

*Do uczestników przetargu nieograniczonego
Dot.: „Dostawy produktów leczniczych do chemioterapii i programów lekowych oraz produktów do żywienia
dojelitowego i pozajelitowego oraz środków kontrastowych” ZP/61/ZCOSzpSp/2019*

*Dot.: „Dot.: „Dostawy produktów leczniczych do chemioterapii i programów lekowych oraz produktów do
żywienia dojelitowego i pozajelitowego oraz środków kontrastowych” ZP/61/ZCOSzpSp/2019*

ZP/61/ZCOSzpSp/2019

WYJASNIENIE i MODYFIKACJA TREŚCI

SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Na podstawie dyspozycji art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych udziela w niniejszym postępowaniu wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) w odpowiedzi na następujące pytania Wykonawcy

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Termin realizacji zamówienia dla pakietu nr 66.

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w bardzo korzystnych/promocyjnych cenach dla produktów leczniczych w zakresie pakietu nr 66 (Risperidonum, inj.) jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 12 miesięcy od momentu jej podpisania, uprzejmie proszę o zmianę **dla pakietu nr 66 terminu wykonania zamówienia określonego w SIWZ z 24 na 12 miesięcy**. Pozwoli nam to na złożenie korzystnej dla Zamawiającego oferty w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 66, jeśli zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu wykonania zamówienia do 12 miesięcy dla w/w pakietu.:

Zamawiający w przypadku pakietu nr 66 wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONE w trzech różnych dawkach. Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: Rispolept Consta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum). Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydon palmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu. Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez poprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji. Zarówno lek Xeplion (paliperydon palmitate) jak i Rispolept Consta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperydon palmitate do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności

stosowania leku na rynku oraz obrotu. W związku z powyższym, mając na uwadze możliwość zaoferowania dwóch produktów leczniczych o tym samym wskazaniu terapeutycznym i w tej samej cenie, i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. pakietu o pozycje dopuszczające możliwość zaoferowania paliperidone palmitate, w trzech różnych dawkach: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Dotyczy zapisów umowy

W związku z niejednoznacznymi zapisami umowy, proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź:

Brak możliwości realizacji dostawy nie prowadzi wprost do rozwiązania umowy za porozumieniem, ponieważ każdorazowo dane okoliczności będą poddane ocenie

Pytanie nr 4

Wzór umowy § 9 ust. 1.b) oraz ust. 2. – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 9 ust. 1.b) oraz ust. 2. wzoru umowy na zmianę całkowitego wynagrodzenia brutto umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na wartość wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej lub nieprawidłowo zrealizowanej części umowy?**

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy § 3 ust.6 wzoru umowy – w zakresie dostaw na cito

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 39 oraz 66 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w trybie pilnym w ciągu 6 godzin od daty otrzymania zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 6 **w zakresie dostaw na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 39 oraz 66.** Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych pakietów wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy § 3 ust. 6 wzoru umowy – w zakresie godzin dostaw

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z godziny 11.30 **do godziny 14.00 dla pakietu nr 39 oraz 66.**? Zapewnienie terminu dostawy do godziny 11.30 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy § 6 ust. 1 wzoru umowy – faktury zbiorcze

Czy Zamawiający może w pakiecie nr 39 oraz 66 odstąpić od zapisu umowy dotyczącego wystawiania faktury zbiorczej, co umożliwi nam - importerowi i zarazem dystrybutorowi leku spełniającego wszystkie pozostałe kryteria złożyć korzystną ofertę cenową? Procedura i system rozliczeniowy Wykonawcy nie pozwalają na wystawianie faktur zbiorczych. Faktura generowana jest i księgowana automatycznie podczas realizacji każdego zamówienia i w przypadku dwóch lub więcej zamówień w miesiącu do każdego wystawiana powstaje oddzielna faktura. Ponadto z uwagi na dbałość o poprawność dostaw, jak również bezpieczeństwo produktu (np. monitorowanie temperatury podczas dostawy), do każdego zamówienia wystawiana jest faktura, która jest dokumentem wiążącym identyfikującym odbiorcę. W przypadku braku zgody na powyższe czy Zamawiający zaakceptuje dostarczanie leków z dokumentami WZ i wystawianie faktur na koniec miesiąca? Faktura nie jest jednak zbiorczą, zawierającą zamówienia z całego miesiąca, a są to poszczególne f-ry wystawione z datą ostatniego dnia tego miesiąca.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

Prosimy o wydzielenie z pakietu 73 poz. 2 Gadotericum meglumini do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 2

Pakiet 75 poz. 2 Czy Zamawiający miał na myśli gadotericum meglumini roztwór do wstrzykiwań o stężeniu 279,32mg/ml kwasu gadoterowego co odpowiada 0,5mmol/ml, zatwierdzonego do obrotu w Polsce w pojedynczych fiolkach o pojemnościach 1x5ml, 11x10ml, 1x15ml, 1x20ml, 1x60ml.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny Gadotericum meglumini Roztwór do wstrzykiwań 0,5 mmol/ml (równoważnik 279,3 mg kwasu gadoterowego) (...) zatwierdzonego do obrotu w Polsce w pojedynczych fiolkach o pojemnościach 1x5ml, 11x10ml, 1x15ml, 1x20ml, 1x60ml.

Zestaw pytań nr 3

Pytanie nr 1

prośbą o wydzielenie z pakietu numer Pakiet 89 - szczepionki i immunoglobuliny pozycji nr 5

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Zestaw pytań nr 4

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu 54 gr A pozycja 29: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 5

Pytanie nr 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż zgodnie z Rozdziałem III – Opis przedmiotu zamówienia i warunki realizacji zamówienia.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ w załączniku nr 3 – formularz asortymentowo - cenowy

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury jeżeli postać leku, dawka, stężenie itp. Nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 5

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje że zastosowanie może mieć w takiej sytuacji §9 ust. 7 wzoru umowy.

Pytanie nr 6

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje że zastosowanie może mieć w takiej sytuacji §9 ust. 7 wzoru umowy.

Zestaw pytań nr 6

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pozycji 21 pakiet 58 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 7

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakiet 4

Czy Zamawiający w pakiecie 4 wymaga produktu leczniczego Cisplatinum, który posiada stabilność chemiczną i fizyczną minimum 48 godzin po pierwszym otwarciu fiolki, potwierdzoną wpisem do CHPL? Tylko CHPL daje gwarancję, że roztwór został przygotowany prawidłowo, tym samym zapewniając bezpieczeństwo zarówno zamawiającemu jak pacjentowi. Umożliwi to również Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu leczniczego posiadającego stabilność chemiczną i fizyczną minimum 48 godzin po pierwszym otwarciu fiolki.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakiet 9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 wymaga aby stabilność fizykochemiczna: min. 72 h w temp. pokojowej produktu leczniczego Etoposide, była potwierdzona wpisem do CHPL. Tylko CHPL daje gwarancję, że roztwór został przygotowany prawidłowo, tym samym zapewniając bezpieczeństwo zarówno zamawiającemu jak pacjentowi.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej CHPL.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakiet 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 wymaga aby stabilność roztworu po rozcieńczeniu min. 48 h produktu leczniczego Fluorouracilum była potwierdzona wpisem do CHPL. Tylko CHPL daje gwarancję, że roztwór został przygotowany prawidłowo, tym samym zapewniając bezpieczeństwo zarówno zamawiającemu jak pacjentowi.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej CHPL.

Zestaw pytań nr 8

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 71 - GR R - UKŁAD ODDECHOWY poz. 12, 13, 14 Nebbud 0,125 mg/ml, 0,25 mg/ml, 0,5 mg/ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż dopuszcza lecz nie wymaga.

Zestaw pytań nr 9

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 82 poz. nr 21 miał na myśli worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający elektrolity, aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość aminokwasów **75,9 g/l**, energia całkowita ok 950 kcal/l, objętość **650 ml**?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 82 pozycji nr 23 miał na myśli worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający elektrolity, aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość aminokwasów **75,9 g/l**, energia całkowita **ok 950 kcal/l**, objętość 1500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 pozycji 1 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 3, czy Zamawiający wydzieli pozycję 5 w Pakiecie nr 1 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 10**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w Pakiet 65 - GR N - UKŁAD NERWOWY, poz. 20 (Bupivacainum, inj. dotkankowe (roztwór) 5 mg/ml/ 0,5% 1amp= 4ml, roztwór hiperbaryczny (heavy) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw pytań nr 11**Pytanie nr 1****DOTYCZY PAKIETU 13 POZYCJE 1.2**

1)"Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego 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? "

2)"Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "

3),,Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?"

4) Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zgodnie z SIWZ.

Ad. 2) Zgodnie z SIWZ.

Ad. 3) Zgodnie z SIWZ.

Ad. 4) Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2**DOTYCZY PAKIETU 14 POZYCJE 1.2**

1)"Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego 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? "

2)"Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "

3)„Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?”

4) Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź:

Ad.1) Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego ze wskazaniami rejestracyjnymi zawartymi w doprecyzowaniu.

Ad.2) Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego ze wskazaniami rejestracyjnymi zawartymi w doprecyzowaniu.

Ad.3) Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego ze wskazaniami rejestracyjnymi zawartymi w doprecyzowaniu.

Ad.4) Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

DOTYCZY PAKIETU NR 65 POZYCJA 13

Prosimy o doprecyzowanie dawki w pozycji nr 13 Aripirazolum , ponieważ wskazana dawka nie istnieje.

Odpowiedź:

Jeśli opisana dawka jest niedostępna Zamawiający dopuszcza preparat w dawce 400 mg.

Pytanie nr 4

DOTYCZY PAKIETU 73 POZYCJA 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemności 1*50ml zamiast 1*60ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

DOTYCZY PAKIETU 73 POZYCJA 7

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 12

Pytanie nr 1

W związku z obszernością SIWZ, okresem przerwy świątecznej u producentów oraz zbyt krótkim terminem na przygotowanie oferty do postępowania przetargowego zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu złożenia oferty cenowej z 08.01.2020 r. na 20.01.2020 r.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż przedłużył termin składania i otwarcia zgodnie z informacją podaną pod odpowiedziami.

Zestaw pytań nr 13

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 58 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 58 pozycji 20 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 58 pozycji 20 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 14

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.7 i 2.8? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania – **po jego dobrowolnym przyjęciu**. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dla §2 ust. 7. natomiast w §2 ust. 8 zostaje zmodyfikowany.

Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w par. 3.4 wykreśli zapisy o zwrotnym potwierdzeniu przyjęcia zamówienia? Ustawa Prawo farmaceutyczne nakazuje informować o odmowie dostawy, lecz nie o jej przyjęciu do realizacji. Zakłada się, że dostawa będzie realizowana zgodnie z zapisami umowy, zatem nie ma potrzeby potwierdzania tego faktu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.6 termin dostaw „na cito” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w par. 5.6 oraz 5.10 dopisze, że zasada ta nie dotyczy zmiany stawki VAT? Zmiana wysokości podatku VAT winna następować automatycznie w dacie zmiany stosownych przepisów podatkowych, bez konieczności uzyskiwania zgody Zamawiającego. Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający w §5 ust. 6 „Zmiana wynagrodzenia, o której mowa w ust. powyżej” a więc zmiana wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę itd. Natomiast zmiana stawki VAT została określona w § 5 ust. 4 treści umowy w związku ze zmianą stawki VAT.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w par. 7.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców i zaoferowanie korzystniejszej ceny? :

Pakiet nr 54 poz. 15

Pakiet nr 57 poz. 4, 5

Pakiet nr 58 poz. 5

Pakiet 59 poz. 2, 6

Pakiet 65 poz. 110, 111

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 57 poz. 4,5 pozostałe pakiety zgodnie z SIWZ.

Zmodyfikowana SIWZ znajduje się do pobrania na stronie internetowej zamawiającego.

Zestaw pytań nr 15

Pytanie nr 1

Czy zamawiający w pakiecie 54 pozycja 30 dopuści produkt probiotyczny, który posiada w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* w składzie: Szczep *Lactobacillus rhamnosus* Pen - 40 %

Szczep *Lactobacillus rhamnosus* E/N - 40 %

Szczep *Lactobacillus rhamnosus* Oxy - 20 %, oraz posiada status rejestracji jako lek ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający w pakiecie 54 pozycja 30 wymaga aby zamawiany produkt probiotyczny miał status leku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 3

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 59 pozycji nr 39 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 4

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 59 pozycji nr 40 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 5

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 65 pozycji nr 56,57 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 6

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 65 pozycja 102 i 103 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 65 pozycja 145, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 8

Czy zamawiający w pakiecie 65 pozycji 163 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 9

Czy zamawiający w pakiecie 65 pozycji 164 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 10

Czy zamawiający w pakiecie 65 pozycji 97 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11

Czy zamawiający w pakiecie 65 pozycji 98 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 12

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 87 pozycja 30,31 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 13

Czy zamawiający w pakiecie 87 pozycja 39 dopuści Ciprofloksacynę inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym 750 i 1500 w pakiecie 87 pozycja 33 i 34 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw pytań nr 16

Pytanie nr 1

Do treści §2 ust. 6 wzoru umowy prosimy o dopisanie 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Do treści §2 ust. 7 oraz 8 wzoru umowy. Prosimy o zmianę brzmienia §2 ust. 7 w ten sposób, aby Zamawiający mógł zwrócić towary w ciągu 7 dni od dnia dostawy. Jednocześnie prosimy o wykreślenie zapisów §8 ze wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy dla §2 ust. 7. natomiast w §2 ust. 8 zostaje zmodyfikowany.

Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie nr 3

Do treści §3 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy na cito do 8 godzin oraz zmianę przedziału czasowego dla dostaw zwykłych, tak, aby dostawy mogły być realizowane w godzinach 8.00-13.00?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi na nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapisy §6 ust. 1 wzoru umowy dotknięte są nieważnością.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż modyfikuje treść §6 ust. 1 w załączniku nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 5

Do treści §6 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż modyfikuje treść §6 ust. 2 w załączniku nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 6

Do treści §9 ust. 1 lit. b) oraz ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Do treści §9 ust. 7 lit. a) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Przypadki przeszkód w dostarczeniu przedmiotu umowy lub zamiennika będą oceniane każdorazowo w danych okolicznościach.

Pytanie nr 8

Do treści §9 ust. 7 lit. b) wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

Do treści §10 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §10 ust. 4 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Ponadto modyfikuje zapisy SIWZ w §10 ust. 4 który otrzymuje brzmienie:

„W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie **2 lub 3**, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5% wartości zamówienia wskazanego w § 5 ust. 3 tiret trzecie Umowy za każdy przypadek naruszenia, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej na zasadach ogólnych”.

Pytanie nr 10

Do treści §8 ust. 5 lit. i) wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §8 ust. 5 lit. i) wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż odstąpi od w.w. zapisów.

Zamawiający informuje iż zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Zestaw pytań nr 17

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 83 pozycjach 1,2,3,4 i 6 dopuści inny niż opakowanie miękkie typu pack rodzaj opakowania (butelka OpTri) – skład diety i pojemność bez zmian, opakowanie kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i bardziej funkcjonalne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 83 pozycji 2 ma na myśli dietę bezresztkową, normokaloryczną gdzie źródłem białka jest mieszanka białek: kazeinowego, serwatki, soi i grochu - 40g/1l, która spełnia wytyczne WHO 2007?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opisane parametry.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 83 pozycji 3 oczekuje diety do postępowania dietetycznego u pacjentów z trudno gojącymi ranami i odleżynami o zawartości argininy 0,85 g/100ml oraz glutaminy 0,96g/100ml, które obok białka są składnikami niezbędne w procesie gojenia ran?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opisane parametry.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 83 pozycji 5 ma na myśli dietę bogatoresztkową, normokaloryczną gdzie źródłem białka jest mieszanka białek: kazeinowego, serwatki, soi i grochu - 40g/10000 ml, która spełnia wytyczne WHO 2007 oraz zawiera tłuszcze MCT, które są źródłem łatwo przyswajalnego tłuszczu oraz tłuszcz rybi DHA i EPA 33,5 mg/100ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opisane parametry.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 83 pozycji 6 ma na myśli dietę bogatoresztkową opartą na 6 rodzajach błonnika (frakcje rozpuszczalne 1,2 g/100 ml i nierozpuszczalne 0,3 g/100 ml), który reguluje pracę jelit oraz ma istotny wpływ na normalizację poziomu glikemii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opisane parametry.

Zestaw pytań nr 18

Pytanie nr 1

dotyczące Załącznika nr 3 do SIWZ – formularza asortymentowo- cenowego oraz Załącznika nr 4 do SIWZ – wzoru umowy

Zamawiający w punkcie 4 uwag znajdującym się w Załączniku nr 3 formularza cenowego oraz w par 2 ust. 8 wzoru umowy, użył sformułowania:

„Zamawiający zastrzega prawo zwrotu leku do dostawcy w terminie trwania umowy i 3 miesięcy po jej zakończeniu.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, zwrot produktu leczniczego do Wykonawcy możliwy jest w ciągu 30 dni od daty jego dostarczenia do Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość usunięcia wskazanego powyżej zapisu dla asortymentu znajdującego się w pakiecie nr 52, 53?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż modyfikuje treść §2 ust. 8 w załączniku nr 4 do SIWZ – wzór umowy oraz w załączniku nr 3 do SIWZ – formularz asort. cenowym, które znajdują się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 2

dotyczące Załącznika nr 4 do SIWZ – wzoru umowy

Zamawiający w par 3 ust. 6 wzoru umowy zastrzegł, że dostawy produktu leczniczego na cito będą przekazywane w terminie **do sześciu godzin od daty otrzymania zamówienia.**

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie nr 52, 53?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w zakresie pakietu 52 i 53.

Pytanie nr 3

dotyczące Załącznika nr 4 do SIWZ – wzoru umowy

Zamawiający w par 3 ust. 6 wzoru umowy zastrzegł, że Wykonawca jest zobowiązany do potwierdzenia zamówienia niezwłocznie po jego otrzymaniu, czyli nie dłużej niż po 1,5 h z podaniem pozycji, które nie zostaną zrealizowane na następny dzień i podaniem przyczyny tej sytuacji.

Czy Zamawiający dopuści potwierdzanie jedynie zamówień, które nie zostaną zrealizowane wraz z podaniem przyczyny tej sytuacji, a wykreśli obowiązek każdorazowego potwierdzania otrzymanego zamówienia nie dłużej niż 1,5 h dla asortymentu znajdującego się w pakiecie nr 52, 53?

Odpowiedź:

Zamawiający dla pakietów nr 52 i 53 zmienia zapisy § 3 ust. 6 tiret trzecie wzoru umowy, w którym zdanie drugie otrzymuje brzmienie:

„Dla pakietów nr 52 i 53 Wykonawca jest zobowiązany tylko do potwierdzenia jedynie zamówień, które nie zostaną zrealizowane wraz z podaniem przyczyny tej sytuacji”.

Pytanie nr 4

dotyczące treści SIWZ

Zamawiający w rozdziale VI ust 2.3 pkt 1 wskazał, iż:

W celu potwierdzenia przez wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, że dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, zgodnie z art. 26 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wezwie do złożenia następujących dokumentów:

- 1) Dokument potwierdzający podaną gęstość w ofercie oferowanych leków cytostatycznych – dotyczy pakietów od 1 do 53

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przełożenia dokumentu dot. gęstości produktu leczniczego Alectinibum znajdującego się w pakiecie nr 52, ponieważ lek ten występuje w postaci kapsułek twardych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zmodyfikowana SIWZ znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Zestaw pytań nr 19

Pytanie nr 1

Dot. Pakietu 73 poz. 2 Czy Zamawiający w pakiecie nr 73 w poz. 2 akceptuje objętość 50 ml zamiast 60 ml?

Odpowiedź:

Tak, akceptuje.

Zestaw pytań nr 20

Pytanie nr 1

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,5 % wynagrodzenia umownego brutto niedostarczonej części zamówienia, określonego w § 5 ust. 3 umowy- za każdy dzień opóźnienia względem terminu wskazanego w § 3 ust. 6 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części zamówienia,**

b) w wysokości 10 % wynagrodzenia umownego brutto **niezrealizowanej części** umowy - w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 21

Do pakietu 74:

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 74 w pozycji 1-9 produktu leczniczego w opakowaniu, które w porcie do infuzji nie posiada samouszczelniającej się membrany, co w przypadku usunięcia zestawu do infuzji powoduje wyciek leku z opakowania? Wyciek leku z opakowania skutkuje brakiem możliwości oszacowania jaką dawkę leku pacjent już otrzymał i jaką dawkę leku powinien jeszcze otrzymać. Wyciekający płyn może również zniszczyć znajdujący się w pobliżu sprzęt. Jednocześnie wyżej wymienione sytuacje narażają szpital na dodatkowe koszty, a często także na roszczenia ze strony pacjentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 74 w pozycji 1-9 produktu leczniczego w opakowaniu, które w porcie do dostrzyknięć nie posiada jałowej membrany? Membranę należy zdezynfekować już przed pierwszym zastosowaniem.

Procedura dezynfekcji jest czasochłonna i znacząco podwyższa koszty funkcjonowania oddziału szpitalnego, a w konsekwencji leczenia. Generuje także dodatkowe odpady medyczne. Przykładowo: przy 200 000 opakowań płynów infuzyjnych, w których należy zdezynfekować port już przed pierwszym zastosowaniem roczny koszt samej dezynfekcji to **34 000 pln.**

Zgodnie z dokumentem „*Wytoczne zapobiegania zakażeniom związanym z cewnikami donaczyniowymi*”, 22.12.2011, *Na podstawie: Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infectio*”, Tłumaczył Dr n.med Konstanty Szuldrzyński:

„W celu zminimalizowania ryzyka kontaminacji należy przecierać porty dostępu do układu odpowiednimi środkami odkażającymi (chlorheksydyńą, jodopowidonem, jodoforem lub 70% roztworem alkoholu) oraz przyłączając do portów wyłącznie jałowy sprzęt. Kategoria IA

Zgodnie z innym dokumentem „*Strategia zapobiegania lekooporności w oddziałach intensywnej terapii – rekomendacje profilaktyki zakażeń w oddziałach intensywnej terapii*”, Ministerstwo Zdrowia w ramach programu „Narodowy Program Ochrony Antybiotyków na lata 2011-2015”, Autorzy: m.in.Prof. Dr hab. med. Waleria Hryniewicz:

„Czas wcierania środka alkoholowego z lub bez chlorheksydyny powinien być nie krótszy niż 15 sekund. (B1)”,

„Nie należy stosować dezynfekcji przy zastosowaniu metod spryskiwania. (B1)”

Pozytywne opinie i patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki uzyskały rozwiązania w których opakowania płynów infuzyjnych posiadają jałowe i niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, których konstrukcja redukuje ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 22

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w zadaniu 58 poz. 23 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w bezpiecznych ampulkach wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawkę i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampulki?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w zadaniu 59 poz. 39 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu pakowanego w opakowania wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w zadaniu 59 poz. 40 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie w pakiecie 74 w pozycjach 1-9, produktu leczniczego w opakowaniu z dwoma jałowymi membranami? Jałowe membrany to niższe koszty funkcjonowania szpitala (koszt dezynfekcji przy 100 000 opakowań to rocznie dodatkowo 17 000 pln tylko na procedurę dezynfekcji) Konieczność dezynfekcji zwiększa ilość odpadów medycznych i koszty ich utylizacji.

Procedura dezynfekcji jest ściśle określona przez Wytyczne i Rekomendacje. Powinna odbywać się poprzez przecieranie portu gazikiem nasączonym np.chloheksydyną nie krócej niż 15 sekund. Następnie należy odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje (ok.20 sekund w zależności od zastosowanego środka).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie w pakiecie 74 w pozycjach 1-9, produktu leczniczego w opakowaniu, które posiada dwie samouszczelniające się membrany?

Brak samouszczelniającej się membrany powoduje wyciek leku po usunięciu zestawu do infuzji. Z kolei wyciek leku z opakowania to brak możliwości oszacowania dawki leku, którą pacjent otrzymał i powinien jeszcze otrzymać. To może oznaczać ogromne komplikacje w procesie leczenia pacjentów i potencjalne roszczenia sądowe. To również oznacza dodatkowe koszty dla szpitala.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy w Zadaniu 74 poz. 2, 6, 8 i 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu produktów w opakowaniu stojącym, typu butelka, wykonanym z polipropylenu, z dwoma portami nie wymagającymi dezynfekcji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy w Zadaniu 75 poz. 1, 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Mannitol 20% w opakowaniu typu butelka szklana?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaferowania w Pakiecie 77 pozycjach 5, 6, 7 płynu wieloelektrolitowego spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji

Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: „stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l”, posiadający skład bardzo zbliżony do fizjologicznego składu osocza, zawierający w swoim składzie fizjologiczny poziom jonów Ca i Cl oraz buforowany octanami? Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się :

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicyą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. *

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania w Pakiecie 77 pozycjach 5, 6, 7 płynu wieloelektrolitowego spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: „stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l”, posiadający skład bardzo zbliżony do fizjologicznego składu osocza, zawierający w swoim składzie fizjologiczny poziom jonów Ca i Cl oraz buforowany octanami? Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się :

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicyą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

Czy w Zadaniu 77 poz. 8 i 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu stojącym, typu butelka, wykonanym z polipropylenu, z dwoma portami nie wymagającymi dezynfekcji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy w zadaniu 78 poz. 7 nie nastąpiła omyłka pisarska i czy Zamawiający miał na myśli opakowanie o pojemności 250ml? Glukoza 5% w opisanym opakowaniu nie występuje na rynku w pojemności 1000ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania 500 ml i przeliczenie ilości.

Pytanie nr 12

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu glukoza 5% o pojemności 500ml w opakowaniu worek z dwoma niezależnymi portami z zaworem typu luer lock, z przeliczeniem ilości. Glukoza 5% o pojemności 1000 ml nie jest dostępna w opakowaniu typu worek z dwoma niezależnymi portami z zaworem typu luerlock.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania 500 ml i przeliczenie ilości.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 80 pozycji 1 roztworu sukcyliny w żelatynie w roztworze elektrolitów, o stężeniu 3%? Roztwory żelatyny w stężeniach 3% i 4% posiadają identyczne dawkowanie i efekt terapeutyczny, a co za tym idzie skuteczność. Zamawiający uzyska dzięki temu tak samo dobry produkt leczniczy w konkurencyjnej cenie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14

Czy w związku z tym, że na rynku nie jest dostępny roztwór żelatyny 4% w soli fizjologicznej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 80 pozycji 2 roztworu sukcyliny w żelatynie w roztworze elektrolitów, o stężeniu 3%? Roztwory żelatyny w stężeniach 3% i 4% posiadają identyczne dawkowanie i efekt terapeutyczny, a co za tym idzie skuteczność.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 15

Czy w Zadaniu 80 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 6% HES 130/0,38-0,45 zawierającego Na, K, Cl, Mg i octany?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16.

Brak pytania o nr 16.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w pakiecie 81, poz. 1 wyrazi zgodę na dopuszczenie płynu wieloelektrolitowego nie zawierającego jonów wapnia w swoim składzie oraz buforowanego octanami w bezpiecznym opakowaniu stojącym z dwoma jałowymi, nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem portami. Glukonaniny są najmniej korzystnym dla pacjenta buforem, a ich efekt alkalizujący jest minimalny. Najkorzystniejszym buforem jest bufor octanowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 81 pozycji 1 i 2, płynu wieloelektrolitowego, który posiada w swoim składzie jony Ca, buforowanego m.in. octanami? Literatura donosi iż „skład elektrolitowy roztworu zbilansowanego powinien odpowiadać fizjologicznemu wzorcowi osocza w odniesieniu do sodu, potasu, WAPNIA i magnezu” – Płynoterapia, Przewodnik kliniczny redakcja naukowa Mirosław Czuczwar, Makmed 2018. Nie ma literaturowych doniesień dotyczących istotności podaży płynów bez jonów Ca. Natomiast jest ogromna ilość

doniesień o konieczności podaży płynów z jonami Ca. Między innymi u 50-65% pacjentów przyjmowanych na oddział intensywnej terapii zaobserwowano niskie stężenie wapnia zjonizowanego (Paul Marino, Intensywna terapia, Urban&Partner, Wrocław 2001). Skutki niedoborów wapnia to m.in.:

- nieprawidłowa krzepliwość krwi
- zaburzenia ze strony układu nerwowego
- złamania, drętwienie kończyn
- wydłużenie czasu gojenia ran
- nieprawidłowa praca serca

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie roztworu aminokwasów 8% do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 2 wymaga zaferowania aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z zaburzeniami czynności nerek o stężeniu 10% zawartość azotu 16,3g/l w opakowaniu 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 4 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal, osmolarności 750 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 5 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1026 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 800 kcal?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 6 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 2053 ml, zawartości azotu 10,8 g, energii niebiałkowej 1600 kcal?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 7 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu , energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 8 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 986 ml zawierającego 8 g azotu , energię niebiałkową 900 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 9 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1970ml , zawierającego 16 g azotu, energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 10 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1206 ml zawierającego 6,2 g azotu, energię niebiałkową 700 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 11 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1904 ml zawierającego 9,8 g azotu energii niebiałkowej 1100 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 30.

Brak pytania o nr 30.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 12 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego o poj. 1518ml , zawierającego 15,9 g azotu, energię niebiałkowej 952 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 13 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego bez elektrolitów i kwasu glutaminowego do wklucia centralnego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 14 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 15 wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety peptydowej kompletnej, bogatobiałkowej – 33% energii białkowej, zawierającej hydrolizat serwatki, tłuszcze MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, normokaloryczna 1,2 kcal/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 21 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wklucia centralnego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu, energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 22 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego o poj. 1012 ml zawierającego: 10,6 g azotu, energię niebiałkową 635 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 39

Brak pytania o nr 39.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający w zadaniu 82 poz. 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego o poj. 1518ml, zawierającego 15,9 g azotu, energię niebiałkową 952 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 41

Czy w zadaniu 83 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, bogatokalorycznej, bogatobiałkowej o niskiej zawartości węglowodanów 13,1 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 450 mOsmol/l?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42

Czy w zadaniu 83 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 43

Czy w zadaniu 83 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, normokalorycznej 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowej, zawierająca białko kazeinowe, ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowej, o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 44

Czy w zadaniu 83 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1,0 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 45

Czy w zadaniu 83 poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatoresztkowej, o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 46

Czy w zadaniu 83 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety kompletnej, normokalorycznej, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 345 mOsmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 47

Czy w zadaniu 83 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niekompletnej diety wysokoenergetycznej (1,5 kcal/ml) w postaci klarownego napoju, przeznaczonej do żywienia drogą doustną. Zawierająca białko serwatkowe 100%. Nie zawierająca tłuszczu, błonnika, klinicznie wolna od laktozy, bezglutenowa. Do postępowania dietetycznego u pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem na energię np. przed operacją. W opakowaniu typu butelka o pojemności 200ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 87 poz. 58, 68, 69 opakowania typu KabiPac?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 87 poz. 75 produktu leczniczego metronidazol 0,5%, roztwór do infuzji, 100 ml x 40 szt., op. typu KabiPac?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 50

Dotyczy § 2 ust. 8 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu „Zwrot jest możliwy wyłącznie w odniesieniu do produktów w opakowaniach zbiorczych w stanie nienaruszonym”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż w §2 ust. 8 został zmodyfikowany.

Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie nr 51

Dotyczy § 3 ust. 6 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito z 6 na 12 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź:

Zgodnie z udzieloną odpowiedzią **w zestawie pytań nr 18, pytanie nr 2 oraz w zestawie pytań nr 28 pytanie nr 2**

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający w § 7 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy w § 7 ust .1. Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 53

Dotyczy § 9 ustępow 1b oraz ustępow 2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 23

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 54 poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps i identycznym stosunku ilościowym? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EncapsaDr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania probiotyku będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 24**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 59, pozycja nr 39, (Lidocainum 20ml, inj. iv. lub dotkankowe (roztwór) 20mg/ml fiolek 20 ml), preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, Lignocainum 2% a 20ml w bezpiecznych i prostych w obsłudze, nie narażonych na rozbicie, plastikowych ampulkach w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 2

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 65 pozycja nr 125, 126 (Paracetamolum) , Zamawiający oczekuje zaferowania w/w preparatu w opakowaniu flakon-butelka z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (opakowanie szklane typu fioleka, wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Ze względu na zakończenie produkcji i braku przedłużenia dokumentu rejestracyjnego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 80, pozycja nr 2, równoważny pod względem zastosowania klinicznego, preparat 4% sukcylinowanej żelatyny, zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, konfekcjonowanej w opakowaniu stojącym z dwoma równymi portami , nie wymagającymi dezynfekcji a 500ml ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 4

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaferować w pakiecie nr 80, pozycja nr 1, 2, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, który nie jest metabolizowany w schorzeniach wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcięcia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera hipoksji tkankowej?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy należy zaferować w pakiecie nr 80, pozycja nr 3, koloid który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza (norma 290 – 300 mOsm/l), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia

wodorowęglanów (octany, jabłczany), i jest zawieszony w fizjologicznym roztworze elektrolitów zawierający jony: Na, Cl, Ca, Mg, K ?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, które nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu. Proszę o doprecyzowanie, czy w pakiecie nr 77, pozycja nr 5, 6, 7, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy który zgodnie z fizyko-chemiczną koncepcją Stewarda posiada SID (różnica w stężeniu silnych jonów) w granicach 24-29 mEq/l, o osmolalności zbliżonej do osmolalności osocza w granicach 285 - 295 mOsm/kg H₂O ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 77, pozycja nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie samouszczelniające się porty?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 77, pozycja nr 5, 6, 7, Zamawiający potwierdza, że należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o wyspecyfikowanym układzie buforujący, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowane w pakiecie nr 82, pozycja nr 3,4,5,6,7,8,9,10,11, worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02-0,06 mmol/l cynku?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania w pakiecie nr 82, pozycja nr 16, równoważnego preparatu pod względem zastosowania klinicznego, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K w jednej fiolece (932mg suchej substancji), który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 87, pozycja nr 5, 6, 7, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji dożylniej Amikacinum inj. 10mg/ml, 2,5mg/ml, 5mg/ml a 100ml w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii- Rezolucja

Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, którą wykonuje tylko farmaceuta, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga obecności farmaceuty), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania w pakiecie nr 87, pozycja nr 5,6,7, preparat Amikacyny, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub pirosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w pakiecie nr 87, pozycja nr 58, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego Fluconazolom, inj. iv. (roztwór) 2 mg/ml a 100ml, konfekcjonowanego w butelkach stojących z dwoma równymi portami typu Ecoflac ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 65, pozycji nr 125, 126 (Parcetamolom) i utworzenie nowego pakietu, celem złożenia oferty przetargowej od co najmniej dwóch oferentów na w/w asortyment?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 25

Pytanie nr 1

Czy w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml roz. do inf., Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania w pakiecie 71 pozycji 43 przetargu ZP/61/ZCOSzpSp/2019 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampulek, w łącznej ilości 480 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza na zamianę na Theophelinum 200mg / 10 ml w ilości takiej ile wynosiło pierwotne zamówienie czyli 1600 szt.

Zestaw pytań nr 26

Pytanie nr 1

W związku z modyfikacją z dnia 20-12-2019 roku prosimy o wyjaśnienie czy w zakresie pakietu 26 i 27 można składać ofertę w pakiecie 26 na postać z pakietu 27 i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak.

Zestaw pytań nr 27

Pytanie nr 1

pakiet 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 54 pozycji 60 i 68 i stworzenie dla nich nowego pakietu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 28

Pytanie nr 1

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy w zakresie Pakietu nr 50 Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu par.2 ust. 8 dotyczącego zwrotu leku w trakcie trwania umowy oraz 3 miesiące po jej zakończeniu. Zgodnie z definicją umowy dostawy zawartą w Kodeksie Cywilnym, po dokonaniu dostawy własność, a co za tym

idzie, wszelkie ryzyka związane z towarem przechodzą na Zamawiającego. Nie ma zatem możliwości „zwrotu”, takiej dostawy, jeśli nie była to dostawa na próbę, a SIWZ o takim rodzaju dostaw nie wspomina. Wobec powyższego ewentualny „zwrot”, jeśli nie jest dokonywany w wykonaniu uprawnień wynikających z rękojmi lub gwarancji, stanowi sprzedaż (hurtową) produktu leczniczego przez Zamawiającego na rzecz Wykonawcy, co nie jest dozwolone prawem. Nadto produkty „zwracane” w praktyce nie nadają się już do dalszego obrotu, zatem procedura taka generować będzie niemal stuprocentową stratę po stronie Wykonawcy. Ponadto podanie leku opisanego w pakiecie nr 50 poprzedzone jest zawsze szczegółową diagnostyką a w przypadku przyjęcia zwrotu lek zostanie zutylizowany. Powołując się na względy gospodarności prosimy o wykreślenie zapisu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 2

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczące dostaw na „cito” w zakresie pakietu nr 50 ?

Podanie leku opisanego w pakiecie 50 zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

Odpowiedź:

Zgodnie z udzieloną odpowiedzią **w zestawie pytań nr 18, pytanie nr 2 tj.** Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia.

Pytanie nr 3

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Pakietu nr do godziny 14:00. Partner logistyczny Wykonawcy nie ma możliwości dostarczenie leków wyłącznie do godziny 11:30.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy par. 3 ust. 6 w zakresie obowiązku asystowania przy odbiorze produktów leczniczych przez przedstawiciela Wykonawcy. Z uwagi na zaplanowane na dany dzień dostawy asysta kuriera przy odbiorze towaru nie jest w praktyce możliwa. Wykonawca zwraca uwagę, że brak obecności kuriera nie umniejsza żadnych praw Zamawiającego w zakresie rękojmi, gdyż prawa te nie zależą od zachowania określonego trybu odbioru towarów. Wykonawca zauważa, że wymóg ten jest wymaganiem nadmiernym, niemającym oparcia w przepisach i nieeliminującym żadnego ryzyka prawnego po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy par 6 ust.1 w zakresie obowiązku wystawiania faktur zbiorczych z tytułu dostaw dokonywanych w danym miesiącu, jednocześnie uprzejmie wyjaśniając, że systemy księgowe Wykonawcy generują fakturę do każdego zamówienia i nie ma on możliwości wystawiania faktur zbiorczych (np. miesięcznych). Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie powyższego zapisu w zakresie Pakietu nr 50.

Ponadto wykonawca prosi o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie przyjmował faktury w formie pdf wysyłanych za pośrednictwem e-maila.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 6

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy par.7 w zakresie terminu reklamacji określonego jako 48 godzin. Jest to termin w praktyce niemożliwe do dotrzymania, biorąc pod uwagę funkcjonowanie typowego łańcucha dystrybucji. Rozpatrzenie reklamacji wymaga sprawdzenia zarówno dokumentów magazynowych, jak i księgowych, a następnie przewozowych. Minimalny termin wykonania tych czynności wynosi w przypadku Wykonawcy 4 dni. Wykonawca wnosi o zastąpienie w/w terminu rozpatrzenia reklamacji terminem 4-dniowym. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca będzie prosił o ponowienie zamówienia, jest to niezbędne do prawidłowego przepracowania dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy w § 7 ust .1. Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie Zamawiającego.

Zestaw pytań nr 29

Pytanie nr 1

Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 20

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie nr 20 pozycja 2 Topotecanum koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 1mg/ml po 4 ml w ilości –18 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

W związku z powyższym zmodyfikowana SIWZ wraz z załącznikami znajduje się do pobrania na stronie Platformy pod adresem.: https://platformazakupowa.pl/pn/zco_dg

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert zostaje zmieniony.

Oferty należy składać do dnia 30.01.....2020r. do godz. 10:00 .

Termin otwarcia ofert przypada na dzień 30.01.....2020r. godz. 10:30.

Dyrektor
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr Iwona Kobjeiko