku których posiadanie w zezwoleniu jest wymagane

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 97.

Pytanie do Zadania nr 3:

Czy w Zadaniu nr 3 w pozycjach nr 4;5;6 Zamawiający wymaga dostaw płynów infuzyjnych w opakowaniach (Ecoflac plus) gwarantujących jałowe przygotowanie leków oraz infuzję w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98.

Pytanie do Zadania nr 6:

W Zadaniu nr 6 w pozycjach nr 21 i 22 w kolumnie „opakowanie” jest zapis 10 flak. podczas gdy lek jest konfekcjonowany po 20 szt. w minimalnym opakowaniu zbiorczym. Jaką ostatecznie ilość należy przyjąć?

Odpowiedź: Należy przyjąć: 5 op. x 20 szt.

Pytanie nr 99.

Pytanie do Zadania nr 40:

Czy w Zadaniu nr 40 Zamawiający wymaga dostaw preparatu do prowadzenia terapii żywienia pozajelitowego mieszaniny aminokwasów, glukozy, elektrolitów oraz emulsji tłuszczowej Lipidem o największej zawartości kwasów omega-3 o działaniu przeciwzapalnym o pojemności 1875 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100.

Pytanie do Zadania nr 63:

Czy w Zadaniu nr 63 Zamawiający wymaga dostaw leku w bezpiecznych opakowaniach plastikowych bez konieczności otwarcia napowietrznika? Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) konieczne w przypadku opakowań szklanych powoduje otwarcie systemu infuzyjnego co za tym idzie realne ryzyko kontaminacji. Co równie ważne opakowania Ecoflac plus to niższe koszty utylizacji dla placówki medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.