

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Wejherowo, dnia 19.11.2021 r.

D.25C/250/ 705 /2021

wg rozdzielnika

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp oraz rozdz. XI Specyfikacji Warunków Zamówienia, w związku z zapytaniem Wykonawcy w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na: **SUKCESYWNE DOSTAWY LEKÓW, CYTOSTATYKÓW I INNYCH PRODUKTÓW APTECZNYCH DO SZPITALI POMORSKICH SP. Z O.O.**, znak: D25C/251/N/31-77rj/21, niniejszym przedkładam odpowiedź Zamawiającego.

1. Zapytanie Wykonawcy:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 32, pozycja 13) wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 32mg 3amp + 3rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Zapytanie Wykonawcy:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 32, pozycja 14) wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Zapytanie Wykonawcy:

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 Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu pod pakietem.

4. Zapytanie Wykonawcy:

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca nie doprecyzowuje jakich pakietów dotyczy w/w pytanie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań, poza przypadkami określonymi niniejszym pismem. Zamawiający informuje, iż ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

5. Zapytanie Wykonawcy:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci z tabletek na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

6. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca nie doprecyzowuje jakich pakietów dotyczy w/w pytanie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów, poza przypadkami określonymi niniejszym pismem.

7. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź Zamawiającego:

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca nie doprecyzowuje jakich pakietów dotyczy w/w pytanie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań, poza przypadkami określonymi niniejszym pismem.

8. Zapytanie Wykonawcy:

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 Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

9. Zapytanie Wykonawcy:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe dopuszczenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

10. Zapytanie Wykonawcy:

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadanie 143 poz. 1

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

100 g żelu zawiera:

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

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

12. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 96 – Żywe, pozbawione złośliwości prątki BCG - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga systemu zamkniętego z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

13. Zapytanie Wykonawcy:

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie par 3 pkt 1. Czy zapis „Rozliczenie za dostarczony asortyment odbywać się będzie fakturami częściowymi, z których każda płatna będzie po zrealizowaniu przez Wykonawcę odpowiedniej części zamówienia”

Czy oznacza to że Zamawiający wymaga faktur zbiorczych?

Wykonawca wystawia faktury po każdym zrealizowanym zamówieniu. Czy Zamawiający wyraża zgodę na taki tryb wystawiania dokumentów księgowych dla pakietu nr 168, 175?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga faktur zbiorczych i wyraża zgodę na wystawianie faktur po każdym zrealizowanym zamówieniu.

14. Zapytanie Wykonawcy:

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów umowy paragraf 3 ustęp 3 dla części: 168, 175 w myśl których zobowiązany jest do dostarczenia oryginału faktury w momencie dostawy towaru. Wykonawca załącza do dostawy dokument WZ, zaś wersję elektroniczną faktury w formacie pdf dostarcza mailem tego samego dnia (w dniu realizacji zamówienia). Faktury w formie papierowej mogą być wysyłane za pomocą Operatora Poczтового jednakże w związku z zagrożeniem spowodowanym COVID-19 na czas epidemii będziemy wnioskować o zawieszenie obowiązku wysyłania faktur papierowych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisów umowy paragraf 3 ustęp 3.

15. Zapytanie Wykonawcy:

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o wykreślenie § 3 ustęp 5 dla pakietu nr 168, 175 zapisu dotyczącego konieczności umieszczania na fakturze numeru umowy. Systemy księgowe uniemożliwiają ręczne dopisywanie numeru umowy na fakturze. Numer zamówienia będzie wpisany zgodnie z informacją przesłaną na zamówieniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie § 3 ustęp 5 dla pakietu nr 168, 175.

16. Zapytanie Wykonawcy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczące dostaw na „ratunek” w zakresie pakietu nr 168, 175 ?

Podanie leku opisanego w pakiecie 168, 175 zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „na ratunek”. Wykonawca ma możliwość realizacji zamówień tylko w dni robocze od pn-pt

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

17. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 5 (Iwabradyna 5 mg x 112 tabl.) z Zadaniem 37 i utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

18. Zapytanie Wykonawcy:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci z tabletek na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

19. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

20. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

21. Zapytanie Wykonawcy:

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

22. Zapytanie Wykonawcy:

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

23. Zapytanie Wykonawcy:

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu pod pakietem.

24. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe dopuszczenie MZ?(w sytuacji jeśli tylko takie produkty są dostępne)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe dopuszczenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

25. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 43.11 ; 48.14 ; 46.12 ; 5.1 ; 45.12

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż w przypadku zakończenia produkcji należy podać ostatnią cenę i informację o zakończeniu produkcji preparatu pod pakietem.

26. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 1.11 ; 17.6 ; 17.7

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obciążone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

27. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1.

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 Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby stabilność roztworu do infuzji przygotowanego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu podczas przechowywania wynosiła min. 3 godziny w temperaturze 25°C (zgodnie z CHPL).

28. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 2.

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 Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby stabilność roztworu do infuzji przygotowanego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu podczas przechowywania wynosiła min. 3 godziny w temperaturze 25°C (zgodnie z CHPL).

29. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 28.

Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji 400g dopuści zaoferowanie kremu o pojemności 100 g z odpowiednim przeliczeniem? 1 op. Argosulfan 400 g = 4 op. Argosulfan 100 g

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż w zad. 14 poz. 28 znajduje się op. 100 g.

30. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta

31. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 42.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 68 opakowań 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 Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

32. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 41.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?



znak: D25C/251/N/31-77rj/21

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga (pkt 1 i 2).

33. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 40.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 11 opakowań 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 Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

34. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 19.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody. W zad. 23 poz. 18 znajduje się Simeticonum 0,04 g x 100 kaps.

35. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 1 i 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

36. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 3.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180 j.m./ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

37. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 122 poz. 1 i 2

Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga wyceny preparatów tego samego producenta (formę doustną i dożylną) oraz dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca.

38. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 149 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac kaps x 20?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

39. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 162

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż produkt nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67 oraz dopuszcza wycenę jedynie dawek 2,5 g, 5 g, 10 g.

40. Zapytanie Wykonawcy:

Proszę o doprecyzowanie jaką ilość zaoferować w pak 13 poz. 7 ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż w zad. 13 poz. 7 należy zaoferować 1 op.

41. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 19.

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 850 op

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

42. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pak 48 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Taflostan Mult, 15 mcg/ml, krople d/oczu, 3ml, 1but., jedyny dostępny? Proszę o podanie jaką ilość zaoferować w tym przypadku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i informuje, iż należy zaoferować 9 op.

43. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pak 142 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika pakowanego *10 szt, tylko takie opakowanie jest dostępne u producenta, czy w takim wypadku należy zaoferować 9 op?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 8,5 op. po 10 szt.

44. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pak 142 poz. 7

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika pakowanego *10 szt, tylko takie opakowanie jest dostępne u producenta, czy w takim wypadku należy zaoferować 1 op?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 0,5 op. po 10 szt.

45. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pak 88 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Beklometazon + Formoterol + Glikopirionium (87 mcg + 5 mcg + 9 mcg) pakowanego * 60 dawek w ilości 165 op, celem zaoferowania bardzo korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

46. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej? Jedyny dostępny

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

47. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. pakietu nr 21 - LEKI

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie lub przeniesienie do innego Pakietu pozycji nr 7 i 8 z Zadania nr 21 tj.

7. Fondaparynuks 2,5 mg x 10 ampstryk.

8. Fondaparynuks 7,5 mg x 10 ampstryk.

Prośbę swoją motywujemy brakiem dostępności w/w produktu w portfolio producenta, wykreślenie lub przeniesienie do innego pakietu w/w produktu pozwoli Wykonawcy na złożenie oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej ceny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wykreśla z zad. 21 poz. 7 i 8 i zwiększa ilość op. w poz. 3 do 1100 op. oraz w poz. 12 do 210 op.

48. Zapytanie Wykonawcy:

Zapytania do pakietu 18

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga.

49. Zapytanie Wykonawcy:

Zapytania do pakietu 18

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga.

50. Zapytanie Wykonawcy:

Załącznik nr 5 do SWZ – projekt umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.4, względnie skróci termin 40 dni maksymalnie 10 dni? Doświadczenie podpowiada, że „spór” między stronami dotyczy faktu, że nabywca nie płaci terminowo za dostarczony towar. Zmuszanie Wykonawcy do prowadzenia 40-dniowego postępowania przedsądowego i negocjacji jest zatem sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, gdyż osi „sporu” będzie jedynie brak zapłaty za pełnowartościowy, przyjęty bez zastrzeżeń towar.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

51. Zapytanie Wykonawcy:

Załącznik nr 5 do SWZ – projekt umowy:

Czy Zamawiający w par. 3.5 wykreśli wymóg wpisywania na fakturze adresu lokalizacji dostawy? Nie jest to możliwe w automatycznych systemach magazynowo-księgowych, a nie istnieje możliwość ręcznego dopisywania takich danych na dokumentach.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w par. 3.5 wymogu wpisywania na fakturze adresu lokalizacji dostawy.

52. Zapytanie Wykonawcy:

Załącznik nr 5 do SWZ – projekt umowy:

Czy Zamawiający w par. 3.6 zrezygnuje z wymogu dostarczania faktur w wersji papierowej do innej lokalizacji, niż lokalizacji dostawy i to oddalonej nawet o kilkadziesiąt kilometrów? Faktura VAT jest jedynym dokumentem towarzyszącym dostawie, zatem powinna zostać dostarczona wraz z dostawą w miejsce dostawy. Konieczność

dowożenia faktury do innego miasta oznacza dwukrotnie droższy transport leków i koszty te ponosić musi wyłącznie Wykonawca.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający rezygnuje z wymogu dostarczania faktur w wersji papierowej do innej lokalizacji, niż lokalizacji dostawy.

53. Zapytanie Wykonawcy:

Załącznik nr 5 do SWZ – projekt umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? Wszelkie reklamacje, zgodnie z KC, powinny być rozpatrywane przy udziale sprzedawcy, a nie poprzez jednostronną odmowę przyjęcia towaru lub jednostronne jego odesłanie. Taki tryb narusza zasady postępowania w zakresie rękojmi lub gwarancji określone w KC. Postępowanie reklamacyjne określają zapisy par. 5.1 – 5.3 i winny one być stosowane w każdym wypadku, bez formuły „odmowy przyjęcia towaru” (i bez określenia, kiedy Zamawiający zamierza stosować procedurę reklamacyjną, a kiedy „odmówić przyjęcia towaru”).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

54. Zapytanie Wykonawcy:

Załącznik nr 5 do SWZ – projekt umowy:

Czy Zamawiający zmieni par. 8 w ten sposób, że zmiana stawki VAT nie będzie wymagać wniosku ani podpisania aneksu? Zmiana stawki VAT winna wchodzić w życie automatycznie z chwilą zmiany przepisów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

55. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania pozwolenia na obrót leku na terenie Polski z Zadania nr 61? Lek sprowadzany do Polski w ramach procedury importu docelowego a więc jest zarejestrowany w kraju z którego jest sprowadzany i zgodnie z Prawem farmaceutycznym nie musi być rejestrowany na terytorium RP?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania pozwolenia na obrót leku na terenie Polski z zadania nr 61.

56. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w Zadaniu nr 70 poz. 2-7 (Enoksyparyna) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu problemów z dostępnością ampułkostrzykawk na rynku? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do każdej fiolki zestawu do podawania leku: 1 MiniSpike + 10 strzykawk tuberkulinowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

57. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Prothromplex Total NF, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 600 j.m.? Wyżej wymieniony preparat posiada równoważne właściwości terapeutyczne w stosunku do produktów leczniczych Beriplex i Octaplex oferowanych w dawkach 500 j.m. Jako dowód powyższego stwierdzenia załączam materiały informacyjne dotyczące produktu leczniczego Prothromplex oraz jego Kartę Charakterystyki. Uważam, że dopuszczenie do złożenia większej ilości ofert w zakresie Zadania nr 77 przyczyni się do otrzymania korzystniejszych warunków cenowych, co jest w interesie Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

58. Zapytanie Wykonawcy:

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 Zamawiający dopuści aby przeliczyć ilość opakowań z 80 (dawka 500 j.m.) na 67 (dawka 600 j.m.)? Powyższa kalkulacja odpowiada ilości przedmiotu zamówienia wymaganego przez Zamawiającego tj. 40 000 j.m.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

59. Zapytanie Wykonawcy:

Zamawiający w paragrafie 4 ust. 1 projektu umowy zastrzegł, iż:

„W przypadku leków o charakterze „na ratunek” Zamawiający składając zamówienie będzie zaznaczał status tego zamówienia i wymaga dla tego rodzaju asortymentu terminu dostawy do 12 godz. od momentu złożenia zamówienia (także w dni ustawowo wolne od pracy).”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od **poniedziałku do piątku**, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w zadaniu nr 103 zważywszy, że nie jest on lekiem ratującym życie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

60. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Epoetin beta 30 000 z zadania nr 103 z terminem ważności 9 miesięcy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

61. Zapytanie Wykonawcy:

W związku, że Roche Polska Sp. z o.o. dla dawki NeoRecormonu w postaci roztworu do wstrzykiwań 30 000j.m. 1 ampułkostrzykawka nie będzie ubiegał się o przedłużenie bieżącej decyzji refundacyjnej obowiązującej do 30.06.2022r. czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie umowy dla zadania nr 103 do 30.06.2022?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

62. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 8. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

63. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 10 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga.

64. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 11 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Amikacin posiadał okres ważności po pierwszym otwarciu/rozcieńczeniu przez 6 h w temp. 25°C potwierdzoną zapisem ChPL?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

65. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 28 pozycja 1,2 Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawkę i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza takie ampułki, ale ich nie wymaga.

66. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 39 Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

67. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 139 pozycja 3 W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie 60 op. po 20 fiol. w zad. 139 poz. 3.

68. Zapytanie Wykonawcy:

pakiet 139 pozycja 33 W związku z zaprzestaniem obrotu produktem leczniczym INTRALIPID 20%, 200 mg/ml, emulsja do infuzji po 500 ml zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu leczniczego Smoflipid 200 mg/ml, emulsja do infuzji w objętości 500 ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

69. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Umowy §7 p. 5e Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu z uwagi, iż dotyczą one wewnętrznych zasad rozliczeń między świadczeniodawcami a NFZ, na które Wykonawca nie ma wpływu i nie jest ich stroną, co jest nadużyciem i narusza zasady współzycia społecznego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

70. Zapytanie Wykonawcy:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 11 pozycja nr 1, 2 i 3 preparat Amikacyna oferować w bezpiecznych opakowaniach plastikowych typu Ecoflac z dwoma równymi portami? Opakowanie tego typu nie wymaga odpowietrzania co istotnie wpływa na bezpieczeństwo podaży leku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

71. Zapytanie Wykonawcy:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 39 pozycja nr 1 i 2 preparat Paracetamol oferować w bezpiecznych opakowaniach plastikowych typu Ecoflac z dwoma równymi portami? Opakowanie plastikowe nie wymaga odpowietrzania co istotnie wpływa na bezpieczeństwo podaży leku. Dodatkowo, koszt utylizacji opakowania plastikowego jest znacznie niższy niż opakowania szklanego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga.

72. Zapytanie Wykonawcy:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 69 pozycja nr 1, 2 i 3 preparat Chlorek Potasu oferować w bezpiecznych opakowaniach plastikowych typu Ecoflac z dwoma równymi portami? Opakowanie plastikowe nie wymaga odpowietrzania co istotnie wpływa na bezpieczeństwo podaży leku. Chlorek potasu jest na szczycie leków wysokiego ryzyka stąd bezpieczeństwo podaży tego leku jest szczególnie istotne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

73. Zapytanie Wykonawcy:

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Pakiet 2, poz. 31 i 32– Czy Zamawiający wyrazi zgodę opakowanie x 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zad. 2 poz. 31 - 3500 op. po 5 amp. oraz w poz. 32 - 200 op. po 5 amp.

74. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet nr 5, poz. 1,2,3,4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę opakowania x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zad. 5 w poz. 1 - 13000 op. po 1 fioł., w poz. 2 – 23000 op. po 1 fioł, w poz. 3 – 3000 op. po 1 fioł. oraz w poz. 4 – 7000 op. po 1 fioł.

75. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet nr 7, poz. 1,2, Czy Zamawiający wyrazi zgodę opakowania x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zad. 7 w poz. 1 - 400 op. po 1 fioł. oraz w poz. 2 – 300 op. po 1 fioł.

76. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet nr 10, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę opakowanie x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie 1100 op. po 1 fioł.

77. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 13, poz. 7 Prosimy o doprecyzowanie wymaganej ilości opakowań

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż należy wycenić 1 op.

78. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 23, poz. 8, 9 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w zad. 23 poz. 8 – 280 op. po 50 tabl. oraz w poz. 9 – 340 op. po 50 tabl.

79. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 24 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie x 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

80. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 28, poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania x 1 worek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

81. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 29, poz. 1,2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania x 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zad. 29 poz. 1 – 11200 op. po 5 amp. oraz w poz. 2 – 5400 op. po 5 amp.

82. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 44, poz. 28 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „tabletki drażowanej”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

83. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 45, poz. 21 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „ampułka”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

84. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 45, poz. 31 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania x 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zad. 45 poz. 31 – 2000 op. po 5 amp.

85. Zapytanie Wykonawcy:

dot. pakietu 147

Czy Zamawiający będzie wymagał systemu korzystającego z czterech rodzajów próbek krwi : włośniczkowej , żyłnej, tętnicznej i pobieranej od noworodków ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

86. Zapytanie Wykonawcy:

dot. pakietu 147

Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w zad. 147 – 9200 op. po 50 szt.

87. Zapytanie Wykonawcy:

dot. pakietu 147

Czy Zamawiający będzie wymagał testów paskowych z polem absorbcyjnym na całej szerokości testu paskowego, co ułatwi aplikację krwi na pasek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

88. Zapytanie Wykonawcy:

dot. pakietu 147

Czy Zamawiający dopuści glukometr z podświetlanym ekranem co zapewni większą czytelność wyniku ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

89. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy: Zadania 5 poz. 1, 2, 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowań po 1 fiol. przeliczając odpowiednio ilości:

Poz. 1 – 13 000 op.

Poz. 2 – 23 000 op.

Poz. 3 – 3 000 op.

Poz. 4 – 7 000 op. ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w zad. 5 w/w ilości op. po 1 fiol.

90. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy: Zadania 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie dawki 2g i zaproponowanie leku Ceftriaxone 1 g w ilości 46 000 fiol. ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

91. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy: Zadanie 17 poz. 28

Z uwagi na zakończoną produkcję i brak zmienników na rynku, prosimy o wykreślenie tej pozycji lub wyrażenie zgody na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu pod pakietem.

92. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy: Zadanie 17 poz. 6 i 7

Czy Zamawiający w tym zadaniu dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ponieważ tylko takie produkty są aktualnie dostępne na rynku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w zad. 17 poz. 6 i 7 wycenę produktów dostępnych na jednorazowe dopuszczenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

93. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy: Zadanie 29 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowań po 5 amp. przeliczając odpowiednio ilości:

Poz. 1 – 11 200 op.

Poz. 2 – 5 400 op. ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę w zad. 29 na w/w ilości opakowań po 5 amp.

94. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy: Zadanie 57 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu w ampułce ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

95. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie 153, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat Octenident w opakowaniu 1 L z fabrycznie zamontowaną pompką?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

96. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie 153, poz. 6

W związku z zaprzestaniem produkcji Octenisan wash lotion w opakowaniach 1L prosimy o dopuszczenie Octenisan wash lotion w opakowaniach 500ml z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w zad. 153 poz. 6 – 300 op. po 500 ml.

97. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie 154, poz. 1,2,3,4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie dopuszcza preparatów, które do osiągnięcia pełnego spektrum działania wymagają podwójnej aplikacji na skórę oraz wydłużenia czasu odkażania do 2 min.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, iż nie dopuszcza preparatów, które do osiągnięcia pełnego spektrum działania wymagają podwójnej aplikacji na skórę oraz wydłużenia czasu odkażania do 2 min.

98. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie 154, poz. 3,4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu, który może być stosowany u noworodków i wcześniaków bez cech niedojrzałości skóry.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, iż wymaga preparatu, który może być stosowany u noworodków i wcześniaków bez cech niedojrzałości skóry.

99. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie 145 poz. 1

Z uwagi na to, iż niektóre parametry i właściwości wapna mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), czy Zamawiający oczekuje wapna sodowanego ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchość 95%, zawartość wilgoci wody 12-19%, absorpcja CO₂ 19%; współczynnikiem pochłaniania w przybliżeniu 140l/kg, łączną zawartością metali alkaicznych do 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w/w wapno, ale nie wymaga. Jednocześnie w związku ze zmianą potrzeb, Zamawiający w zakresie zadania 145 poz. 1 wymaga opakowania 4,5 kg (5 l), nie dopuszcza op. 5 kg.

100. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

101. Zapytanie Wykonawcy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a, b, d:

1. Wykonawca zapłaci kary umowne w przypadku:

a) nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego**

b) nie dochowania terminów określonych w § 5 w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwej części dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy**

d) zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymienionych w par. 4 ust. 4 lub 5 niniejszej umowy w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczy opóźnione dokumenty.**

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

102. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie całego ust. 5.

103. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 68 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie Zadaniu 68 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

104. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 30 poz. 50 i 51 oraz w Zadaniach 149 i 151 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Zadaniu 30 poz. 50 i 51 oraz w Zadaniach 149 i 151 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

105. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Zadaniu 147 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Informujemy, że spełnienie warunków wyłącznie jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy EN ISO 15197:2015 (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). W związku z powyższym instytucje Zamawiające powinny odstąpić od koncentrowania się wyłącznie na jednostkowej normie zharmonizowanej. Norma EN ISO 15197:2015 musi być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE (certyfikat CE potwierdza spełnienie tej normy), jednakże spełnienie wymogów tej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

106. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Zadaniu 147 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie umowy przetargowej, gdyż wymusza na wykonawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych w ofercie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

107. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 147 paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wszystkie paski do glukometrów spełniające wymagania SWZ.

108. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 147 pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie zgodnie z instrukcją jednakowy niezależnie od miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

109. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

110. Zapytanie Wykonawcy:

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci?

Wycenę zamiast tabletek: tabletek powlekanych, drażetek, kapsułek, tabletek o powolnym uwalnianiu, tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Wycenę ampułek zamiast fiolek lub ampułko-strzykawek i odwrotnie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci z tabletek na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie oraz zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

111. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktów w opakowaniach innej wielkości niż podane w SWZ? Jeśli tak, prosimy o informację jak należy przeliczyć ilości, czy podać zaokrąglone do pełnego op. w górę czy do 2-go miejsca po przecinku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca nie doprecyzowuje jakich pakietów dotyczy w/w pytanie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań, poza przypadkami określonymi niniejszym pismem. Zamawiający informuje, iż ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

112. Zapytanie Wykonawcy:

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie ilości op. jakie należy zaoferować w zadaniu nr 13 poz. 7.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż należy zaoferować 1 op.

113. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 17 poz. 19 zaoferowanie produktu NYSTATYNA TEVA GRAN. 2 800 000 J.M./5,8G 28 ML?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

114. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 55 zaoferowanie produktu leczniczego ABELCET LZ KONC.DO SPORZ.ZAW.DO INFUZ. 5 MG/1ML * 10 FIOŁ. A 20 ML w ilości 15 op.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

115. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 143

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta (oświadczenie producenta)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie parabeny (substancje konserwujące) w stężeniu łącznym nie większym, niż 0,1% (stężenie bezpieczne stosowane w lekach).

116. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 143

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, aby żel nie zawierał parabenów, które są konserwantami mogącymi przyczynić się do wywołania reakcji alergicznej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie parabeny (substancje konserwujące) w stężeniu łącznym nie większym, niż 0,1% (stężenie bezpieczne stosowane w lekach).

117. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 143

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby żel był dostarczany w opakowaniu harmonijkowym, które jest dostosowane do użycia tylko jedną ręką i pozwala na wysoką precyzję przy dozowanych ilościach żelu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

118. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 143

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), bez parabenów, z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii o pojemności 8,5g.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza 917,65 op. o pojemności 8,5 g.

119. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 143

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga daty ważności i składu chemicznego na indywidualnym opakowaniu papier-folia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

120. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dla zadania nr 80 termin ważności przedmiotu umowy wynosił min. 6 miesięcy?

Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. Prosimy o uwzględnienie zapisu w umowie o następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na termin min. 6 miesięcy od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego oraz wyraża zgodę na uwzględnienie zapisu w umowie: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

121. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie 139 pozycja 24

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Czy zamawiający dopuści Kompletną dietę do żywienia dojelitowego normokaloryczną 1,2 kcal/ml, bogatobiałkową, zawierającą białko kazeinowe, ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkową, o osmolarności 345 mOsm/l, w worku o objętości 1000 ml x 1 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

122. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy: zadanie 96

Czy Zamawiający w zadaniu 96 dopuści Onko BCG 50mg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

123. Zapytanie Wykonawcy:

Do treści §6 ust. 1 lit. a) projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 1 lit. a) projektu umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto NIEDOSTARCZONEJ części zamówienia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody. W § 6 ust. 1 litera a) wskazano wyraźnie: „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego (...)”

124. Zapytanie Wykonawcy:

Do treści §6 ust. 1 lit. b) projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 1 lit. b) projektu umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto REKLAMOWANEJ części zamówienia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody. W § 6 ust. 1 litera b) wskazano wyraźnie: „wartości brutto wadliwej dostawy”

125. Zapytanie Wykonawcy:

Do treści §6 ust. 1 lit. d) projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 1 lit. d) projektu umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie w dostarczeniu dokumentów w wysokości 50 zł dziennie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

126. Zapytanie Wykonawcy:

Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

127. Zapytanie Wykonawcy:

Do treści §7 ust. 4 projektu umowy: Prosimy o wykreślenie z §7 ust. 4 projektu umowy zapisów dopuszczających przesunięcie terminu realizacji umowy, gdy wynika to z potrzeb Zamawiającego związanych z rozliczeniem z NFZ lub harmonizacją innych okresów rozliczeniowych, ponieważ Wykonawca nie ma wpływu na dokonywanie rozliczeń przez Zamawiającego z NFZ i z innymi podmiotami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

128. Zapytanie Wykonawcy:

Do §7 ust. 5 lit. d) oraz §9 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie §7 ust. 5 lit. d), a w tego konsekwencji również §9 ust. 2 wzorca umowy, który umożliwia zmianę umowy w poprzez zmianę cen zgodnie z zaleceniami Narodowego Funduszu Zdrowia w przypadku przekroczenia u Zamawiającego jako świadczeniodawcy średniego kosztu rozliczenia danej substancji czynnej na terenie kraju w zakresie cen leków refundowanych i objętych niniejszą umową stosowanych do programów lekowych lub leków onkologicznych? Mechanizm narzucenia cen przez NFZ, w sposób wskazany powyżej, a przewidziany w niżej wskazanych zarządzeniach Prezesa NFZ jest bezprawny – narusza wiele przepisów powszechnie obowiązujących, stąd dla

zachowania bezpieczeństwa obrotu i zawieranej umowy przetargowej, Wykonawca wnosi o jego usunięcie, uzasadniając szczegółowo, co następuje:

Po pierwsze, mechanizm rozliczania średnich kosztów wybranych substancji czynnych określony na gruncie §30 Zarządzenia nr 162/2020/DGL Prezesa NFZ z dnia 16 października 2020 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programu lekowe (oraz odpowiednio §28 Zarządzenia nr 180/2019/DGL z dnia 31 grudnia 2019 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapii) jest mechanizmem wewnętrznym służącym rozliczeniom świadczeń medycznych na linii Szpital – NFZ. Zgodnie z ww. przepisami dyrektor oddziału NFZ monitoruje i weryfikuje średni koszt rozliczeń wybranych substancji czynnych i uwzględnia tę weryfikację w stosunku do danego szpitala. Tym samym, przerzucenie obowiązku każdorazowego dostosowania ceny na Wykonawcę jest bezpodstawne, gdyż ww. zarządzenia NFZ wprowadzające mechanizm rozliczania średnich kosztów mają charakter wyłącznie wewnętrzny i nie stanowią źródła prawa powszechnie obowiązującego w rozumieniu art. 87 ust. 1 Konstytucji RP. Komunikaty ustalające lub zmieniające wysokość średnie koszty rozliczeń wybranych substancji czynnych nie mają zatem żadnego szczególnego charakteru prawnego, uprawniającego do przerzucania odpowiedzialności za realizację założeń komunikatów NFZ z Zamawiających na wykonawców. Co więcej ten mechanizm kształtowania ceny może wypaczać sens ustawy o refundacji, która ustala zasady kształtowania ceny.

Po drugie, wyrażenie zgody przez wykonawców na każdorazową zmianę ceny produktów z momentem pojawienia się nowego komunikatu NFZ dot. średnich kosztów ma charakter wyłącznie fikcyjny. Zwrócić bowiem należy uwagę, że brak wyrażenia zgody przez wykonawców, w myśl §9 ust. 2 wzorca umowy może skutkować odstąpieniem Zamawiającego od umowy (gdy NFZ obniży Zamawiającemu kwoty refundacji na leki objęte niniejszą umową poniżej cen wynikających z niniejszej umowy, chyba że Wykonawca obniży ceny leków do wysokości kwot określonych przez NFZ (...)). W praktyce zatem istnieje uzasadnione ryzyko, że szpital kierując się własnym stanem finansowym będzie odstępował od umowy i rozpisywał przetarg na nowo w celu uzyskania wykonawcy, który każdorazowo będzie w stanie dostosować cenę do tej wynikającej z komunikatów NFZ. Taka praktyka z kolei ma charakter pozorny – gdyż zawarcie umowy na dostawę leków, która może być w każdym czasie rozwiązania (w drodze odstąpienia przez Zamawiającego) odbywa się z uszkodzeniem wykonawcy (który nie jest w stanie – na dzień sporządzania oferty przewidzieć jak będą się w ciągu roku kształtowały średnie koszty, które pojawiają się w wydawanych cyklicznie przez NFZ komunikatach, a tym samym wygranie przetargu wiąże się ze świadomością realizacji go z nieprzewidywalną stratą) – jak i uderza w samego pacjenta, który zgodnie z ustawą z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta) ma zagwarantowane prawa do świadczeń zdrowotnych odpowiadających wymaganiom aktualnego dorobku wiedzy medycznej czy prawa pacjenta do wyrażenia zgody na udzielenie określonych świadczeń zdrowotnych czy też wreszcie – obowiązku lekarza do wykonywania zawodu, zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej. Szpital kierując się wyłącznie kryterium cenowym przy zakupie jak najtańszych leków ogranicza tym samym ustawowe gwarancje prawa swoich pacjentów.

Po trzecie, akceptacja obowiązku dostosowania cen do komunikatów NFZ dot. średnich kosztów wybranych substancji czynnych w istocie będzie stanowiło obejście zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wskazanej w art. 16 ust. 1 Prawo Zamówień Publicznych. Oszacowanie ryzyka i ewentualnej straty związanej z koniecznością obniżenia ceny dla wykonawców na dzień złożenia oferty, w momencie gdy umowa jest zawierana na okres 12 miesięcy czy dłużej, przy świadomości cyklicznego ukazywania się komunikatów jest w zasadzie bardzo utrudnione, a nawet niemożliwe. Wyrażenie zgody przez wykonawców na to postanowienie wiąże się w zasadzie z wyrażeniem zgody na szkodę w postaci utraty zysku, na który wykonawca mógłby liczyć uzyskując zamówienie publiczne do realizacji. Tym samym, postępowanie przetargowe będą mogły zrealizować wyłącznie największe podmioty z dużym kapitałem, które będą w stanie wkalkulować w stratę duże zasoby finansowe swoich przedsiębiorstw. Zachwiana jest tym samym ww. zasada z art. 16 PZP, gdyż nie można w takim wypadku mówić o uczciwej konkurencji, zwłaszcza w okresie trwającej pandemii wywołanej wirusem SARS_CoV-2.

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Po czwarte, tak sformułowane postanowienie stanowi klauzulę niedozwoloną w rozumieniu art. 6 ust 1 pkt 6 i 7 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, zgodnie z którym zakazane są porozumienia, których celem jest eliminacja, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym polegającym na ograniczeniu dostępu do rynku lub eliminowaniu z rynku przedsiębiorców nieobjętych porozumieniem. Mając na uwadze, że działania Zamawiającego polegające na pozornie dobrowolnym wyrażeniu zgody na każdorazową zmianę ceny w oparciu o komunikaty NFZ jak i mając na uwadze charakter wewnętrzny zarządzeń regulujący mechanizm rozliczania średnich kosztów substancji czynnych – powoduje, że zachodzi podstawa do uznania takiego postanowienia za porozumienie nieważne w rozumieniu art. 6 ust. 2 ww. ustawy. Ponadto działania Zamawiającego „przerzucającego” na Wykonawcę koszty prowadzenia swojej działalności można kwalifikować także jako nadużycie pozycji dominującej na rynku właściwym, które, zgodnie z art. 9 ust. 1 pkt 1 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów polega w szczególności na „bezpośrednim lub pośrednim narzucaniu nieuczciwych cen, w tym cen nadmiernie wygórowanych albo rażąco niskich, odległych terminów płatności lub innych warunków zakupu albo sprzedaży towarów”.

Po piąte, nie sposób nie zauważyć, że akceptacja kwestionowanego postanowienia stanowi defacto przerzucenie odpowiedzialności na wykonawców za przekraczanie przez Szpital dopuszczalnego % średniego kosztu rozliczenia danej substancji czynnej. Wskazać bowiem należy, że w myśl §30 ust 1 pkt 3 Zarządzenia Prezesa NFZ Nr 162/2020/DGL oraz §28 ust 1 pkt 3 Zarządzenia Prezesa NFZ nr 180/2019/DGL Dyrektor Oddziału NFZ przy określaniu wysokości kwoty zobowiązania NFZ w stosunku do Szpitala na kolejny okres uwzględnia czy świadczeniodawca nie przekracza dopuszczalnych 10%, a jeśli tak to ewentualnie wyciąga konsekwencje dla tego świadczeniodawcy w następnym okresie określając kwotę zobowiązania NFZ w stosunku do tego świadczeniodawcy. Tym samym przerzucenie każdorazowego dostosowywania ceny na wykonawców sprawia, że to w istocie wykonawcy są odpowiedzialni za utrzymywanie % rozliczenia wybranych substancji czynnych na odpowiednim poziomie. Tak skonstruowana klauzula ma zatem charakter abuzywny w rozumieniu art. 433 pkt 3 PZP, bowiem przewiduje odpowiedzialność wykonawcy za okoliczność, za którą wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający (to świadczeniodawca winien czuwać pieczę nad nieprzekraczaniem %, zamawiając produkty w ilościach gwarantujących nieprzekraczanie tego wskaźnika i uwzględniając ilości niezbędne do kontynuacji programów lekowych/chemioterapii). Odpowiedzialność wykonawcy w tym zakresie za niedostosowanie się do tego wymogu jest w zasadzie możliwość odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na gruncie §7 ust.1 lit. c wzorca umowy.

Wreszcie, Wykonawca wskazuje, że powyższe stanowisko znajduje potwierdzenie w wyroku z dnia 30 lipca 2019r. w sprawie o sygn. akt KIO 1331/19 oraz w wyroku z dnia 31 lipca 2019 r. o sygn. akt KIO 1382/19, w których to Krajowa Izba Odwoławcza odniosła się do zagadnienia przerzucania kosztów związanych z każdorazowym dostosowywaniem ceny do progów kosztowych uprawniających do zastosowania współczynnika korygującego, wskazującego na bezpodstawność takiej praktyki (a więc do mechanizmu w zasadzie tożsamego ze stosowanych do średnich kosztów rozliczeń).

KIO wskazała wyraźnie, że zamawiający nie może opisywać przedmiotu w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję (art. 29 ust. 2 ustawy PZP) (...)Wymóg zaoferowania ceny, której maksymalny limit ustalony ma być na podstawie zarządzenia Prezesa NFZ jest sprzeczny z zasadą uczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów wskazanych wyżej (tj. dot. ochrony konkurencji). Dalej KIO stwierdza, że Zamawiający nie jest natomiast uprawniony do wpływania na treść oświadczenia woli wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny, w tym również jednostkowej, za realizację zamówienia. Z uwagi na to, że zamawiający nie ma kompetencji w zakresie kształtowania cen ofert, które zostaną złożone przez wykonawców, czynność polegająca na narzuceniu maksymalnej ceny może być zakwalifikowana jako utrudniająca uczciwą konkurencję.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie §7 ust. 5 lit. d), natomiast nie wyraża zgody na wykreślenie §9 ust. 2 wzoru umowy.

129. Zapytanie Wykonawcy:

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: Gdyby Zamawiający nie zgodził się na usunięcie z wzoru umowy treści §9 ust. 2. prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że ewentualne odstąpienie od umowy, które nastąpi w wyniku

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

reaktywacji przesłanki wynikającej z §9 ust. 2 wzoru umowy, nie będzie wiązało się dla Wykonawcy z żadnymi negatywnymi konsekwencjami finansowymi, w szczególności Zamawiający nie naliczy z tego tytułu kar umownych zastrzeżonych w §6 niniejszego wzoru umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż w tym przypadku odstąpienie wiąże się z okolicznościami, które są niezależne od żadnej ze stron umowy, więc odstąpienie od umowy z tej przyczyny nie będzie wiązało się z naliczeniem kar umownych.

130. Zapytanie Wykonawcy:

Do §9 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust. 5 in fine Umowy o treści: „[...] w szczególności będzie zobowiązany do zwrotu kosztów tak powierzonych dostaw.” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąży Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziłby do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie zasady compensatio lucri cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa postanowienia), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę §9 ust. 5, który otrzymuje brzmienie:

„Niezależnie od skorzystania z prawa do odstąpienia lub rozwiązania Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, o którym mowa w niniejszym paragrafie, Zamawiający może powierzyć wykonanie dostaw w całości lub ich dowolnej części obejmującej określone zadanie osobie trzeciej, zaś Wykonawca będzie ponosił odpowiedzialność za tak powierzone dostawy, w szczególności Wykonawca zostanie obciążony różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka.”

131. Zapytanie Wykonawcy:

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie.

132. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego,

polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

133. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 68 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:
Czy w Pakiecie w Zadaniu 68 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

134. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 30 poz. 50 i 51 oraz w Zadaniach 149 i 151 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Zadaniu 30 poz. 50 i 51 oraz w Zadaniach 149 i 151 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

135. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Zadaniu 147 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro*, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Informujemy, że spełnienie warunków wyłącznie jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy EN ISO 15197:2015 (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). W związku z powyższym instytucje Zamawiające powinny odstąpić od koncentrowania się wyłącznie na jednostkowej normie zharmonizowanej. Norma EN ISO 15197:2015 musi być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE (certyfikat CE potwierdza spełnienie tej normy), jednakże spełnienie wymogów tej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

136. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

znak: D25C/251/N/31-77rj/21

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Zadaniu 147 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie umowy przetargowej, gdyż wymusza na wykonawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych w ofercie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

137. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 147 paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wszystkie paski do glukometrów spełniające wymagania SWZ.

138. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 147 pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie zgodnie z instrukcją jednakowy niezależnie od miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

139. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Zadaniu 147 Zamawiający dopuści paski do glukometrów, dla których za każdym razem po rozpoczęciu nowej serii pasków testowych oraz za każdym razem po wykonaniu czynności czyszczenia glukometru powinno się wykonywać badanie z płynem kontrolnym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wszystkie paski do glukometrów spełniające wymagania SWZ.

140. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Zadaniu 147 Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometrów, które zgodnie z instrukcją nie powinny być stosowane w sąsiedztwie bieżącej wody?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wszystkie paski do glukometrów spełniające wymagania SWZ.

141. Zapytanie Wykonawcy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu 147 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.

Z poważaniem

KOORDYNATOR
DS. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH


mgr Monika Klause