



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 2021.05.04

Do wszystkich
uczestników postępowania
Znak sprawy – PN 8/2021

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, nr ogłoszenia **2021/S 067-172891 z dnia 07.04.2021 r.** **Znak sprawy – PN-8/2021 – Dostawa produktów leczniczych (ampułki, antybiotyki, leki przeciwzapalne, kontrasty, kleje tkankowe i inne leki) na potrzeby Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 r. poz. 2019) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny leku za opakowanie, a nie za sztukę (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? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli brak opakowania po 1 szt.

Pytanie 2

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabletki = tabletki drażowane/ tabletki powlekane/ kapsułki / kapsułki twarde i odwrotnie, a także tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie 3

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie 4

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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie 5

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu o innej pojemności i gramaturze (dotyczy np.: maści, kremów, płynów, syropów, kropli) niż podana przez Zamawiającego, a liczbę opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby sumaryczna pojemność/gramatura była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie 6

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku w obrębie tej samej drogi podania, dotyczy: tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wskazanie konkretnej pozycji.

Pytanie 7

Dot. Pak. 1 poz. 3.

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8

Dot. Pak. 1 poz. 5.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję.

Pytanie 9

Dot. Pak 1. Poz. 12.

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Dot. Pak. 1 poz. 19.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 16 opakowań po 50 ampulek (tj. ilość B: 6; ilość K: 2; ilość P: 8)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zakup leku w opakowaniach zbiorczych 50amp, ponieważ lek zużywany jest w małych ilościach. Szczególnie w szpitalu w Konstancinie, powinien być kupowany sukcesywnie w ciągu całego okresu obowiązywania umowy 50 amp to zapas na min. pół roku. Dodatkowo lek wydawany jest na różne oddziały szpitala. Kupowanie zbyt dużych opakowań mogło by prowadzić do generowania strat.

Pytanie 11

Dot. Pak. 1 poz. 30.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,w opak. 5 wstrzykiwaczy FlexTouch?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Dot. Pak. 1 poz. 31.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu (Tresiba) Insulinum degludecum 200 j./ml roztwór do wstrzykiwań 3 wstrzykiwaczy Flextouch a 3 ml? Aktualnie tylko w tej formie preparat jest dostępny na rynku. Prosimy o ewentualne wskazanie ilości jakie należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Dot. Pak. 1 poz. 32.

Czy Zamawiający dopuści wycenę w tej pozycji preparatu: Insuman Rapid SoloStar, 300jm/3ml,inj.,5 wstrzyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Dot. Pak. 1 poz. 36.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 24 opakowań po 5 ampulek (tj. ilość B: 0; ilość K: 24; ilość P: 0)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dot. Pak. 1 poz. 41.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Po przeanalizowaniu dostępności leku na rynku stwierdzono, że obecnie jest on dystrybuowany przez prawie wszystkie hurtownie farmaceutyczne o szerokim asortymencie.

Dostępne są odpowiedniki przynajmniej 3 producentów, lek ten nie jest kupowany przez nas w bardzo dużych ilościach ale jest niezbędny. Nie jest on obecnie sprzedawany przez hurtownie producenckie. Niestety w ostatnim roku zdarzały się przerwy w jego dostępności i hurtownie sprzedawały go jedynie szpitalom z którymi miały podpisane umowy przetargowe. Wydzielenie leku do odrębnego pakietu jest więc nieuzasadnione. Mogło by to

spowodować brak ofert, ze względu na małą wartość pakiety i okresowe problemy z dostępnością.

Pytanie 16

Dot. Pak. 1 poz. 43.

Siarczan protaminy. Obecnie preparat nie jest już produkowany w opakowaniach po 1 ampule. W związku z tym, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 ampulek? Prosimy o wskazanie ilości jakie należy wycenić

Odpowiedź: 4 opakowania.

Pytanie 17

Dot. Pak. 1 poz. 48.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Dot. Pak. 1 poz. 50.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki, pakowanego zgodnie z SIWZ x 5 fioł. *Terlipressini acetat 1mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Dot. Pak. 1 poz. 55.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli brak innego.

Pytanie 20

Dot. Pak. 1 poz. 56.

W związku z zakończoną produkcją preparatu x 5 amp, czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ w opak x 10 amp – łącznie 15 op : Ilość B:0, Ilość K: 5; Ilość P:10)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21

Dot. Pak. 2 poz. 2.

Antazolini mesilas. Czy Zamawiający ma na myśli preparat w dawce 50mg/ml * 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Dot. Pak. 2 poz. 13.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20mg/10ml, emuls.do wstrz.,10amp i zaofierowanie z zaokrągleniem w górę 18 opakowań (tj. ilość B: 10; ilość K: 3; ilość P: 5)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Dot. Pak. 2 poz. 21.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 60 opakowań po 10 ampulek (tj. ilość B: 0; ilość K: 30; ilość P: 30)?
Produkcja opakowań x 50amp została zakończona.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 24

Dot. Pak. 2 poz. 29.

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Dot. Pak. 2 poz. 29.

W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaofierowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaofierowania 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 dopuszcza.

Pytanie 26

Dot. **Pak. 2 poz. 47.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 500 mcg/ml a 2 ml? Brak rejestracji dawki 500 mg/ml a 2 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Dot. **Pak. 3 poz. 4** (po modyfikacji)

Methylprednisolonum 40 mg. Czy Zamawiający wymaga wyceny fiołki zawierającej 40 mg metyloprednizolonu w postaci octanu czy w postaci soli sodowej bursztynianu??

Odpowiedź: W postaci soli sodowej bursztynianu z zarejestrowaną możliwością podania dożylnego.

Pytanie 28

Dot. **Pak. 3 poz. 6, 7** (po modyfikacji).

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań i infuzji, tj. 1 fiołka + 1 ampułka? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dot. **Zadania 4 TESTY UREAZOWE.**

Produkt jaki możemy zaoferować jest dostępny wyłącznie w zbiorczych opakowaniach handlowych. Czy Zamawiający dopuści wycenę 14 op. x 50 szt testów i podanie ceny za opakowanie, a więc zmianę w Formularzu w kolumnie **Jedn.** wymag „szt” na „op”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Dot. **Zadania 6.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 5 g/10 ml? Brak rejestracji dawki 0,5 mg/ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Dot. **Pak.8** – w tym Pakiecie Zamawiający umieścił dwie pozycje, nie numerując ich zgodnie z Lp.

Prosimy o skorygowanie tabeli, w celu umożliwienia ujednolicenia tabel dla wszystkich oferentów i uniknięcia problemów przy porównywaniu złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1 do SWZ.

Pytanie 32

Dot. **Pak. 8 poz. bez Lp. Fentanylum 0,05 mg/ml 10amp*10ml** – preparat występuje wyłącznie w opak x 50 amp.

Prosimy o podanie jaką liczbę opakowań należy wycenić.

Odpowiedź: 6 op. X 50 amp.

Pytanie 33

Dot. **Pak. 8 poz. 4 oraz poz. 5**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dot. **Pak. 8 poz. 11.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 24 op. x 20 szt tabletek o przedł. uwalnianiu (tj. odpowiednio ilość B: 15; ilość K: 3; ilość P: 6)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dot. **Pak. 8 poz. 12.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 9 op..x 20 szt. tabletek o przedł. uwalnianiu (tj. odpowiednio ilość B: 3; ilość K: 3; ilość P: 3)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Dot. **Pak. 8 poz. 13.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 25 op. po 10 ampulek (tj. ilość B: 10; ilość K: 10; ilość P: 5)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Dot. **Pak. 8 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 120 op. po 10 ampulek (tj. ilość B: 15; ilość K: 100; ilość P: 5)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Dot. **Pak. 8 poz. 15.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Jest to jedyna dostępna postać dla tej dawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Dot. **Pak. 9 poz. 15.** oraz **Pak. 15 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dot. **Pak. 9 poz. 18.**

Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w opak. x 30 szt. tabl. w przeliczeniu 57 opak (odpowiednio ilość B: 2; ilość K: 5; ilość P: 50)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Dotyczy **Pak. 9 poz. 21, poz. 25, poz. 32.**

Dotyczy **Pak.11 poz. 6.**

Dotyczy **Pak.12 poz. 3, poz. 4.**

Dotyczy **Pak 15 poz. 3, poz. 8, poz. 12**

Dotyczy **Pakiet 16**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Dot. **Pak. 10 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 110 opakowań po 10 ampulek (tj. ilość B: 0; ilość K: 110; ilość P: 0)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Dot. **Pak. 10 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3100 opakowań po 1 ampulce (tj. ilość B: 500; ilość K: 100; ilość P: 2500)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Dot. **Pak. 10 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 350 opakowań po 10 ampulek (tj. ilość B: 180; ilość K: 120; ilość P: 50)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Dot. **Pak. 12 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 157 opakowań po 10 fiolek (tj. ilość B: 5; ilość K: 2; ilość P: 150) oraz podanie ceny do oferty za zaproponowane opakowanie, a nie za pojedynczą sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Dotyczy **Pak. 12 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek KabiPack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Dotyczy **pakietu nr 14 poz. 2.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Dotyczy **pakietu nr 14 poz. 2.**

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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Dotyczy **pakietu nr 14 poz. 3.**

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 50

Dotyczy **pakietu nr 14 poz. 4.**

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 51

Dotyczy **Pak. 14 poz. 5 i 6.**

Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycje do osobnego pakietu? Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 52

Dotyczy **Pak. 15 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 65 opakowań po 10 ampulek (tj. ilość B: 50; ilość K: 0; ilość P: 15)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Dotyczy **Pak 15 poz. 10.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 50 opakowań po 1 fiolece (tj. ilość B: 20; ilość K: 0; ilość P: 30)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Dotyczy **Pak. 15 poz. 13.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Dot. **Pak. 15 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw. doustna, 30 ml? Prosimy jednocześnie o podanie czy liczbę opakowań pozostawić bez zmiany czy przeliczyć z objętości na 509 op (tj. odpowiednio ilość B: 28; ilość K: 14; ilość P: 467)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, liczbę opakowań pozostawić bez zmiany

Pytanie 56

Dot. Pak. 19. Poz. 3 i 4. Preparaty dostępne są wyłącznie w op. handlowych x 20 butelek. Czy Zamawiający zezwala na wycenę takich opakowań i podanie ceny za pełne opakowanie, a nie za pojedynczą sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala.

Pytanie 57

Do §2 ust. 2 projektu umowy. Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu dostaw zwykłych do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W chwili obecnej mimo, że epidemia trwa już od ponad roku hurtownie zajmujące się dystrybucją leków są w stanie realizować dostawy w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia. Szybka realizacja dostaw jest niezbędna ze względu na specyfikę naszego szpitala, jest to szpital urazowy a nie taki, który wykonuje tylko zabiegi i inne świadczenia planowe.

Pytanie 58

Do §2 ust. 2 projektu umowy. Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia: "Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „na cito” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis umowy, ponieważ apteka szpitalna pracuje do godziny 15.00.

Pytanie 59

Do treści §2 ust. 9 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Z uwagi na konieczność zapewnienia niezakłóconego funkcjonowania, Zamawiający wyklucza możliwość wprowadzenia wnioskowanej zmiany.

Pytanie 60

Do §2 ust. 10 projektu umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis umowy. Dostarczenie innego produktu leczniczego/wyrobu medycznego (produkt zamienny) niż wynikający z umowy (produkt umowny) może nastąpić pod warunkiem uzyskania pełnej akceptacji Zamawiającego w zakresie przedmiotu dostawy i ceny.

Pytanie 61

Do treści §4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 projektu umowy 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: Zdaniem Zamawiającego §4 projektu umowy wyczerpuje kwestie terminu ważności dostarczanych produktów.

Pytanie 62

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: Zamawiający nie jest zagrożony niewypłacalnością.

Pytanie 63

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: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczeń należytego wykonania umowy. Brak jest podstaw do wdrożenia postępowania upadłościowego lub restrukturyzacyjnego wobec Zamawiającego.

Pytanie 64- Pakiet 18

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 18 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 4 do SWZ

2. § 4 Termin ważności

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku z terminem ważności wynoszącym minimum 6 miesięcy od dnia jego wydania?

(Dotyczy Zadania nr 18)

Odpowiedź: Zgodnie z §4 termin ważności 12 miesięcy, w przypadku produktów leczniczych z krótszym terminem ważności, okres ma wynosić 2/3 terminu określonego przez producenta.

Jednocześnie Zamawiający informuję, iż zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert **na dzień 12.05.2021 r.** godziny pozostają bez zmian.