



Słupsk, dnia 16.01.2024 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa produktów leczniczych” - nr postępowania 122/PN/2023

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), [zwanej dalej także „PZP”] Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Dotyczy: Zadanie 37

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt Carbetocinum 100 mcg/1mg x 5 ampułek, inj. posiadał zarejestrowaną w CHPL możliwość przechowywania preparatu w temperaturze pokojowej przez cały okres użytkowania.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2:

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 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 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)?

Odp. Zamawiającego:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 5:

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?

Odp. Zamawiającego:

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę sprzedaży i informację pod pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji.

Pytanie nr 6:

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający w par. 1.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający mając na uwadze treść par. 3.1.2 umowy oczekuje, że zamówienia „cito” mogą składane być całodobowo? Wykonawca oferuje dostawę w terminie 12 godzin od daty złożenia zamówienia, natomiast nie ma możliwości całodobowego zamawiania produktów. Dział zamówień czynny jest w standardowych godzinach pracy biurowej w dni robocze. Wykonawca nie jest w stanie utrzymywać całodobowo personelu w celu przyjmowania zamówień na leki, nie ma takiego obowiązku na podstawie przepisów dotyczących obrotu lekami, zaś ewentualne zamówienia całodobowe wymagałyby zmiany regulaminu pracy u Wykonawcy. W świetle powyższego Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje dostępności całodobowego telefonu/faksu w celu złożenia zamówienia, a jeśli tak – Wykonawca wnosi o zmianę zapisu na taki, gdzie zamówienia przyjmowane są w dni robocze w typowych godzinach pracy (np. w godzinach pracy Szpitala).

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający w par. 3.6 zniesie obowiązek dostarczenia zamiennika lub umożliwienia dokonania zakupu u innego dostawcy? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający w par. 7.2 zamiast naliczania kar za godzinę, przyjmie naliczanie ich za dzień zwłoki? Obecna zasada prowadzi do naliczania kar w kwotach rażąco wygórowanych.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający w par. 8.3.8 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.3.9? Wskazana w tym punkcie cena nie jest ceną maksymalną leku ani ceną urzędową i nie istnieje prawny obowiązek dostosowywania się do niej przez dostawców leków. Wykonawca nie może zobowiązać się do obniżki ceny leku w oparciu o zewnętrzne, niezależne od niego wskaźniki, które mogą być dowolnie kształtowane przez osoby trzecie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w par. 8.3.10 zamiast 12 miesięcy wpisze termin 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany ofertą przez okres dwukrotnie dłuższy, niż pierwotnie zakładany i nie może zagwarantować, że będzie przez ten dłuższy okres dostarczać towar na podstawie niezmienionej oferty składanej w niniejszym postępowaniu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 14:

Zamawiający w § 3 ust. 1 pkt. 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pod wskazany adres Apteki Szpitalnej Zamawiającego, cyklicznie wg rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w następujących terminach:

2) do 12 godzin od daty złożenia zamówienia w każdym dniu tygodnia, nie wyłączając niedziel i świąt, o każdej porze dnia i nocy w przypadku dostaw „w trybie na ratunek- cito.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w części nr 6,8,36. Leki z wymienionych części, nie są lekami na ratunek życia, są lekami z programów lekowych, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane, a pacjenci przychodzą na podanie leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem/poradnią.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający w części nr 36 wymaga zaoferowania leku Polatuzumab wedotyny?

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w części nr 36 wymaga zaoferowania leku Polatuzumab wedotyny.

Pytanie nr 16:

Pakiet 47, Pozycja 152, MAGNESIUM SULFURICUM inj. 20 x 10amp.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

Czy w Części 47 poz. 121 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

Czy w Części 47 poz. 219 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople zawierającego liofilizowane kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę (5 mld CFU/5 kropli)?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 19:

Do 3 ust. 2 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §3 ust. 2 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 30%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 20:

Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary zastrzeżonej w §7 ust. 2, w taki sposób, aby wynosiła ona 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy zwykłej i 0,02% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdą godzinę zwłoki w realizacji dostawy pilnej?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 21:

Do §7 ust. 3 i 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar zastrzeżonych §7 ust. 3 i 4, w taki sposób, aby wynosiły one 0,2% wartości brutto towaru, z którego dostawą Wykonawca pozostaje w zwłoce, obliczaną za każdy dzień zwłoki?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 22:

Do §8 ust. 3 pkt 9) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §8 ust. 3 pkt 9 wzoru umowy zgodnie z którym Zamawiający przewiduje zmianę umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy w zakresie zmiany ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu wyszczególnionego w załączniku do umowy w sytuacji obniżenia ceny leku do wysokości średniego kosztu rozliczenia wybranych substancji czynnych stosowanych w programach lekowych i chemioterapii publikowanego przez NFZ?

Po pierwsze, wskazać należy, że postanowienie to dotyczy wewnętrznych zasad rozliczeń między świadczeniodawcami a NFZ, w tym w szczególności zasad korygowania wartości produktu rozliczeniowego lub świadczenia w weryfikację średniego kosztu rozliczenia wybranych substancji czynnych, na które to zasady Wykonawca nie ma wpływu i nie jest ich stroną. Zgodnie z par. 30 Zarządzenia nr 162/2020/DGL Prezesa NFZ z dnia 16 października 2020 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programu lekowe (i odpowiednio par. 28 Zarządzenia nr 180/2019/DGL – to dyrektor oddziału NFZ monitoruje i weryfikuje średni koszt rozliczeń wybranych substancji czynnych i uwzględnia ww. weryfikację w stosunku do danego świadczeniodawcy. Ustalenia te są zatem wewnętrznymi uzgodnieniami Zamawiającego z NFZ, a Wykonawca nie jest ich adresatem i nie mogą one kształtować obowiązków wykonawców. W konsekwencji, nieuzasadnione jest oczekiwanie od Wykonawcy, aby cena każdorazowo ulegała zmianie wskutek zmian ww. Zarządzeń, czyli była warunkowana przepisami o charakterze wewnętrznym, których Wykonawca nie jest Stroną. Zasadniczym jest bowiem, iż zarządzenia te nie są źródłem prawa powszechnie obowiązującego Rzeczypospolitej Polskiej i wprowadzanie takich postanowień w umowie przetargowej i czynienie z nich zobowiązania Wykonawcy jest nieuprawnione i bezpodstawne. Zarządzenia Prezesa NFZ, które wprowadzają nowe zasady rozliczeń Świadczeniodawców z NFZ są bowiem aktami prawa wewnętrznego, na co wprost wskazał Sąd Apelacyjny w Gliwicach w wyroku z dnia IV SA/Gl 1151/17. Bezpodstawnym jest zatem wskazywanie jako wiążącego bezwzględnie wszystkich uczestników mechanizmu zmiany cen w oparciu o komunikaty NFZ ustalające lub zmieniające średnie koszty wybranych substancji czynnych w sytuacji, gdy brak jest podstawy prawnej uprawniającej do tego (Wykonawców nie wiążą bowiem ani Rozporządzenie Ministra Zdrowia ani Zarządzenia Prezesa NFZ).

Po drugie, podkreślić należy, że tak określona klauzula jest także nadużyciem w rozumieniu art. 353(1) KC. – zarówno, iż nie tylko nie ma przepisu uprawniającego do stosowania cen maksymalnych, w dodatku o charakterze ruchomym, ale też narusza zasady współżycia społecznego. Niezgodnym bowiem z regułami uczciwości jest przerzucanie na Wykonawcę kosztów prowadzenia swojej własnej działalności niezwiązanej bezpośrednio ze świadczeniem Wykonawcy.

Po trzecie, nieuprawnione działania Zamawiającego wskazane powyżej wyczerpują także znamiona niedozwolonej klauzuli, o której mowa w art. 6 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów. Zgodnie z wyżej wskazanym przepisem, zakazane są porozumienia, których celem lub skutkiem jest wyeliminowanie, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym, polegające w szczególności na” 6) ograniczaniu dostępu do rynku lub eliminowaniu z rynku przedsiębiorców nieobjętych porozumieniem; 7) uzgadnianiu przez przedsiębiorców przystępujących do przetargu lub przez tych przedsiębiorców i przedsiębiorcę będącego organizatorem przetargu warunków składanych ofert, w szczególności zakresu prac lub ceny” – mając zaś na uwadze działania Zamawiającego polegające na wymaganiu zmiany ceny w oparciu o czynniki niezależne od Wykonawcy i wskazując na mechanizm, który jest wewnętrzną regulacją między Zamawiającym a NFZ wskazać należy, że zachodzi podstawa do uznania takich porozumień za nieważne, zgodnie z art. 6 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów. Ponadto działania Zamawiającego „przerzucającego” na Wykonawcę koszty prowadzenia swojej działalności można kwalifikować także jako nadużycie pozycji dominującej na rynku właściwym, które, zgodnie z art. 9 ust. 1 pkt 1 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów polega w szczególności na „bezpośrednim lub pośrednim narzucaniu nieuczciwych cen, w tym cen nadmiernie wygórowanych albo rażąco niskich, odległych terminów płatności lub innych warunków zakupu albo sprzedaży towarów”.

Po czwarte, zmiana, o którą wnosi Wykonawca pozostaje zgodne z nową ustawą - Prawo Zamówień Publicznych, której naczelną zasadą jest zrównoważenie pozycji stron w umowach w sprawie zamówienia publicznego poprzez zakaz kształtowania praw i obowiązków Zamawiającego i Wykonawcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia oraz ryzyka związanego z jego realizacją.

Podobnie, w orzeczeniu KIO z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) Izba krytycznie odniosła się do możliwości zastrzegania we wzorcu umowy zmian wynagrodzenia w oparciu o zmiany określanego przez NFZ średniego kosztu rozliczenia substancji czynnej, wyrażając pogląd, że określenie ceny za realizację zamówienia, w tym również cen jednostkowych, jest uprawnieniem Wykonawcy, a Zamawiający nie jest uprawniony do wpływania na treść oświadczenia woli Wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny za realizację zamówienia, wobec czego treść tak zaprojektowanego postanowienia umownego jest co najmniej abuzywna, godząca w zasady wynikające z art. 431 ustawy PZP i art. 354 §1 KC oraz naruszająca interesy przedsiębiorcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia i ryzyka związanego z jego realizacją.

Dodatkowo wskazujemy, że treść §8 ust. 3 pkt 9) wzoru umowy jest niezgodna z aktualnymi wytycznymi Ministra Zdrowia, które przekazujemy w załączeniu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Na gruncie projektu umowy Zamawiający jedynie przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień umowy w stosunku do treści oferty. Zmiany te dotyczą m.in. obniżenia ceny leku do wysokości średniego kosztu rozliczenia wybranych substancji czynnych stosowanych w programach lekowych i chemioterapii publikowanego przez NFZ. Każdorazowa zmiana w tym zakresie będzie miała charakter porozumienia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, a nie jednostronnego oświadczenia woli Zamawiającego. Zamawiający przewiduje zatem na gruncie umowy, jedynie przyszłe okoliczności, które mogą wystąpić i skutkować ewentualną zmianą umowy na mocy porozumienia stron (aneksu).

Pytanie nr 23:

Do §8 ust. 3 pkt 13) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia w taki sposób, aby wynosiła ona łącznie 15%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 24:

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odp. Zamawiającego:

Wobec Zamawiającego nie zachodzą przesłanki jak w zadanym pytaniu.

Pytanie nr 25:

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza z podaniem pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie nr 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych. Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. $1\text{ml}=1\text{g}$; $1\text{g}=1\text{ml}$ w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

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?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

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?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, jeżeli nie wpływa na refundację (dotyczy programu lekowego i chemioterapii).

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.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

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.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, jeżeli nie wpływa na refundację (dotyczy programu lekowego i chemioterapii).

Pytanie nr 35:

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny z dokładnością do 4 miejsc po przecinku dla pozycji, w których jednostkami miary są mg, g itp.?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 38:

Dotyczy formularz asortymentowy, pakiet 19 oraz 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie kolumny „wartość netto”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dodaje kolumnę „wartość netto razem” dla formularza asortymentowo-ilościowego w zakresie części nr 19 i 49.

Pytanie nr 39:

Dotyczy pakiet 4 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki powlekanej?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40:

Dotyczy pakiet 7 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania zawierającego 5 fiolek w opakowaniu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

Dotyczy pakiet 16 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki powlekanej?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

Dotyczy pakiet 24 pozycje: 1, 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania zawierającego 5 ampułek w opakowaniu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

Dotyczy pakiet 24 pozycje: 3, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

Dotyczy pakiet 27 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci: butelka?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pojemności gramatury.

Pytanie nr 45:

Dotyczy pakiet 43 pozycje: 1, 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci: butelka?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 5, 105, 128, 238, 291

Prosimy o doprecyzowanie, jakiej ilości w opakowaniu wymaga Zamawiający?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje surowca farmaceutycznego.

Pozycja 5 – gramatura dostępnego opakowania hurtowego np. 0,5 kg lub 0,25 kg-
przeliczenie na ilość opakowań do 2 kg.

Pozycja 105 – jak wyżej

Pozycja 128 – gramatura dostępnego opakowania hurtowego np. op. 1kg – ilość 57, op. 0,5
kg – ilość 114

Pozycja 238 – jak wyżej

Pozycja 291 – jak wyżej.

Pytanie nr 47:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 95,5mg/ml?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 51

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Chlorheksydyny Diglukonian Roztw.20%,500 g?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 62.

Prosimy o doprecyzowanie ilości, jaką należy wycenić. Brak na rynku zarejestrowanego
opakowania 29 tabl

Odp. Zamawiającego:

Opakowanie x30 tbl ilość 2.

Pytanie nr 50:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 67

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6)?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 73, 213, 214, 253

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci: tabletki o przedłużonym
uwalnianiu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści na wycenę dawki 50mg?

Brak na rynku Dimeticone 40mg

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 91

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ascofer, tabl.powl., (Espefa), 50 szt?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 109

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ibum Forte, 200 mg/5ml, zaw.doust., sm.malinowy, 100 g? Problemy z dostępnością zawiesiny doustnej Ibuprofenum 0,1g/5ml, 100ml

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 121

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat LactoDr?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 124

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie 10 amp. 2 ml proszku po 1 dawce?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 246

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Somatex,3mg,pr.,rozp.d/sp.roztw.d/inf.,1fiol+1 amp

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59:

Dotyczy pakiet 47 pozycje 157, 158, 167

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci: tabletki dojelitowej?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 165

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Nystatin TZF, 100 000 IU/ml,pr.d/sp.zaw.d,5g(24ml)?
Ile opakowań należałoby wycenić?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza. Należy wtedy wycenić 230 op.

Pytanie nr 61:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 179

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Atecortin, krople do oczu, uszu, 5 ml

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 180

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Oxytocin Grindex, 8,3 mcg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz, infuz, 10 amp?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 188

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Paracetamol Hasco, 2,4% (120mg/5ml), zaw. doust, 150 g?

W przypadku zgody prosimy o wskazanie ilości opakowań do wyceny

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza i pozostawia ilość opakowań bez zmian.

Pytanie nr 64:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 200

Czy zamawiający dopuści do wyceny zawieszinę doustną?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 208

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat zawierający w opakowaniu 2 butelki po 5 ml?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 214

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Diflos, krople, 5 ml?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 67:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 253

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu. Brak na rynku dawki 250 mg w postaci tabletek powlekanych

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. W przypadku stałego wycofania z oferty należy podać ostatnią cenę sprzedaży i informację o braku produkcji pod częścią.

Pytanie nr 68:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 252

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Theospirex, 20mg/ml; 10ml, roztw.d/wst, infuz., 5 amp?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69:

Dotyczy: pakiet 23 pozycja 1

pakiet 47 pozycje: 4, 11, 211

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji wyrób medyczny?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70:

Dotyczy pakiet 47 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji kosmetyk?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 71:

Dotyczy pakiet 47 pozycje: 92, 121, 126, 219

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii suplement diety?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72:

Dotyczy pakiet 47 pozycje: 3, 5, 25, 27, 50, 51, 104, 128, 166, 230, 238, 288, 291, 297

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73:

Dotyczy pakiet 47 pozycje: 71, 90, 122, 123

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii Środek spoż. specj. przezn. med.?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga leku refundowanego w programach B14 i B65?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga preparatu w ramach katalogu chemioterapii.

Pytanie nr 75:

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76:

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 250. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. W przypadku stałego wycofania z oferty należy podać ostatnią cenę sprzedaży i informację o braku produkcji pod częścią.

Pytanie nr 78:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 191. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny parafiny zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.

Pytanie nr 79:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 182. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 101. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 7 opakowań?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 67. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. W przypadku stałego wycofania z oferty należy podać ostatnią cenę sprzedaży i informację o braku produkcji pod częścią.

Pytanie nr 83:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 89. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. W przypadku stałego wycofania z oferty należy podać ostatnią cenę sprzedaży i informację o braku produkcji pod częścią.

Pytanie nr 84:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 181. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 103. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 2 opakowań?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 86:

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 102. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 2 opakowań?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 87:

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 1. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. W przypadku stałego wycofania z oferty należy podać ostatnią cenę sprzedaży i informację o braku produkcji pod częścią.

Pytanie nr 88:

Dotyczy § 5 ust. 6 umowy. Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Ponadto:

Zamawiający działając na podstawie **art. 137 ust. 1 PZP** dokonuje zmiany w treści SWZ poprzez dodanie kolumny „wartość netto razem” w Formularzu asortymentowo-ilościowym dla części 19 i 49. Dodatkowo Zamawiający zmienia w formularzu asortymentowo-ilościowym w części 47 poz. 62 w kolumnie „Rodzaj opakowania (przykład)” ilość z 29 na 30 tbl. Zgodnie z **art. 137 ust. 2 PZP** Zamawiający udostępnia dokonaną zmianę treści SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Prosimy o uwzględnienie w składanych ofertach wprowadzonych zmian.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak

