



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama - Kościalkowskiego**

15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel: (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922



Białystok, dnia 2 listopada 2023 r.

DZP.2344.46.2023

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy przetargu nieograniczony na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościalkowskiego, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 33 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 63 op) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 33 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku danego preparatu należy podać zamiennik w ofercie, jeżeli występuje na rynku. Jeżeli zaprzestano, bądź brak produkcji danego asortymentu lub zamiennika wykonawca na etapie przygotowania oferty powinien zwrócić się do Zamawiającego o wykreślenie danego asortymentu z postępowania oraz zamieszczenie adnotacji – zakończenie produkcji/wycofanie produktu, pod warunkiem gotowości przedłożenia stosownych dokumentów na każde żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert przez okres trwania umowy.

Pytanie 4

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

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę postaci leku: tabletki powlekane na kapsułki, na drażetki (różne kombinacje), za wyjątkiem zmiany na tabletki musujące oraz tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 6

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

Odpowiedź: W przypadku zamiany fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie Zamawiający może dopuścić zamianę form proponowanych leków po złożeniu przez Wykonawcę wniosku o wyjaśnienie treści SWZ do pozycji asortymentowej, której Dotyczy zamiana i określenie rodzaju zamiany.

Pytanie 7

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

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 8

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 9

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku, gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 5 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 15 do wyceny lek pakowany po 56 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 21 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 22;23;24 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 27 do wyceny lek pakowany po 21 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 1,33 opakowań ? Na rynku nie ma dawki 1 mg w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 33 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 9 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 15 do wyceny lek w postaci 20 pojemników ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 20;21;22 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 23 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 13,33 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 32 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 18,66 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 34 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 35 do wyceny lek w postaci kapsułki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 47 (Quetiapine) do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 48;49 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 50 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 0,933 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 51 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 1,86 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 52 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 0,933 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 29

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 53 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 0,933 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 30

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 57;58 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 6 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 9 pozycja 9 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. Należy podać zamiennik, jeżeli występuje na rynku farmaceutycznym.

Pytanie 33

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 13;14 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 24;25;27 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 28 do wyceny lek w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 9 pozycja 34 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym działaniu lub zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie 37

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 41 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 42 do wyceny lek pakowany po 20 kapsułek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 4,5 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 39

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 47 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 49;50 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 55 do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 61 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 10 opakowań.

Pytanie 43

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 9 pozycja 63 ze względu na dostępność jedynie u konkurencji . Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 77 do wyceny lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 78;79;83;84;85 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 94 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 12 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 9 pozycja 100 ze względu na braki u producenta. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zgoda na wykreślenie tylko pod warunkiem zakończenia produkcji i wymóg przedstawienia stosownych dokumentów od producenta. Brak zgody na wykreślenie w przypadku chwilowego braku dostępności leku.

Pytanie 48

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 9 pozycja 96 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Brak zgody na wykreślenie. Zamawiający dopuszcza wycenę produktu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie 49

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 101 do wyceny lek pakowany po 28 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 48,21 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 106 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 9 pozycja 108 ze względu na braki u producenta. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wykreślenie.

Pytanie 52

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 9 pozycja 112 ze względu na braki u producenta. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Brak zgody na wykreślenie. Zamawiający dopuszcza wycenę produktu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie 53

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 114;115;116 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 121 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 20 poz. 16 do wyceny lek pakowany po 60 tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 20 poz. 18 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 20 poz. 19 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 2 do wyceny Zino Dr zasypkę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 4 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 7 do wyceny lek pakowany po 10 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 140 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 25 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 24 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 34;35 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 42 do wyceny lek pakowany po 60 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 95 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 43 do wyceny lek pakowany po 28 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 2,14 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 65

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 25 pozycja 45 ze względu na koniec produkcji. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. Należy podać zamiennik w ofercie, jeżeli występuje na rynku farmaceutycznym.

Pytanie 66

Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 52;53;54;58; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 62 do wyceny lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 25 pozycja 65 ze względu na braki u producenta. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zgoda na wykreślenie, tylko pod warunkiem zakończenia produkcji i wymóg przedstawienia stosownych dokumentów od producenta. Brak zgody na wykreślenie w przypadku chwilowego braku dostępności leku.

Pytanie 69

Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 25 poz. 66;74 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 45 poz. 39 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 41 do wyceny lek w postaci drażetki ? Jedyna dostępna postać na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 72

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 43 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 73

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 44 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 74

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9 poz. 95 do wyceny lek w postaci drażetki ? Jedyna dostępna postać na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 75

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 20 poz.14 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 76

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 20 poz. 15;16 do wyceny lek w postaci zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 77

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 20 poz.20;21 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 78

Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 6 poz. 5 i czy dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku?

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 79

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 7 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdą godzinę zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 80

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z art. 440 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca przetargu może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień Publicznych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (umowa załączona na stronie)

Pytanie 81

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 – Bacillus Calmette- Guerin - wymagał będzie produktu leczniczego BCG szczep RIVM nie mniej niż 2×10^8 i nie więcej niż 3×10^9 żywych cząstek BCG (Bacillus Calmette-Guérin) w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu gwarantującym jałowość podania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 82

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a), b) :

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

- a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości **0,5%** wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,**
- b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości **0,5%** wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień liczony od godziny wyznaczonej na usunięcie wad, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwych towarów.**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 83

pakiet 25 pozycja 42

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 połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 84

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 19 z uwzględnieniem przeliczenia ilości substancji czynnej, preparat neostygminy w dawce 2,5mg/ml zawierający dodatkowo w składzie glikopyronium w dawce 0,5 mg/ml? Glikopyronium podawane z neostygminą zapobiega bradykardii, nadmiernemu wydzielaniu śliny i innym efektom muskarynowym neostygminy, dzięki czemu może zastępować atropinę.

W przypadku zgody Wykonawca przeliczy ilość substancji czynnej w proporcji 1:5 (1 ampułka 2,5mg/ml za 5 ampułek 0,5mg/ml)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 85

Czy Zamawiający w pakiecie nr 41 wymaga produktu, w którego ChPL zapisana jest możliwość podania doustnego, a trwałość przygotowanego roztworu doustnego w temperaturze 2-8 stopni Celsjusza wynosi 96 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga możliwości podanie leku doustnie, ale nie precyzuje wymagań dotyczących trwałości przygotowanego roztworu.

Pytanie 86

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 2 Zamawiający dopuści lek w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87

Czy w Pakiecie 37 Zamawiający dopuści lek pakowany po 20 szt. po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w pakiecie nr 37 (Ciprofloxacyn) opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 89

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w pakiecie nr 51 (Levofloxacinum) opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 90

Czy w pakiecie 55 poz. 2 Zamawiający dopuści lek w postaci fiolki 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 60 poz. 1 lek w postaci ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 60 poz. 1 aby produkt Propofol 1% posiadał możliwość użycia do infuzji sterowanej docelowym stężeniem produktu leczniczego we krwi (ang. Target Controlled Infusion), w indukcji i podtrzymywaniu znieczulenia ogólnego u dorosłych potwierdzone w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 93

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 60 poz. 2 lek pakowany po 1 sztuce, po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94

Czy w pakiecie 61 poz. 1 Zamawiający dopuści lek pakowany po 10 szt. po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 61 poz. 1 i 2 , aby produkt Noradrenalina miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 96

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 61 poz. 1 i 2 zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 97

Czy w pakiecie 62 poz. 4 Zamawiający dopuści lek pakowany po 10 szt. po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 65 poz 1 i 2, zaoferowany produktu spełniał wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami lub posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 99

Czy w pakiecie 65 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści lek pakowany po 10 szt. po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

(pakiet nr 34 , poz.1)

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDHFD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana

szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaofertowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 101

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończyła się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie.

Czy wymagają Państwo: a. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015? b. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną? c. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dołączenia do oferty aktualnej kopii certyfikatu

Pytanie 102

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 104

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 105

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 106

Czy w pakiecie nr 5 Zamawiający dopuści Sevoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107

Dotyczy pak 25 poz. 15,17,68 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu , brak dostępności leku ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tylko pod warunkiem zakończenia produkcji i stawia wymóg przedstawienia stosownych dokumentów od producenta. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w przypadku chwilowego braku dostępności leku.

Pytanie 108

Dotyczy pak 66 poz. 1,4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu , celem złożenia korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 109

Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 2, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §1 ust. 2 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest

zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy

Pytanie 110

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 6 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 6 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pytanie 111

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do treści §3 ust. 6 wzoru umowy 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: Zgodnie z zapisami umowy

Pytanie 112

Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pytanie 113

Do §4 ust. 9 oraz §9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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: Zgodnie z zapisami umowy

Pytanie 114

Do §5 ust. 7 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy treści §5 ust. 7.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pytanie 115

Do §5 ust. 9 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 9 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych w okresach 14-dniowych i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur 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 nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), 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 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „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 zapis §5 ust. 9 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 116

Do §8 ust. 1 lit. a) oraz lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §8 ust. 1 lit a) oraz lit. b) wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego lub wadliwego asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pytanie 117

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wzoru umowy poprzez dodanie wymaganego postanowienia zakładającego waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ze wskazaniem:

- 1) poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniających strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, oraz początkowego terminu ustalenia zmiany wynagrodzenia,
 - 2) sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia,
 - 3) sposobu określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, oraz okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy,
 - 4) maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia,
- wraz z określeniem procedury dokonania ww. zmiany, albowiem postanowienie to stanowi obligatoryjny element umowy zawieranej na okres przekraczający 6 miesięcy według art. 439 ustawy – Prawo zamówień publicznych? Dodatkowo prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych?

Uzasadniając treść powyższego pytania wskazujemy, że art. 439 PZP w znowelizowanym brzmieniu nakłada na Zamawiającego obowiązek określania w umowie, której przedmiotem są roboty budowlane, dostawy lub usługi, zawartej na okres dłuższy niż 6 miesięcy, postanowień dotyczących zasad wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. W konsekwencji, brak zamieszczenia ww. klauzuli waloryzacyjnej w treści umowy uznać należy za naruszenie przez Zamawiającego przepisów ustawy.

Mając na uwadze, że wskazana umowa będzie zawierana z Wykonawcą na okres 12 miesięcy, istotnym jest odzwierciedlenie zmian ekonomicznych, które mogą następować w czasie realizacji umowy, a niewątpliwym jest, że koszty nabycia produktów od dostawców jak i koszty realizacji usługi do zamawiającego będą podlegać zmianie. W konsekwencji, waloryzacja wynagrodzenia Wykonawcy przyczyniłaby się do zachowania równowagi finansowej oraz oddawałaby rzeczywiste realia kosztów wykonania danego zamówienia publicznego jak i byłaby odzwierciedleniem zasady uczciwości kupieckiej w realiach zawieranej umowy.

Nadto wskazujemy, że zgodnie z ugruntowanym w orzecznictwie oraz doktrynie stanowiskiem – samo zamieszczenie w umowie przetargowej postanowienia waloryzacyjnego nie może sprowadzać się jedynie do formalnego wypełnienia obowiązku jego zawarcia w umowie, lecz powinno pozwalać na rzeczywiste jego zastosowanie podczas realizacji zamówienia (vide: M. Jaworska, Prawo Zamówień publicznych. Komentarz, red. M. Jaworska, D. Grześkowiak-Stojek, J. Jarnicka, A. Matusiak, wyd. 4, 2022). Co za tym idzie, Zamawiający winien tak ukształtować treść klauzuli waloryzacyjnej, aby zapewnić równowagę stron stosunku umownego w zamówieniach publicznych, ekwiwalentność ich świadczeń oraz równomierne rozłożenie ryzyka kontraktowego (vide: wyrok KIO z dnia 6 lipca 2022 r., sygn. akt: KIO 1564/22). Tym samym wykonanie obowiązku z art. 439 PZP powinno odbywać się z uwzględnieniem specyfiki danego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę(umowa z postanowieniami waloryzacyjnymi na stronie Zamawiającego).

Pytanie 118

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania zamiennika w ofercie, jeżeli występuje na rynku. Jeżeli zaprzestano, bądź

występuje brak produkcji danego asortymentu lub zamiennika Wykonawca na etapie przygotowań oferty powinien zwrócić się do Zamawiającego o wykreślenie danego asortymentu z postępowania oraz zamieszczenie adnotacji – zakończenie produkcji/wycofanie produktu, pod warunkiem gotowości przedłożenia stosownych dokumentów na każde żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert przez okres trwania umowy.

Pytanie 119

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leku: tabletki na tabletki powlekane, na kapsułki, na drażetki (różne kombinacje) z wyjątkiem zmiany na tabletki musujące oraz tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 120

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

Odpowiedź: W przypadku zamiany fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie Zamawiający może dopuścić zamianę form postaci proponowanych leków po złożeniu przez Wykonawcę wniosku o wyjaśnienie treści SWZ do pozycji asortymentowej, której dotyczy zmiana i określenie rodzaju zamiany.

Pytanie 121

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań z zachowaniem ogólnej ilości leku podanej przez Zamawiającego oraz wymaganych dawek. W takim przypadku wymagane ilości należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 122

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie 123

Dotyczy pak. 8 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Ferricum derisomaltosum 500mg/5ml x 5 fiołek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 34. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.

Pytanie 125

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 10. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tylko pod warunkiem braku odpowiednika dostępnego na rynku farmaceutycznym.

Pytanie 126

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 127

Dotyczy pak 21 Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulinum humanum normale roztwór do infuzji dostępny w opakowaniach 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml? Produkt leczniczy do podawania w małych dawkach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 61. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129

Dotyczy pakietu nr 61 poz. 1 i 2 . Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 130

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 131

Dotyczy pak. 1 poz. 27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Ropinirol 1 mg w tabletkach powlekanych zwykłych, brak na rynku dawki 1 mg o przedłuż uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 132

Dotyczy pak. 47 poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Cefoperazone 1 g + Sulbactam x 1 fiol na czasowe pozwolenie MZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, ale tylko w przypadku gdy jest to jedyny dostępny odpowiednik.

Pytanie 133

Dotyczy pak. 48 poz. 12 Czy Zamawiający miał na myśli zaferowanie 10 op po 12 szt leku Nifuroxazidum 200 mg, tbl./kaps. ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 10 opakowań po 12 sztuk leku w tabletkach lub kapsułkach.

Pytanie 134

Dotyczy pak. 52 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie insulin *10 wkładów ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 135

Dotyczy pak. 9 poz. 42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Isosorbide mononitrate 40mg w tabletkach powlekanych zwykłych , brak na rynku dawki 40 mg retard ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 136

Dotyczy pak. 9 poz. 112 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Thiamine 50mg/1ml x 10 amp na czasowe pozwolenie MZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 137

Czy Zamawiający będzie wykorzystywał preparat z pakietu 21 w programach lekowych: B.17, B.62, B.67 ?

Odpowiedź: Zamawiający niebędzie wykorzystywał preparat z pakietu 21 w programach lekowych.

Pytanie 138

Dotyczy pak 1 poz 21 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych, jedyny dostępny na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 139

Dotyczy pak 2 poz 41 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek drażowanych, jedyny dostępny na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 140

Dotyczy pak 2 poz. 46,48,49,50,51,52,53,57,58 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 141

Dotyczy pak 3 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci ampułek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 142

Dotyczy pak 9 poz. 24,25,27,49,50,78,79,83,84,85,101,121 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 143

Dotyczy pak 9 poz. 41 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 144

Dotyczy pak 9 poz 95 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek drażowanych, jedyny dostępny na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 145

Dotyczy pak 11 poz 7,8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych, jedyny dostępny na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 146

Dotyczy pak 20 poz 9,14,20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 147

Dotyczy pak 25 poz 4,34,35,43,52,53,54,58,66,74 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 148

Dotyczy pak 25 poz. 62 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 149

Dotyczy pak 44 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci ampułek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 150

Dotyczy pak 45 poz 39 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 151

Dotyczy pak 46 poz 1,3,4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 152

Dotyczy pak 47 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci ampułek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 153

Dotyczy pak 48 poz 3,4,5,8,13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 154

Dotyczy pak 48 poz 6,7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 155

Dotyczy pak 60 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci ampułek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 158

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaferowane w Pakiecie nr 34 były wyrobem medycznym refundowanym (figurującym w wykazie wyrobów medycznych refundowanych przez MZ w dniu złożenia oferty)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 159

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaferowanych w w Pakiecie nr 34 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga identycznej informacji dotyczącej zakresu temperatury przechowywania na opakowaniu i instrukcji pasków. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga podania pełnego zakresu temperatury przechowywania.

Pytanie 160

Czy w Pakiecie nr 34 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 161

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 51 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 162

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 51 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 163

Czy w Pakiecie nr 25 poz. 26 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - 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: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 164

Czy w Pakiecie nr 25 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 165

Czy Zamawiający zmieni zapis umowy?

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości 1 % wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każde 48 godzin zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pytanie 169

Pakiet 1, Pozycja 25., Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Rocuronium Kalceks 10 mg/ml 5 ml x 10 fiolek roztwór do wstrzykiwań/do infuzji z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 170

Pakiet 2, Pozycja 16., Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby można było mieszać w jednej strzykawce.

Pytanie 171

Pakiet 2, Pozycja 17., Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 172

Pakiet 2, Pozycja 18., Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 173

Pakiet 20, Pozycja 13.,: Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 174

Pakiet 37, Pozycja 1, Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 pojemników polietylenowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 175

Pakiet 44, Pozycja 4., Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Biodacyna 1g/4ml pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 176

Pakiet 44, Pozycja 5., Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Biodacyna 0,5 g /2 ml pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 177

Pakiet 44, Pozycja 6., Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Biodacyna 1 g/4ml pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 178

Pakiet 44, Pozycja 13., Czy Zamawiający dopuści preparat Linezolid 2mg/ml 300ml pakowany w worek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179

Pakiet 45, Pozycja 7., 8 Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podawania dożylnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo, ale nie wymaga podania domięśniowo i podskórnie.

Pytanie 180

Pakiet 45, Pozycja 22.,23,24,25 Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 181

Pakiet 45, Pozycja 32., Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 182

Pakiet 45 pozycja 34 Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 183

Pakiet 45, Pozycja 35., Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 184

Pakiet 50, Pozycja 1., 2 Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 185

Pakiet 54, Pozycja 1., 2 Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 186

Pakiet 58, Pozycja 1., Cefuroxime 1,5g inj. x 1szt. Czy Zamawiający wymaga leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 187

Pakiet 59, Pozycja 1., Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Piperacilin + Tazobactam 4g +0,5g w opakowaniu x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

Pytanie 188

Pakiet 60, Pozycja 1., Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 189

Pakiet 62, Pozycja 3., Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 190

Pakiet 62, Pozycja 4., Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 191

Pakiet 65, Pozycja 1., 2 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 192

Pakiet 66, Pozycja 2., 3 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 193

Czy w pakiecie nr 49 Albumin Human 20% Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka; pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 194

W celu umożliwienia złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację zapisów umowy par. 5 ust. 9 poprzez jego usunięcie. Zapis ten stoi w sprzeczności z z par. 4 ust 2 oraz ust. 5 oraz par. 5 ust. 4 projektu umowy w myśl których Zamawiający dokonuje odbioru produktów na podstawie faktury, a Wykonawca jest zobligowany do dostarczenia faktury wraz z dostawą. Zapłata za dostawę realizowana jest po otrzymaniu prawidłowo wystawionej faktury.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji.

Pytanie 197

dot. Pakietu 33

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna o bardzo złej jakości, nie dopuszczone przez Farmakopee, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg w zależności od użytkowania, długości prowadzonych zabiegów, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz których stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym. Zamawiający wymaga dokumentów potwierdzających, że zaoferowany produkt jest wapnem medycznym.

Pytanie 198

dot. Pakietu 33

Czy Zamawiający wymaga wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych przez renomowanych producentów pochłaniaczy czyli 4,5 kg / 5L. Wapno oferowane w większych pojemnościach (5kg) cechuje się złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego opakowania oraz nie ma przełożenia na większa pochłaniałość CO₂?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 199

Dotyczy pak 27 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci 5 ampułek po uprzednim przeliczeniu ilości

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.