



WSzSL/FZ.381.45/22. 596 .2022

Legnica 01.07.2022 r.

Do wszystkich zainteresowanych

**Dotyczy: POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH
ZNAK SPRAWY: WSzSL/FZ-45/22**

Działając na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), Zamawiający poniżej udziela wyjaśnień, w związku z wpływaniem wniosków od Wykonawców dotyczących wyjaśnień treści SWZ.

WYKONAWCA NR 1

Pytanie nr 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 na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca nie powinien składać oferty na Część postępowania, której nie jest w stanie, z różnych przyczyn, później realizować. Zgodnie z informacją zawartą w SWZ Wykonawca dopuszcza składania ofert częściowych, stąd nie ma obowiązku informowania Zamawiającego o zaprzestaniu lub braku produkcji którejkolwiek Części zamówienia. Części, na które Wykonawca nie składa oferty należy pozostawić puste lub usunąć z formularza asortymentowo-cenowego, który stanowi Załącznik 2A do SWZ.

Pytanie nr 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 na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej wielkości opakowania Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 3:

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

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci lub formulacji bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formulacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 4:

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

Odpowiedź na zapytanie:



Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formułacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 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 na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej dawki, stężenia, wielkości czy objętości Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 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 na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań bez jego zgody. W przypadku wyrażenia zgody na zmianę wielkości opakowania na zapytanie Wykonawcy, Zamawiający udzieli informacji w jaki sposób dokonać prawidłowego przeliczenia zamawianych ilości.

Pytanie nr 7:

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

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający Zgodnie z zapisami SWZ wymaga zaoferowania produktów leczniczych dopuszczonych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. Ustawa ta przewiduje tryb dopuszczenia produktu, o który pyta Zamawiający, stąd złożenie oferty na produkt dopuszczony czasowo za zgodą MZ nie jest sprzeczne z wymaganiami Zamawiającego.

Pytanie nr 8:

Dotyczy informacja o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający przewidział możliwość wezwania Wykonawcy do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych i określił je jednoznacznie w Rozdziale V SWZ.

Pytanie nr 9:

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie



z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień."

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający znając swoje obowiązki wynikające z przeprowadzenia postępowania w trybie przetargu nieograniczonego udziela każdorazowo rzetelnych i pełnych odpowiedzi.

Pytanie nr 10:

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

Odpowiedź na zapytanie:

Zgodnie z §3 ust. 3 projektu umowy "Wykonawca ma prawo przesłać Zamawiającemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (...)". Jednocześnie zgodnie z §2 ust. 3 projektu umowy "3. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca najpóźniej w momencie dostawy złożył fakturę w wersji pisemnej lub elektronicznej (...)". Powyższe zapisy oznaczają, że wymagane jest dostarczenie faktury, a przesłanie jej poprzez PEF nie jest obligatoryjne, lecz jest jedną z możliwych opcji. Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury elektronicznie w formacie pliku do importu pod warunkiem możliwości odczytania takiego formatu przez Zamawiającego oraz znajdowania się w nim danych wymaganych w §2 ust. 3 projektu umowy.

WYKONAWCA NR 2

Pytanie nr 11:

Dotyczy pozycji 111

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pozycji nr 111 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 12:

Dotyczy poz. 13

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki dla:

13	AMBROXOL HYDROCHLORIDE	butelka - roztwór doustny / syrop	30mg/ml 100ml
----	------------------------	-----------------------------------	------------------

Czy Zamawiający miał na myśli 30 mg/ 5ml ; 100 ml ? , gdyż wskazana w formularzu dawka nie występuje na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dokonał omyłki pisarskiej w Części 13 i faktycznie miał na myśli dawkę 30mg/5ml; 100ml. Zamawiający dokonuje poprawy omyłki w załączniku 2A do SWZ.



Pytanie nr 13:

Dotyczy poz. 75

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Abasaglar, 100 j.m./ml; 3 ml,roztw.do wstrz.,10 wkład.szkl. w ilości 8 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wymaga w Części 75 roztworu do wstrzykiwań w postaci wstrzykiwacza i nie dopuszcza leku w postaci wkładów. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania handlowego zawierającego 10 wstrzykiwaczy w ilości 8 opakowań.

Pytanie nr 14:

Dotyczy poz. 84

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp w ilości 40 op. ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza w Części 84 preparatu pakowanego po 5 ampulek w ilości 40 opakowań.

Pytanie nr 15:

Dotyczy poz. 90

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 (środek spoż. specj. przezn. med.) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 90 produktu opisanego powyżej. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 90 produktu pakowanego po 20 sztuk lub po 30 sztuk z przeliczeniem ilości w kolumnie „I” - odpowiednio 4800 opakowań lub 3200 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 16:

Dotyczy poz. 121

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oxytocin Grindex, 5 IU/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz.,inf.,10 amp w ilości 700 op. ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 121 produktu opisanego powyżej. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 17:

Dotyczy poz. 123

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 123 produktu opisanego powyżej. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnie „E” należy czytelnie oznaczyć.



Pytanie nr 18:

Dotyczy poz. 125

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. x 10 fiolek ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 125 produktu pakowanego po 10 fiolek w ilości 1000 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 19:

Dotyczy poz. 126

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki drażowanej? (tylko taka postać leku jest dostępna)

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 126 produktu w postaci tabletki drażowanej. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnie „E” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 20:

Dotyczy poz. 128

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. x 50 ampulek ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 128 produktu pakowanego po 50 ampulek w ilości 560 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 21:

Dotyczy poz. 129

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. x 10 fiolek?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 129 produktu pakowanego po 10 fiolek w ilości 2000 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 22:

Dotyczy poz. 142

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ranimax Teva, 150 mg, tabl.powl.,30 szt,bl(3x10)?

(Ranigast x 60 – wycofany z obrotu)

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 142 produktu pakowanego po 30 tabletek ilości 200 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 23:

Dotyczy poz. 150

Czy Zamawiający dopuście do wyceny:

Natr. chloratum, 0,9%, 5ml,inj.,,100 amp,pl ?

Odpowiedź na zapytanie:



Zamawiający nie dopuszcza i wymaga ampułek 10ml zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24:

Dotyczy poz. 152

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Somatostatin-Eumedica, 3mg,pr.roz.d/sp.r.d/wst,2 amp. w ilości 200 op. (zgodnej z SWZ)

Preparat zarejestrowany jest tylko w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika
(przy czym ilość w opakowaniu traktujemy jako 1 szt)

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza i wyjaśnia, że w Części 152 ma na myśli 200 opakowań handlowych zawierających 3mg substancji czynnej SOMATOSTATIN (ampułka z rozpuszczalnikiem jest liczona jako zawartość opakowania handlowego).

Pytanie nr 25:

Dotyczy poz. 100.

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?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 26:

Dotyczy poz. 18 oraz 19

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego Producenta?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 27:

Dotyczy poz. 160.

Czy ze względu na brak produkcji Theophyllum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf,250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 160 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampułek (Theospirex, 20 mg/ml;10 ml,roztw.d/wstrz,infuz, 5 amp) , w łącznej ilości 120 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 na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Produkt oferowany przez Wykonawcę odpowiada Części 159 w załączniku 2A do SWZ.

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym , a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć ?

Odpowiedź na zapytanie:



Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej wielkości opakowania Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 29:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc), niż umieszczone w SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań bez jego zgody. W przypadku wyrażenia zgody na zmianę wielkości opakowania na zapytanie Wykonawcy, Zamawiający udzieli informacji w jaki sposób dokonać prawidłowego przeliczenia zamawianych ilości.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający Zgodnie z zapisami SWZ wymaga zaoferowania produktów leczniczych dopuszczonych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. Ustawa ta przewiduje tryb dopuszczenia produktu, o który pyta Zamawiający, stąd złożenie oferty na produkt dopuszczony czasowo za zgodą MZ nie jest sprzeczne z wymaganiami Zamawiającego.

Pytanie nr 31:

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci lub formułacji bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formułacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 32:

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

Odpowiedź na zapytanie:

W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formułacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 33:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki;



- fiolki na ampułki?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci lub formulacji bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formulacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 34:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci lub formulacji bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formulacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 35:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci lub formulacji bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formulacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 36:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci lub formulacji bez jego zgody. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci lub formulacji Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 37:

Dotyczy poz. 76

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Toujeo SoloStar, 300 j.m./ml; 1,5ml, rozt. do wstrz., 10 wstrzyk. w ilości 8 op. ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 76 produktu pakowanego po 10 wstrzykiwaczy ilości 8 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

Pytanie nr 38:

Dotyczy poz. 122

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pamifos-30, 30mg, inj, 2fiol(s.subst)+2amp rozp(szkl) w ilości 4 op. (zgodnej z SWZ) ?



Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dokonał omyłki pisarskiej w Części 122 i faktycznie miał na myśli ilość w opakowaniu 2 fiołki. Zamawiający dokonuje poprawy omyłki w załączniku 2A do SWZ i wymaga zaoferowania 4 opakowań handlowych zawierających po 2 fiołki z substancją czynną + 2 fiołki rozpuszczalnika każde.

Pytanie nr 39:

Dotyczy pak. 133

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Predasol, 25mg,pr.,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,3amp+3amp rozp. w ilości 150 op.(zgodnej z SWZ) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dokonał omyłki pisarskiej w Części 122 i faktycznie miał na myśli ilość w opakowaniu 2 fiołki. Zamawiający dokonuje poprawy omyłki w załączniku 2A do SWZ i wymaga zaoferowania 4 opakowań handlowych zawierających po 2 fiołki z substancją czynną + 2 fiołki rozpuszczalnika każde.

Pytanie nr 40:

Dotyczy poz. 107

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tuberculin PPD RT23 SSI, roztw. do wstrz.,1,5ml,10fioł w ilości 3 op. (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 107 produktu pakowanego po 10 fiołek w ilości 3 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

WYKONAWCA NR 3

Pytanie nr 41:

Czy Zamawiający wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecne zapisy umowne, które nie wskazują minimalnej wartości są sprzeczne z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wskazuje minimalnej wartości realizacji zamówienia, ponieważ Zamawiający zamierza zrealizować przedmiot zamówienia w całości.

Pytanie nr 42:

Czy Zamawiający wydłuży termin dostaw reklamacyjnych określony w par. 4.2. z kolejnego dnia roboczego do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Terminowość realizacji zamówień oraz reklamacji jest kluczowa dla Zamawiającego z racji wykonywanej działalności oraz specyfiki przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 43:

Czy Zamawiający w par. 6.1 naliczać będzie karę od wartości danej dostawy, a nie wartości całej umowy? Zapis obecny grozi naliczeniem kary w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis stanowi gwarant należyście wykonanej umowy przez Wykonawcę.



Przed naliczeniem wygórowanych kar zabezpiecza Wykonawcę par. 6.5 umowy.

Pytanie nr 44:

Czy Zamawiający w par. 6.2 zamiast kary kwotowej naliczać będzie karę procentową, np. 0,01% wartości dostawy dziennie? Obecny sposób kalkulacji kary grozi jej naliczeniem w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis stanowi gwarant należyście wykonanej umowy przez Wykonawcę. Przed naliczeniem wygórowanych kar zabezpiecza Wykonawcę par. 6.5 umowy.

Pytanie nr 45:

Czy Zamawiający w par. 6.3 zamiast kary kwotowej naliczać będzie karę procentową, np. 0,01% wartości dostawy dziennie? Obecny sposób kalkulacji kary grozi jej naliczeniem w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis stanowi gwarant należyście wykonanej umowy przez Wykonawcę. Przed naliczeniem wygórowanych kar zabezpiecza Wykonawcę par. 6.5 umowy.

Pytanie nr 46:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 76 insuliny Glargine w opakowaniu zawierającym 10 wstrzykiwaczy wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań? Czy ilość należy podać do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w Części 76 produktu pakowanego po 10 wstrzykiwaczy ilości 8 opakowań. Zmiany dokonane przez Wykonawcę w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy czytelnie oznaczyć.

WYKONAWCA NR 4

Pytanie nr 47:

Dotyczy części nr 128 i 129: Czy Zamawiający wymaga zaferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

-są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe, eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta,

-eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

-przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną

-przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.



Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 48:

Dotyczy części nr 150: Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie bezpiecznych ampułek typu luer-lock wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 49:

Czy Zamawiający w § 4 ust. 3 projektu umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej towar bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) jego dostarczenia. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Terminowość realizacji zamówień oraz reklamacji jest kluczowa dla Zamawiającego z racji wykonywanej działalności oraz specyfiki przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 50:

Dotyczy § 6 ustęp 1 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 na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis stanowi gwarant należycie wykonanej umowy przez Wykonawcę. Przed naliczeniem wygórowanych kar zabezpiecza Wykonawcę par. 6.5 umowy.

Pytanie nr 51:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie w § 6 ust. 2 o kar umownych i ustali minimalną wartość zapłaty w kwocie 50,00 zł. Kara w wysokości 200,00 zł za każdy dzień opóźnienia w przypadku dostaw i usług o niskiej wartości jest nieproporcjonalnie wysoka

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis stanowi gwarant należycie wykonanej umowy przez Wykonawcę. Przed naliczeniem wygórowanych kar zabezpiecza Wykonawcę par. 6.5 umowy.

Pytanie nr 52:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie w § 6 ust. 3 kar umownych i ustali minimalną wartość zapłaty w kwocie 50,00 zł. Kara w wysokości 250,00 zł za każdy dzień opóźnienia w przypadku dostaw i usług o niskiej wartości jest nieproporcjonalnie wysoka.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis stanowi gwarant należycie wykonanej umowy przez Wykonawcę. Przed naliczeniem wygórowanych kar zabezpiecza Wykonawcę par. 6.5 umowy.

Ok



WYKONAWCA NR 5

Pytanie nr 53:

Pytanie do §4 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54:

Pytanie do §6 ust. 3 wzoru umowy: Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 3 do wysokości 100,00 zł za każdy przypadek?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

Anna Płotnicka-Mieloch