

Toruń, dnia 04-09-2024 r.

W.Sz.Z:TZ-280-90/24

**Wykonawcy biorący
udział w postępowaniu**

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę leków, płynów infuzyjnych i preparatów dezynfekcyjnych do Aptek Szpitalnych.**

W związku z otrzymanymi zapytaniami do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi:

Pytanie Nr 1 dot. Zadania Nr 5 poz. 8:

Czy w Zadaniu nr 5 poz. 8 (Hydrocortisone) Zamawiający dopuści wycenę produktu Corhydron 100mg INJ. 5+5, który posiada w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 dot. Zadania Nr 4 poz. 29:

Czy Zamawiający dopuści Nystatyna zaw. 2 400 000j.m./5g a 24ml w ilości 1000 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 3 dot. Zadania Nr 4 poz. 13:

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 4 poz. 13, aby lek aciclovir inj. 0,25g x5 był w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji, ponieważ taka forma ułatwia pracę personelu, eliminuje ryzyko wytrącenia się osadu w skutek niewłaściwego rozpuszczenia leku, co w efekcie zwiększa bezpieczeństwo pacjentów przyjmujących lek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 4 dot. Zadania Nr 4 poz. 13:

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 4 poz. 13, aby lek aciclovir inj. 0,25 g x5 miał wskazania do stosowania u noworodków zgodnie z chpl produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 5 dot. Zadania Nr 9

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z dwóch elementów?

1) leku Onko BCG100 1 fiolka lub 1 ampułka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka lub 1 ampułka Onko BCG 100

zawiera od 3,0 x 108 do 12,0 x 108 żywych prątków BCG,
oraz

2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstrukcji leku, który zawiera rozpuszczalnik pozwalający na przygotowanie wlewki.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 dot. Zadania nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego wyrobu medycznego?

Biokompatybilny i biodegradowalny, wchłaniający, jałowy żel do leczenia odpływów pęcherzowo-moczowodowych, zawierający zawiesinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego. Wielkość cząstek: 80-120µ

Jałowa igła cystoskopowa do wstrzyknięć średnica 3,7FR, 23G, długość 35cm, długość metalowej igły 8mm
Strzykawka 1ml z żelem + 1 igła metalowa (dostarczana oddzielnie – inny nr katalogowy). Produkt bezpieczny dla dzieci – dopuszczony do stosowania w leczeniu OPM u dzieci.

Skład: 1 ml zawiera:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań ad 1 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7 dot. Zadania nr 10

Czy Zamawiający w Zadaniu 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie Albuminy ludzkiej 20% w opakowaniu typu worek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, z jednoczesnym zachowaniem możliwości stosowania produktu u dzieci i młodzieży zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.

Pytanie nr 8 dot. Zadania nr 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu 6, immunoglobuliny ludzkiej normalnej 100mg/ml, zawierającej co najmniej 98% IgG, IgA 140 mikrogramów/ml oraz rozkładzie podklas IgG1 ≥ 56,9%, IgG2 ≥ 26,6%, IgG3 ≥ 3,4%, IgG4 ≥ 1,7% , stabilizowanej glicyną, ze wskazaniem w: PID, SID, ITP, CIDP, MMN ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytania Nr 9 do wzoru umowy – załącznik nr 5/1 dot. §4 ust. 1 lit. a), b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie kar umownych zastrzeżonych w §4 ust. 1 lit. a) oraz lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby w każdym przypadku kara za opóźnienie w realizacji dostawy wynosiła 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych.

Pytania Nr 10 do wzoru umowy – załącznik nr 5/1 dot. §4 ust. 2

Prosimy o wskazanie, jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne oraz konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź:

Określenie „nienależyte wykonanie umowy” jest ogólne, a zarazem pojemne, że nie sposób wyczerpująco wskazać wszystkich sytuacji, w których takie wykonanie ma miejsce. Najogólniej rzecz ujmując, o nienależyтым spełnieniu świadczenia można mówić w aspekcie zachowania terminu, miejsca i sposobu dostawy, czy też jakości w szerokim rozumieniu np. dostawa rzeczy uszkodzonej, brak opakowania i innych walorów (oznaczenie towaru, informacja dotycząca towaru w postaci ulotki dołączonej do opakowania itp.) lub ich nieprawidłowe przechowywanie czy transport.

Ponadto musi być spełniony warunek, że Wykonawca wyrządził Zamawiającemu szkodę i jej dobrowolnie nie naprawił.

Pytania Nr 11 do wzoru umowy – załącznik nr 5/1 dot. §4 ust. 2 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §4 ust. 2 wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 3% wartości brutto nienależycie wykonanej części zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych.

Wszelkie dopuszczenia i zmiany wynikające z powyższych odpowiedzi na pytania należy uwzględnić w składanych ofertach.

Z poważaniem