

Gdańsk, dnia 31 marca 2020 r.

D10.251.22.G.2020

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na dostawę różnych produktów leczniczych, produktów leczniczych stosowanych w programach lekowych, kontrastów oraz wyrobów medycznych.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1

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: Należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, należy wypełnić kolumnę – „inny sposób konfekcjonowania” – należy podać w niej liczbę jednostek w opakowaniu oraz liczbę zaofiarowanych opakowań (liczba jednostek w opakowaniu/liczba opakowań) przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, przypadku zaproponowania innej postaci leku wymagamy uprzedniego zadania pytania (wskazać numer pakietu i poz.)

Pytanie 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, przypadku zaproponowania innej postaci leku wymagamy uprzedniego zadania pytania (wskazać numer pakietu i poz.)

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, przypadku zaproponowania innej postaci leku wymagamy uprzedniego zadania pytania (wskazać numer pakietu i poz.)

Pytanie 6

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: Zgodnie z zapisami SIWZ, należy wypełnić kolumnę – „inny sposób konfekcjonowania” – należy podać w niej liczbę jednostek w opakowaniu oraz liczbę zaofertowanych opakowań (liczba jednostek w opakowaniu/liczba opakowań) przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 7

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 dot. projektu umowy

Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy - termin ważności

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 12 miesięcy roku do 6 miesięcy od daty realizacji dostawy dla pakietu nr 261.

Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania:

„Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie leku z krótszą datą ważności po wcześniejszym uzyskaniu zgody od Zamawiającego.

Pytanie 9 dot. projektu umowy

Dotyczy § 6 ust. 4 wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 4 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% wartości brutto umowy, określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4, na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym 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 zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wysokość kary umownej w § 6 ust. 4 wzoru umowy nie może być uznana jako wygórowana lub naruszająca równość stron w umowie. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).

Pytanie 10 dot. projektu umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, 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 w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaofertowanie 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: Wszelkie okoliczności jakie wystąpią w toku realizacji umowy będą oceniane w oparciu stan faktyczny oraz przepisy prawa (m.in. art. 355 § 2 k.c.). W przypadku uznania przez Zamawiającego, że Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności (przy uwzględnieniu art. 355 § 2 k.c.) za

zaistniałą sytuację skutkującą brakiem możliwości dostarczenia towaru - sankcje przewidziane w umowie nie będą nakładane.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 117

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 117 wapna o gramaturze 5kg w ilości 270 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, należy wypełnić kolumnę – „inny sposób konfekcjonowania”

Pytanie 12 dot. pakietu nr 1 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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.

Pytanie 13 dot. pakietu nr 1 poz. 22

Czy 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.

Pytanie 14 dot. pakietu nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 39 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 15 dot. pakietu nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 16 dot. pakietu nr 136

Jako producent szczepionki zawartej w pakiecie nr 136 oświadczamy, że najdłuższy termin ważności z którym szczepionka Pseudovac dostępna jest aktualnie w sprzedaży wynosi 04.2021. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie, ze względu na cykl produkcyjny, produktu z terminem ważności 04.2021, który będzie dostarczany do momentu wprowadzenia do sprzedaży kolejnej serii z dłuższym terminem ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 dot. zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18 dot. pakietu nr 59 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny/100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) w pozycji 1 oraz 6ml (6g) w pozycji 2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 19 dot. pakietu nr 59

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza produkt pakowany na przykład po 10 szt. lub 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 20 dot. pakietu nr 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni dla leku Phenobarbital 40mg z pakietu nr 70? Lek sprowadzany jest do Polski w ramach procedury importu docelowego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.1.5? System nie generuje automatycznych oświadczeń iż zamówienie zostało zrealizowane, potwierdzeniem tego jest wystawiona faktura VAT. Informacja o braku leku generowana jest w odpowiedzi na złożone zamówienie.

Odpowiedź: Zgodnie z § 3 ust. 1 pkt 5 projektu umowy, Zamawiający wymaga dokumentu odmowy w przypadku braku realizacji lub częściowej realizacji zamówienia. Nie wymaga potwierdzenia realizacji.

Pytanie 22 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.3? jest to dodatkowy obowiązek Wykonawcy spowodowany nienależytym wykonaniem umowy przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 23 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.6? określona tam kara umowna, abstrahując od podstawy jej naliczenia (vide pytanie do par. 3.1.5) jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 24 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopisze w par. 7.3.4 na końcu zdanie: „Zmiany te nie mają zastosowania jeżeli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej niż zmienione ceny”?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 25 dot. pakietu nr 20

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w pakiecie 20- Methylergometrine 0,2 mg/1 ml, Postać: inj. op./5,0 amp., wyrazi zgodę na zaferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26 dot. pakietu nr 30

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Pakiecie 30-Methylthionine ChlorideMetiblo 10mg/1ml inj., będzie wymagał produktu lecznicze o nazwie Metiblo, czy też pozwoli na zaferowanie innego leku, sprowadzanego w ramach importu docelowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie innego leku, zgodnego z opisem w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 27 dot. pakietu nr 134

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Pakiecie 134 - Thiopental, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego sprowadzanego w ramach importu docelowego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28 dot. pakietu nr 273

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 29 dot. pakietu nr 84 poz. 79

Kaldyum: czy Zamawiający w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo wyraża zgodę na złożenie oferty na lek pakowany po 100 kapsulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 30 dot. pakietu nr 250

(Palivizumabum) Zamawiający w Formularzu Asortymentowo-cenowym w pakiecie 250 w pozycji 1 i 2 w kolumnie nr 3 „Liczba szt. w opakowaniu” wskazał liczbę „25”. W związku z tym, że produkt pakowany jest pojedynczo czy Zamawiający dokona zmiany w kolumnie nr 3 „Liczba szt. w opakowaniu”?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 31 dot. pakietu nr 92

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji lub zezwolenia na prowadzenie działalności objętej przedmiotem zamówienia o którym mowa w § VIII ust 1 pkt 2a) SIWZ. Oferowany produkt w pakiecie nr 92 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 32 dot. pakietu nr 3 poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 30 poz. 1 wymaga produktów zarejestrowanych i dostępnych w kraju, co wyklucza możliwość oferowania innych produktów leczniczych sprowadzania z zagranicy na podstawie art.4 ust 8 ustawy z dnia 6 września 2001. Prawo farmaceutyczne (dz. U. z 2019r. poz 499 z późn. zm.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty sprowadzane z zagranicy na zgodę MZ.

Pytanie 33 dot. projektu umowy

§4 – Czy Zamawiający dla pakietu 243 wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „...terminie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji ...” na „...terminie 5 dni roboczych od daty uznania reklamacji ...” ?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 34 dot. projektu umowy

§6 ust. 1 – Czy Zamawiający dla pakietu 243 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw z „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego...” na „0,1% wartości brutto zamówienia częściowego...” ?

Podany sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia kar w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 35 dot. projektu umowy

§6 ust. 2 - Czy Zamawiający dla pakietu 243 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad z „...0,5% wartości brutto zamówienia częściowego...” na „...0,1% wartości brutto zamówienia częściowego...” ?

Podany sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia kar w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 36 dot. projektu umowy

§6 ust. 3 - Czy Zamawiający dla pakietu 243 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku dokonania zakupu towaru na rynku z „...wysokości 0,5% wartości brutto...” na „...wysokości 0,1% wartości brutto...” ?

Podany sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia kar w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 37 dot. projektu umowy

§6 ust. 4 - Czy Zamawiający dla pakietu 243 uzupełni zapis o „...10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy...” ?

Podany sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia kar w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 38 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dla pakietu 243 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom

państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu. Zamawiający wskazuje, iż Kodeks karny penalizuje m.in. zachowania korupcyjne. Zatem niecelowe jest wprowadzenie ogólnikowych zapisów o obowiązku stosowania się do bliżej nieokreślonych „... wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji ...”

Pytanie 39 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dla pakietu 243 wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy zapisu o treści:

W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, prowadzi hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności.

Odpowiedź: Wszelkie okoliczności jakie wystąpią w toku realizacji umowy będą oceniane w oparciu stan faktyczny oraz przepisy prawa (m.in. art. 355 § 2 k.c.). W przypadku uznania przez Zamawiającego, że Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności (przy uwzględnieniu art. 355 § 2 k.c.) za zaistniałą sytuację skutkującą brakiem możliwości dostarczenia towaru - sankcje przewidziane w umowie nie będą nakładane.

Pytanie 40 dot. pakietu nr 83 poz. 25

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 83 poz. 25 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań? W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 41 dot. pakietu nr 22 poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu? Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na

zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 42 dot. pakietu nr 22 poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w pięciu kroplach 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych.

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 dot. pakietu nr 1 poz. 28

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o składzie chemicznym zgodnym z zapisami SIWZ.

Pytanie 44

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

Odpowiedź: Należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 45 dot. pakietu nr 262, nr 274, nr 2 poz. 20, nr 83 poz. 18

W pozycjach znajdują się duplikaty leków. Czy należy wycenić zgodnie z SIWZ, czy Zamawiający dokona modyfikacji pakietów?

Odpowiedź: dot. pakietu nr 262 i nr 274 – dodano kod EAN, Zamawiający w postępowaniu ujął wszystkie botuliny dostępne w programie lekowym, dot. pakietu nr 2 poz. 20, nr 83 poz. 18 – należy wycenić zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 46 dot. pakietu nr 1 poz. 6, nr 13 poz. 2, 3, nr 24 poz. 4, 5, nr 151 poz. 5, nr 157, nr 209 poz. 1.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 dot. pakietu nr 1 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Bobik D, kaps.twist-off, witamina D3, 90 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 dot. pakietu nr 1 poz. 17, nr 212 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 dot. pakietu nr 1 poz. 17

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

Odpowiedź: Należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 50 dot. pakietu nr 1 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sillimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 dot. pakietu nr 2 poz. 13, 23, nr 80 poz. 13, nr 84 poz. 16, 91, nr 91 poz. 81, nr 151 poz. 4, nr 160 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: dot. pakietu nr 84 poz. 16, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym, pozostałe ww. pakiety i pozycje Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 dot. pakietu nr 3 poz. 22

W związku z zakończoną produkcją preparatu w postaci kropli do nosa, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 53 dot. pakietu nr 3 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Nasivin Classic (soft 0.05%), 0,5 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 54 dot. pakietu nr 5 poz. 6

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

Odpowiedź: Należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 55 dot. pakietu nr 13 poz. 13

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 dot. pakietu nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę 73 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ww. preparat został ujęty w pakiecie nr 1.

Pytanie 57 dot. pakietu nr 19 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 dot. pakietu nr 19 poz. 10

W związku ze stałym wstrzymaniem w obrocie prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 59 dot. pakietu nr 30

Preparat opisany w SIWZ jest dostępny tylko na import docelowy. Obecnie na rynku jest zarejestrowany preparat o dawce zgodnej z SIWZ, ale objętości fiołki 2 ml. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Methylthionium Chloride Proveblue, 5mg/ml; 2ml,r.d/wst, 5amp w ilości 80 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 60 dot. pakietu nr 51

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pakiecie pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 61 dot. pakietu nr 51

Żadne preparaty dostępne obecnie na rynku o nazwie międzynarodowej Atosiban nie znajdują się w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych. Czy w związku z tym w pakiecie nr 51 Zamawiający dopuści wycenę preparatów nier refundowanych?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 62 dot. pakietu nr 55 poz. 4

W związku z tymczasowym brakiem preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Vendal retard, 10 mg, tabl. powł.o przedł.uw,30 szt, bl(3x10) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 63 dot. pakietu nr 55 poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 64 dot. pakietu nr 77 poz. 1

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. W przypadku dopuszczenia prosimy o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 65 dot. pakietu nr 79 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66 dot. pakietu nr 81 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Aspar Espefa, 250 mg + 250 mg, tabl., 50 szt w ilości 40 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67 dot. pakietu nr 81 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o objętości 150 ml w ilości zgodnej z SIWZ, tj. 80 opakowań po 50 szt w opakowaniu? Preparat jest dostępny tylko w objętości 150 ml, brak rejestracji po 100 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 68 dot. pakietu nr 83 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemności syropu 150 ml w ilości zgodnej z SIWZ, tj. 85 opakowań? Brak rejestracji opakowania 15 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 69 dot. pakietu nr 83 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga leku zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Pytanie 70 dot. pakietu nr 83 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę 3000 opakowań preparatu Trlac x 20 kaps, zarejestrowanego jako produkt leczniczy? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 71 dot. pakietu nr 83 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety? Preparat nie jest już dostępny jako produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 dot. pakietu nr 83 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej HepaDr, tabl.powl., 40 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 dot. pakietu nr 83 poz. 45

Preparat opisany w SIWZ ma zakończoną produkcję. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia o dawce zgodnej z SIWZ, ale objętości fiolki 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74 dot. pakietu nr 84 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania, żucia? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75 dot. pakietu nr 84 poz. 7

Prosimy o podanie gramatury zasyпки.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 76 dot. pakietu nr 84 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawcę (7,5 mg + 50 mg)/5 ml? Brak rejestracji dawki (7,5 mg + 50 g)/5 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 77 dot. pakietu nr 84 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawcę 25 mcg + 125 mcg/dawkę? Brak rejestracji dawki 0,125/25mg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 78 dot. pakietu nr 84 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 79 dot. pakietu nr 84 poz. 61

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

Odpowiedź: Należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 80 dot. pakietu nr 84 poz. 79, 101, nr 93 poz. 40, 41

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81 dot. pakietu nr 84 poz. 92

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 82 dot. pakietu nr 84 poz. 103

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 50 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 17 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: W tej pozycji należy wycenić tylko lek, aparat do podawania leku ujęty został w pakiecie nr 169 poz. 7

Pytanie 83 dot. pakietu nr 88 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 150 opakowań o gramaturze 400g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, krem w opakowaniu 400g znajduje się w pozycji nr 3.

Pytanie 84 dot. pakietu nr 91 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawcę 75 mg ? Brak rejestracji dawki 750 mg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 85 dot. pakietu nr 91 poz. 22

Preparat opisany w SIWZ ma zakończoną produkcję .Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk o nazwie handlowej: Panthenol S.O.S., spray, 130 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86 dot. pakietu nr 91 poz. 23, 24

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87 dot. pakietu nr 91 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę 60 opakowań preparatu o nazwie handlowej: CosmoFer, 50mg Fe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88 dot. pakietu nr 91 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę 12 opakowań preparatu o nazwie handlowej: Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89 dot. pakietu nr 91 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Ascofer, tabl.powl., (Espefa), 50 szt. o dawce żelaza(II) glukonian w dawce 200 mg, co odpowiada 23,2 mg jonów żelaza? Brak preparatu o dawce 0,245 mg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 90 dot. pakietu nr 91 poz. 46

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek ulegającym rozpadowi w jamie ustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91 dot. pakietu nr 91 poz. 60

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do inhalacji w kapsułkach? Preparat o podanej dawce jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 92 dot. pakietu nr 91 poz. 82

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93 dot. pakietu nr 93 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy przeliczyć, zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 94 dot. pakietu nr 94 poz. 1

Prosimy o wskazanie jaką dawkę kropli należy wycenić: 40 mg/ml czy 100 mg/ml?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 95 dot. pakietu nr 94 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96 dot. pakietu nr 94 poz. 4

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97 dot. pakietu nr 107 poz. 23

Preparat opisany w SIWZ zarejestrowany jest w opakowaniu po 2 butelki x 5 ml. Czy Zamawiający wymaga wyceny 70 opakowań handlowych (tj. 140 butelek), czy 70 butelek (tj. 35 opakowań)?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 98 dot. pakietu nr 108

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pakiecie pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 99 dot. pakietu nr 108

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100 dot. pakietu nr 108 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania preparatu w formie 0,2 mg/ 2 ml x25 ampulek, w łącznej ilości 28 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga dawki 1mg/10ml, zgodnie z załącznikiem nr 1.

Pytanie 101 dot. pakietu nr 115 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 40 opakowań x 10 wkładów czy 40 opakowań x 5 wkładów? W kolumnie „Przedmiot zamówienia” podane jest „x5 wkładów”, a w kolumnie „Liczba szt. w opakowaniu” podana jest ilość „10”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania po 10 wkładów, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 102 dot. pakietu nr 115 poz. 3

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 45 opakowań x 10 wkładów czy 45 opakowań x 5 wkładów? W kolumnie „Przedmiot zamówienia” podane jest „x5 wkładów”, a w kolumnie „Liczba szt. w opakowaniu” podana jest ilość „10”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania po 10 wkładów, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 103 dot. pakietu nr 115 poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 15 opakowań x 10 wkładów czy 15 opakowań x 5 wkładów? W kolumnie „Przedmiot zamówienia” podane jest „x5 wkładów”, a w kolumnie „Liczba szt. w opakowaniu” podana jest ilość „10”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania po 10 wkładów, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 104 dot. pakietu nr 121, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 189

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny, zgodnie z formularzem (za sztukę, ml, mg etc), dopuszcza podanie ceny jednostkowej za sztukę netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku, jednakże „Wartość brutto” danego pakietu należy podać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 105 dot. pakietu nr 147

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci emulsji do wstrzykiwania i infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106 dot. pakietu nr 149 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę maści o gramaturze 5 g w ilości zgodnej z SIWZ, tj. 1600 opakowań lub innej ilości wskazanej przez Zamawiającego? Brak preparatu o gramaturze 3 g.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, lek w opakowaniu 3g jest dostarczany do Zamawiającego na bieżąco.

Pytanie 107 dot. pakietu nr 151 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci granulatu o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108 dot. pakietu nr 154 poz. 2

W związku z tymczasowym brakiem, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zamiennego o nazwie handlowej: Humana HN, prosz., 300 g w ilości zgodnej z SIWZ, lub innej wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 109 dot. pakietu nr 163 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania preparatu w formie 0,05 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 50 amp, w łącznej ilości 1500 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga dawki 0,5mg/10ml, zgodnie z załącznikiem nr 1.

Pytanie 110 dot. pakietu nr 169 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111 dot. pakietu nr 174 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2500 opakowań preparatu o gramaturze 200 ml? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112 dot. pakietu nr 176 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 113 dot. pakietu nr 178 poz. 1

Czy ze względu na brak produkcji Theophyllinum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf,250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampulek, w łącznej ilości 510 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta 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, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 114 dot. pakietu nr 196 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 115 dot. pakietu nr 196 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 116 dot. pakietu nr 210 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117 dot. pakietu nr 214 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118 dot. pakietu nr 215 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w postaci proszku lub granulatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119 dot. pakietu nr 215 poz. 3, nr 226 poz. 3, 4, 5.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w postaci proszku lub granulatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120 dot. pakietu nr 222 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 121 dot. pakietu nr 228 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem pod pakietem: w poz. 2 zamawiający wymaga: Cefuroxime 50mg fioł do podania w trakcie zabiegu usunięcia zaćmy. Opakowanie 10 fioł z 10 igłami 18G x 1½ ; 1,2mmx 40mm z filtrem 5mikrometrów. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania leku bez igieł, w takim przypadku wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnego dostarczenia igieł w ilości w ilości 1 szt. do każdej fiołki.

Pytanie 122 dot. pakietu nr 236 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 123 dot. pakietu nr 236 poz. 2

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

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 124 dot. pakietu nr 242 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 125 dot. pakietu nr 254 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z opisem w załączniku nr 1.

Pytanie 126 dot. pakietu nr 267 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru refundowanych w programie lekowym B.29 w podanej dawce.

Pytanie 127 dot. pakietu nr 117

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 128 dot. pakietu nr 117

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane wapno /pochłaniacz CO₂ było wapnem medycznym zatwierdzonym/zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 129 dot. §VIII ust. 1 pkt 2a

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 117 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej albo składu konsygnacyjnego. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 117 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 130 dot. pakietu nr 159

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowaniu produktu leczniczego pakowanego w ampułki? Proponowany produkt leczniczy dopuszczony jest do obrotu w Polsce na podstawie tego samego pozwolenia co produkt pakowany w fiolki a także pochodzi od tego samego wytwórcy oraz Podmiotu Odpowiedzialnego, który gwarantuje tą samą jakość preparatu w ampułkach i fiolkach.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga roztworu do wstrzykiwań we fiolece, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 131 dot. pakietu nr 163 poz. 1, 2

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 163 pozycji nr 1 i 2 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 132 dot. pakietu nr 205 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 205 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 133 dot. pakietu nr 205 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 205 pozycja 1, aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 134 dot. pakietu nr 158 poz. 1, 2, 3, 4

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 158 pozycji nr 1,2,3 i 4 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 135 dot. pakietu nr 168 poz. 1, 2, 3, 4

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 168 pozycja 1,2,3 i 4 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 nie wymaga.

Pytanie 136 dot. pakietu nr 232 poz. 4

Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 232 pozycja 4 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 137 dot. pakietu nr 20

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie kwestii wielkości opakowania w pakiecie 20. W kolumnie "Przedmiot zamówienia" Zamawiający umieścił zapis: Methylergometrine 0,2 mg/1 ml, Postać: inj. op./5,0 amp. (określając wielkość opakowania na 5 amp.). W kolumnie "Liczba sztuk w opakowaniu" umieścił natomiast zapis: 10 (określając wielkość opakowania na 10 amp.). Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuszcza zaoferowanie obu wielkości opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 138 dot. pakietu nr 20

W związku z faktem, iż Zamawiający podał w pakiecie 20 - Methylergometrine, dwie różne wielkości opakowań, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga 80 op. x 5 amp., czy 80 op. x 10 amp.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 139 dot. pakietu nr 42 poz. 20

W związku z udoskonaleniem receptury Bebilon Ha Pro Expert 400 g produkt został zastąpiony Bebilon Prosyneo HA 1 400 g , który posiada identyczne wskazania jak preparat zgodny z opisem w przedmiocie zamówienia. Czy Zamawiający w pakiecie 42 pozycja 20 dopuszcza wycenę obecnego na rynku Bebilon Prosyneo HA 1 400 g

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 140 dot. pakietu nr 42 poz. 21

W związku z udoskonaleniem receptury Bebilon Ha Pro Expert 90 ml produkt został zastąpiony Bebilon Prosyneo HA płyn 90ml , który posiada identyczne wskazania jak preparat zgodny z opisem w przedmiocie zamówienia . Czy Zamawiający w pakiecie 42 pozycja 21 dopuszcza wycenę obecnego na rynku Bebilon Prosyneo HA 1 płyn 90ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 141 dot. pakietu nr 3 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 3 poz. 22 preparat w postaci aerozolu do nosa, ze względu na koniec produkcji w postaci kropli do nosa ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 142 dot. pakietu nr 3 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 3 poz. 23 preparat w postaci aerozolu do nosa, ze względu na koniec produkcji w postaci kropli do nosa ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 143 dot. pakietu nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 9 poz. 2 syrop w gramaturze 130 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 693 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 144 dot. pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 10 poz. 1 Oxytocin * 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 5200 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 145 dot. pakietu nr 19 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 19 poz.10 Levodopa + Carbidopa (50mg+200mg) ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 146 dot. pakietu nr 29 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 29 poz. 1;2;3 lek pakowany * 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem każdej pozycji ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 147 dot. pakietu nr 81 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 81 poz.9 Hemorectal * 10 czopków ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 148 dot. pakietu nr 83 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 83 poz. 41 do wyceny lek o nazwie HepaDr.A * 40tabl.D ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149 dot. pakietu nr 83 poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 83 poz.45 Pyridoxine (0,05g/2ml) inj ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 150 dot. pakietu nr 84 poz. 7

Prosimy o wskazanie o jaką gramaturę chodziło Zamawiającemu w Pakiecie 84 poz. 7 ?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 151 dot. pakietu nr 84 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 84 poz. 36 lek pod nazwą Hypnomidate 2mg/ml(0.02g/10ml) 5amp (LZ) z odpowiednim przeliczeniem tj. 240 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu ogólnej wymaganej liczby danego asortymentu, liczbę opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 152 dot. pakietu nr 84 poz. 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 84 poz.81 Retigabine 50 mg*21 tabl. ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 153 dot. pakietu nr 84 poz. 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 84 poz.82 Retigabine 100mg*21 tabl. ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 154 dot. pakietu nr 84 poz. 83

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 84 poz.83 Retigabine 200mg*21 tabl. ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 155 dot. pakietu nr 91 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 91 poz. 22 preparat pod nazwą Panthenol S.O.S spray 130g ze względu na zakończoną produkcję Panthenol Spray 46,3mg/g 130g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156 dot. pakietu nr 91 poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 91 poz.45 Mesna aerozol o nosa ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy podać informację o braku produktu i podać ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie 157 dot. pakietu nr 93 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w Pakiecie 93 poz. 3 i 4 do wyceny w postaci pojemnika ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu w zawieszynie do nebulizacji w opakowaniach jednodawkowych, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 158 dot. pakietu nr 117 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 117 poz. 1 do wyceny wapno w gramaturze 5 kg, obecnie jest taki dostępny na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159

Prosimy o sprecyzowanie jaki Metronidazol Zamawiający miał na myśli, ponieważ zamawiający podał ilość opakowań 40 ?

Odpowiedź: Brak doprecyzowania, którego pakietu i pozycji pytanie dotyczy.

Pytanie 160 dot. pakietu nr 110

Czy Zamawiający miał na myśli w poz. 1,2,3,4 produkt leczniczy Glikol metoksypolietylenowy erytropoetyny beta (amp.-stryk.) w dawkach 100 mcg, 150 mcg, 50 mcg oraz 75 mcg?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 161 dot. pakietu nr 230

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 162 dot. pakietu nr 230

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

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 163 dot. pakietu nr 117

Z uwagi na to, iż niektóre parametry i właściwości wapna mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), czy Zamawiający wymaga wapna sodowanego ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę z białej na fioletową), w postaci granulek, o parametrach: kruchości 95%, zawartości wilgoci wody 12-19% , absorpcji CO₂ 19%), współczynnikiem pochłaniania - wydajnością w przybliżeniu 140l CO₂/kg, łączna zawartość metali alkalicznych mniej niż 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 164 dot. pakietu nr 63 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 63, poz. 2 (Bupivakaina haevy 0,005/1ml a 4ml inj.używana do znieczuleń przewodowych /zop pp/ roztwór hiperbaryczny) wymaga zaofierowania 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 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 165 dot. pakietu nr 74 poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,005g/2,5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji w Pakiecie nr 74 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 166 dot. pakietu nr 74 poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,005g/2,5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji w Pakiecie nr 74 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 167 dot. pakietu nr 74 poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,005g/2,5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji w Pakiecie nr 74 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 168 dot. pakietu nr 74 poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,005g/2,5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji w Pakiecie nr 74 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 169 dot. pakietu nr 74 poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,01g/5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji. w Pakiecie nr 74 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 170 dot. pakietu nr 74 poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,01g/5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji. w Pakiecie nr 74 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 171 dot. pakietu nr 74 poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,01g/5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji. w Pakiecie nr 74 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 172 dot. pakietu nr 74 poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cyzatrakurium inj. 0,01g/5ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji. w Pakiecie nr 74 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 173 dot. pakietu nr 106 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium [50 mg/5 ml] inj. w Pakiecie nr 106, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 174 dot. pakietu nr 106 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium [25mg/2,5ml] inj. w Pakiecie nr 106, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 175 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopisze poniższy zapis do umowy:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 176 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopisze poniższy zapis: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy. Zamawiający wyjaśnia, że ogólnikowe powoływanie się na epidemię COVID-19 nie może uzasadniać niewykonania umowy czy niedotrzymania terminów. W ewentualnych przypadkach niewykonania umowy/części umowy lub nieprawidłowego wykonania umowy/części umowy to wszystkie okoliczności związane z COVID-19 będą podlegały indywidualnemu zbadaniu i indywidualnie ocenione, w szczególności czy faktycznie COVID-19 był wyłączną i bezpośrednią przyczyną niewywiązania się wykonawcy z umowy oraz czy wykonawca wykazał się należyłą starannością (np. starał się uzyskać towar z alternatywnego źródła, czy odpowiednio zabezpieczył wykonanie umowy itp.). Indywidualnie ocenione będzie również czy danych okoliczności na etapie zawierania umowy nie można było przewidzieć (mając na uwadze podwyższony poziom staranności wynikający z treści art. 355 §2 k.c.).

Pytanie 177 dot. pakietu nr 12

Czy zamawiający w pakiecie 12 dopuści produkt Sevoflurane Baxter z adapterami (konektorami) wielokrotnego użycia, bez wymogu ich sterylizacji, do każdego parownika?

Adapter zewnętrzny musi być użyty tylko w momencie napełniania parownika płynem. Istnieje możliwość dostarczenia dodatkowych adapterów w przypadku takiej potrzeby.

Przystąpienie do przetargu dwóch i więcej oferentów gwarantuje Państwu otrzymanie korzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przekłada się na oszczędności finansowe Szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie 12 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Sevoflurane Baxter w opakowaniach zbiorczych, liczących po 6 szt. (butelek) w każdym, z zastosowaniem - w razie potrzeby Zamawiającego- przeliczenia (cena opakowania : 6) i wskazania ceny jednostkowej za jedną sztukę tego produktu?

Informujemy, że produkt Sevoflurane Baxter został zarejestrowany na polskim rynku farmaceutycznym w opakowaniach zbiorczych (liczących 6 butelek każde). Powyższe podyktowane było racjonalnymi warunkami technicznymi i technologicznymi, a także wynikami dotychczasowych doświadczeń terapeutycznych stosowania tego produktu. Zgoda Zamawiającego na zaproponowany powyżej sposób obliczania ceny jednostkowej produktu pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców- oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179 dot. pakietu nr 27 poz. 11

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 27, pozycja 11 zaferowanie produktu równoważnego do TISSEEL Lyo 10 ml w postaci mrożonej o nazwie TISSEEL objętość 10ml– roztwory do sporządzania kleju do tkanek, który zawiera klej fibrynowy w zestawie ze strzykawką PRIMA: 5ml roztworu białek, 5ml roztworu trombiny w strzykawce dwukomorowej (polipropylenowej) zamkniętej korkiem i pakowanej w dwa worki wraz z przyrządem składającym się z dwóch łączników i czterech igieł aplikacyjnych. Produkt przechowywany i transportowany w stanie zamrożonym w temperaturze mniejszej lub równej -20st Celcjusza. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Zamawiający każdorazowo przy składaniu zamówienia będzie mógł określić rodzaj zamawianego kleju.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z załącznikiem nr 1.

Pytanie 180 dot. pakietu nr 27 poz. 12

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 27, pozycja 12 zaferowanie produktu równoważnego do TISSEEL Lyo 4ml w postaci mrożonej o nazwie TISSEEL objętość 4ml – roztwory do sporządzania kleju do tkanek, który zawiera klej fibrynowy w zestawie ze strzykawką PRIMA: 2ml roztworu białek, 2ml roztworu trombiny w strzykawce dwukomorowej (polipropylenowej) zamkniętej korkiem i pakowanej w dwa worki wraz z przyrządem składającym się z dwóch łączników i czterech igieł aplikacyjnych. Produkt przechowywany i transportowany w stanie zamrożonym w temperaturze mniejszej lub równej -20st Celcjusza. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Zamawiający każdorazowo przy składaniu zamówienia będzie mógł określić rodzaj zamawianego kleju.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z załącznikiem nr 1.

Pytanie 181 dot. pakietu nr 27 poz. 13

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 27, pozycja 13 zaferowanie produktu równoważnego do TISSEEL Lyo 2 ml w postaci mrożonej o nazwie TISSEEL objętość 2ml– roztwory do sporządzania kleju do tkanek, który zawiera klej fibrynowy w zestawie ze strzykawką PRIMA: 1ml roztworu białek, 1ml roztworu trombiny w strzykawce dwukomorowej (polipropylenowej) zamkniętej korkiem i pakowanej w dwa worki wraz z przyrządem składającym się z dwóch łączników i czterech igieł aplikacyjnych. Produkt przechowywany i transportowany w stanie zamrożonym w temperaturze mniejszej lub równej -20st Celcjusza. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Zamawiający każdorazowo przy składaniu zamówienia będzie mógł określić rodzaj zamawianego kleju.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z załącznikiem nr 1.

Pytanie 182 dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 183 dot. projektu umowy

W związku z zapisem § 5 ust. 4 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2019 r. oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy, Copernicusa podobnie jak innych Szpitali jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ w oparciu o limity niedostosowane do rzeczywistych potrzeb i nie zabezpieczających pokrycia obowiązkowych wydatków i kosztów udzielanych świadczeń medycznych. Brak jest podstaw, aby do określenia „złego stanu majątkowego” dla potrzeb art. 490 § 2 k.c. niezbędny był dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów.

Pytanie 184 dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1- 4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego niedostarczonego w terminie, za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin

określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego dostarczonego z wadą, za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy.

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 185 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt równoważny zawierał liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu i w takim samym stężeniu jak produkty wymienione w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 186 dot. pakietu nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga z poz. 2 produktu przeznaczonego do stosowania m. in. w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 187 dot. pakietu nr 83 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 188 dot. pakietu nr 83 poz. 25

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 189 dot. pakietu nr 83 poz. 25

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 190 dot. pakietu nr 169 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu EnteroDr, zawierającego żywe kultury probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w identycznym stężeniu jak produkt wymieniony

w SIWZ, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 191 dot. pakietu nr 270

Ze względu na szczególny charakter Produktu oraz w celu zachowania pełnej przejrzystości i bezpieczeństwa terapii Sprzedający i Kupujący prosimy o wprowadzenie dodatkowego § do Umowy z zapisami:

prosimy o wprowadzenie dodatkowego § do Umowy z zapisami:

Zobowiązują się do prowadzenia procesu utylizacji zużytych fiolek, kartonów i ulotek po Produkcje zgodnie z niżej opisanymi zasadami:

a) Sprzedający dostarczy Kupującemu nieodpłatnie dedykowany oznaczony pojemnik na odpady medyczne, przeznaczony WYŁĄCZNIE na zużyte fiołki, kartony i ulotki Produktu.

b) Kupujący zobowiązuje się umieszczać w dedykowanym pojemniku na odpady medyczne WYŁĄCZNIE zużyte fiołki, kartony i ulotki Produktu.

c) Kupujący zobowiązuje się umieszczać w dedykowanym pojemniku na odpady medyczne WSZYSTKIE zużyte fiołki, kartony i ulotki Produktu.

d) Sprzedający, we współpracy z certyfikowaną firmą utylizacyjną nie rzadziej niż raz w miesiącu dokona odbioru zużytych fiolek, kartonów i ulotek Produktu.

e) W czasie odbioru zużytych fiolek, kartonów i ulotek Produktu firma utylizacyjna dokona kontroli zgodności numerów serii podanych na opakowaniach i wyniki tej kontroli zamieści na formularzu utylizacyjnym

f) W procesie odbioru zużytych fiolek, kartonów i ulotek Produktu zobowiązany jest uczestniczyć przedstawiciel Kupującego. Przedstawiciel ten zobowiązany jest również do sygnowania swoim podpisem formularza utylizacyjnego po sprawdzeniu poprawności jego wypełnienia.

Z ramienia Zamawiającego osobą odpowiedzialną za prawidłowe przeprowadzenie procesu utylizacji jest Numer telefonu adres e-mail..... Zmiana osoby odpowiedzialnej może zostać dokonana przez Zamawiającego z dwutygodniowym wyprzedzeniem pod warunkiem powiadomienia Dostawcy w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Zmiana osoby odpowiedzialnej nie stanowi zmiany Umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 192 dot. pakietu nr 270

Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę zapisów Umowy na następujące:

wydłużenie terminu płatności

§5

1. Zapłata za dostarczony towar następować będzie przelewem na konto Wykonawcy wskazane na fakturze VAT, w okresie do 120 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 193 dot. projektu umowy

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów z §1 ust. 2 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 10 listopada 2010 r. Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego oczekiwania i zaspakajał jego potrzeby. Zgodnie natomiast z wyrokiem KIO z dnia 9 kwietnia 2010 r. KIO/UZP 352/10 „nie można oczekiwać, iż zlecający usługę świadczoną w dłuższym okresie czasu, a nie na przykład jednorazowo, będzie w stanie określić minimalną ilość towarów, których transportu podejmuje się wykonawca”.

Pytanie 194 dot. projektu umowy

Do treści §1 ust.3 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy, dopuszcza możliwość dostarczenia produktów z krótszym terminem, po uzyskaniu przez Wykonawcę każdorazowej zgody Zamawiającego.

Pytanie 195 dot. projektu umowy

Do treści §3 ust. 1 projektu umowy. Czy w związku z tym, iż przedmiotem przetargu są produkty znane Zamawiającemu i zamawiane już we wcześniejszych postępowaniach, możliwe będzie odstąpienie od wymogu zawartego w §3 ust.1 projektu umowy, obligującego wykonawcę do dostarczenia dokumentów wymaganych przez prawo lub wprowadzenie zapisu o konieczności dostarczenia ww. dokumentów w terminie np. 5 dni, na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 196 dot. projektu umowy

Do §3 ust. 1 pkt 5) i §6 ust. 6 projektu umowy. Ponieważ informacja o braku realizacji leku generuje się automatycznie na platformie "Pharmbook", która jest dla Państwa dostępna, to prosimy o zrezygnowanie z obowiązku doręczenia przez Wykonawcę dokumentu odmowy i wskazywania jakie produkty nie zostały dostarczone.

Jednocześnie prosimy o usunięcie zapisu §6 ust. 6 projektu umowy, w którym jest mowa o nałożeniu zbyt wygórowanej kary na wykonawcę, na okoliczność braku dostarczenia w/w oświadczenia lub złożenia dokumentu niezgodnego ze stanem faktycznym.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 197 dot. projektu umowy

Do §5 ust.3 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Wykonawca ma prawo do negocjowania terminu zapłaty ewentualnych zaległości płatniczych Zamawiającego".

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 198 dot. projektu umowy

Do §5 ust. 4 projektu umowy. Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego jako podmiotu działającego w branży medycznej, o czym mowa w §5 ust. 4, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego? Prośbę o dostęp uzasadniamy faktem, że złożenie oświadczenia o wskazanej treści, wyłącznie w oparciu o powszechną znajomość kondycji finansowej podmiotów szpitalnych, byłoby oświadczeniem nieskutecznym i nieprawdziwym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy, Copernicusa podobnie jak innych Szpitali jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ w oparciu o limity niedostosowane do rzeczywistych potrzeb i nie zabezpieczających pokrycia obowiązkowych wydatków i kosztów udzielanych świadczeń medycznych. Brak jest podstaw, aby do określenia „złego stanu majątkowego” dla potrzeb art. 490 § 2 k.c. niezbędny był dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów.

Pytanie 199 dot. projektu umowy

Do §6 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 6 ust. 1 projektu umowy. Przewidziana kara umowna nie jest wygórowana. Zamawiający wskazuje, iż kara umowna naliczana jest wyłącznie od wartości zamówienia częściowego.

Pytanie 200 dot. projektu umowy

Do treści §6 ust.1 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację postanowień projektu umowy. Uprawnienie do powstrzymania się ze świadczeniem nie przysługuje Wykonawcy z uwagi na treść § 5 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie 201 dot. projektu umowy

Do §6 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającej reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie reklamowanego zamówienia?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 202 dot. projektu umowy

Do treści §6 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.". Jednocześnie prosimy wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego, gdyż wcześniejsza część wskazanego zapisu przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację postanowień projektu umowy. Uprawnienie do powstrzymania się ze świadczeniem nie przysługuje Wykonawcy z uwagi na treść § 5 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie 203 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wysokość kary umownej w § 6 ust. 4 wzoru umowy nie może być uznana jako wygórowana lub naruszająca równość stron w umowie. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).

Pytanie 204 dot. projektu umowy

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

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

Pytanie 205 dot. projektu umowy

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej.

Pytanie 206 dot. pakietu nr 97 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 97 pozycji nr 1 – ENOKSAPARYNA SODOWA i utworzy osobny pakiet z wydzielonej pozycji?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 207 dot. projektu umowy

Dotyczy § 6 ustęp 4 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: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 208 dot. projektu umowy

celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Dostawcy sprawdzenia zasadności reklamacji jakościowej wnosimy o wprowadzenie w § 3 dodatkowego punktu, mówiącego, że termin na rozpatrzenie reklamacji jakościowej wynosi do 7dni.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 209 dot. pakietu nr 59 poz. 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje żel w aplikatorze harmonijkowym z odłamywalnym aplikatorem, który jest dostosowany do użycia tylko jedną ręką i pozwala na wysoką precyzję przy dozowanych ilościach żelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 210 dot. pakietu nr 59 poz. 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby żel nie zawierał parabenów, które są konserwantami o potencjale alergogennym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 211 dot. pakietu nr 59 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5 g

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 212 dot. pakietu nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje żelu produkowanego zgodnie z farmaceutycznymi standardami GMP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 213 dot. pakietu nr 85

Niniejszym zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego o doprecyzowanie opisu pakietu nr 85 „Szczepionka przeciw WZW typu , 20 µg, zawiesina do wstrzykiwań ”

Czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na WZW typ B 0,02 mg/1 ml dla osób dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 214 dot. pakietu nr 4

Czy w pakiecie nr 4 lp. 1 Engerix -B 0,02 mg /1ml Zamawiający zezwoli na wycenę opakowań zbiorczych x 10 fiolek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

W związku z udzielonymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Copernicus Podmiot Leczniczy Sp. z o.o., zgodnie z art. 38 ust. 4, 4a Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych dokonuje zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień **21 kwietnia 2020 r.**, w następujący sposób:

1. § VIII ust. 1 pkt 2a) SIWZ otrzymuje brzmienie:

a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli wykonawca przedłoży aktualne zezwolenie na prowadzenie działalności objętej przedmiotem zamówienia, tj. *zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej albo zezwolenie na wytwarzanie, jeżeli wykonawca jest wytwórcą lub odpowiednio w przypadku wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny – zezwolenie na prowadzenie składu zawierające uprawnienia w zakresie obrotu produktami leczniczymi*, zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne – jeżeli dotyczy,

2. § IX ust. 3 pkt 5) aktualną koncesję lub zezwolenie o którym mowa w § VIII ust 1 pkt 2a) SIWZ – jeżeli dotyczy,

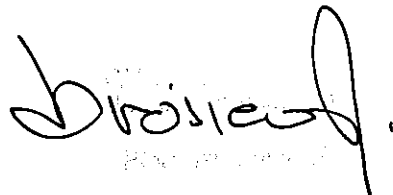
3. § XIV SIWZ (Miejsce i termin składania i otwarcia ofert) otrzymuje brzmienie:

ust. 1 „Ofertę wraz załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: www.platformazakupowa.pl/copernicus/aukcje wybierając przedmiotowe postępowanie **w terminie do dnia 21 kwietnia 2020 r., do godz. 10:00**”

ust. 2 „Oferty zostaną otwarte w tym samym dniu o godz. 11.00 w Gdańsku, Al. Jana Pawła II 50, w Dziale Zamówień Publicznych, poziom (minus) -1 pok. nr 093 za pomocą platformy zakupowej poprzez odszyfrowanie ofert”.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy). Aktualny załącznik dostępny jest na stronie internetowej Zamawiającego www.copernicus.gda.pl.

Z poważaniem



Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka