



Poznań, dnia 22.10.2024 r.

Oznaczenie sprawy: PN - 87/24

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych w podziale na 19 części**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 3

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącym treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

Zapytania 1

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1, 5:

Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w §2 ust. 2 w wysokości **0,5%** wartości netto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

b. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% **niezrealizowanej** wartości umowy netto określonej w §4 ust. 1.

c. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % **niezrealizowanej** wartości netto umowy określonej w §4 ust. 1.

d. za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w §7 ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **50,00 zł** netto za każdy dzień zwłoki.

5. W przypadku stwierdzenia przez nadzór Zamawiającego wykonywania pracy w sposób zagrażający zdrowiu lub życiu ludzkiemu, a także rażącego naruszania przez Wykonawcę lub jego podwykonawców przepisów dot. bezpieczeństwa i higieny pracy oraz bezpieczeństwa pożarowego (w tym nieprzestrzeganie bezwzględnie zakazu palenia wyrobów tytoniowych na terenie całego Szpitala), zwartych w przepisach ogólnie obowiązujących, a także niewywiązywanie się z postanowień Umowy z tego zakresu, Zamawiający zastrzega sobie możliwość naliczania kar pieniężnych w wysokości **250,00 zł** za każdy stwierdzony przypadek.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisów zawartych w projekcie umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1, 5.

Zapytania 2

1. 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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps., draż.-kaps., tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody, brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.



CERTYFIKAT 2023/56





2. 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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody, brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.

3. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku, pod warunkiem zachowania wszystkich pozostałych wymagań specyfikacji.

4. 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 SWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody na swobodną zmianę wielkości opakowań, brak określenia numeru części zamówienia i pozycji, której dotyczy powyższe zapytanie.

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

Odp: Zamawiający wyraża zgodę w przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

6. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 10, czy Zamawiający dopuści wycenę Budesonid 0,25 mg/2 ml, zaw.do nebul., 20 amp?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza (nie wymaga) wycenę Budesonid 0,25 mg/2 ml, zaw. do nebul., 20 amp

7. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 18, czy Zamawiający dopuści wycenę postać FIOŁ?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaferowanie leku w opakowaniu typu fiołka, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

8. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 42, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.dojelit.twarde x 28 szt?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga, wycenę postać kaps. dojelit. twarde x 28 szt., pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

9. Dotyczy Pakietu nr 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Dobutamin hameln, 5 mg/ml;50ml, roztw.do infuz.,1 fiol w ilości 1100 szt?

Odp: Nie, zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaferowania zgodnie z SWZ.

10. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odp: Nie, zamawiający nie wymaga, zgodnie z SWZ.

11. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odp: Nie, zamawiający nie wymaga, zgodnie z SWZ.



CERTYFIKAT 2023/56



CERTYFIKAT 2023/56