



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH tel. 56 654 33 77

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9
skrytka pocztowa 7, www.wszz.torun.pl
tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 28-04-2020 r.

W.Sz.Z: TZ-280-47/20

dotyczy: postępowania na dostawę leków i wyrobów medycznych do Aptek Szpitalnych – 26 zadań.

W związku z otrzymanym zapytaniem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie Nr 1, dot. Zadania Nr 80 poz. 1

Czy Zamawiający w ramach Zadania nr 10, w nazwie przedmiotu zamówienia, miał na myśli dawkę 500 mcg/ml ?

Odpowiedź:

Tak, nastąpiła omyłka pisarska w związku z tym, Zamawiający zamieści aktualny załącznik Nr 2/10 na stronie internetowej www.platformazakupowa.pl/wszz_torun

Pytanie Nr 2,

dotyczy Zapisów SIWZ – zadanie nr 25

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:

Jeżeli istniejące okoliczności faktyczne lub prawne (rodzaj oferowanych leków, szczególna sytuacja prawna Wykonawcy) sprawia, że Wykonawca nie jest zobowiązany do posiadania koncesji lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zobowiązany jest wyjaśnić pisemnie Zamawiającemu na etapie składania dokumentów potwierdzających wszelkie okoliczności związane z sytuacją prawną uzasadniającą brak obowiązku w tym zakresie.

Pytanie Nr 3, dot. Zadania Nr 25

Zwracamy się z wnioskiem o wyrażenie zgody na zaferowanie proponowanego przez nas produktu, gdzie 1ml żelu zawiera:

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

biodegradowalny, jałowy żel do endoskopowego ostrzykiwania ujść moczowodowych wraz z igłą metalową Cook Medical. Proponowany przez nas produkt z powodzeniem stosowany jest w największych polskich szpitalach na oddziałach dziecięcych.

Z Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SIWZ.

Pytanie Nr 4, dot. Zadania Nr 19 poz. 1, 23

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie pakietu nr 19 poz. 1, 23 wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowie zapisy dotyczące konieczności zaferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania?

Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu”

Powyższe prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu” dla w/w pozycji, jednocześnie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie Nr 5, dot. Zadania Nr 19 poz. 1, 23

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 19 poz. 1, 23 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 6, dot. Zadania Nr 19 poz. 2,3,4,5

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 19 poz. 2, 3, 4, 5 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 7, dot. Zadania Nr 18

Zadanie 18 z uwagi na to, że w pakiecie znajdują się leki programowe będące na listach refundacyjnych a także różnych producentów, czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje? Pakiet ogranicza konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 8, dot. wzoru umowy

Do §2 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §2 ust. 2 wzoru umowy słów: „..., nie dłużej jednak niż o 6 miesięcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 9, dot. wzoru umowy

Do treści §3 ust. 1 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 10, dot. wzoru umowy

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 11, dot. wzoru umowy

Do §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 1% wartości brutto nienależycie wykonanej części zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 12, dot. wzoru umowy

Do §4 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §4 ust. 3 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 13, dot. wzoru umowy

Do §4 ust. 4 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:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 14, dot. wzoru umowy

Do §4 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowień §4 ust. 4 kumulujących uprawnienia Zamawiającego z tytułu zwłoki w dostawie poprzez możliwość jednoczesnego obciążenia Wykonawcy różnicą w cenie powstałą w wyniku dokonania zakupu zastępczego wraz z jednoczesnym naliczeniem kary umownej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 15, dot. wzoru umowy

Do §12 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §12 po pkt 1 prosimy o dodanie pkt 2, 3 oraz 4 w brzmieniu:

„2) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,

3) wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

4) wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.".

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje wzór umowy poprzez dodanie § 12A i nadaje mu brzmienie:

1. „ Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie poinformować o wpływie okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy, o ile taki wpływ wystąpił lub może wystąpić, dołączając do informacji oświadczenia lub dokumenty, które mogą dotyczyć w szczególności:
 - 1) nieobecności pracowników lub osób świadczących pracę za wynagrodzeniem na innej podstawie niż stosunek pracy, które uczestniczą lub mogłyby uczestniczyć w realizacji zamówienia;
 - 2) decyzji wydanych przez Głównego Inspektora Sanitarnego lub działającego z jego upoważnienia państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego, w związku z przeciwdziałaniem COVID-19, nakładających na wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych;
 - 3) poleceń wydanych przez wojewodów lub decyzji wydanych przez Prezesa Rady Ministrów związanych z przeciwdziałaniem COVID-19, o których mowa w art. 11 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 02.03.2020 o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. 2020 poz. 374)
 - 4) wstrzymania dostaw produktów, komponentów produktu lub materiałów, trudności w dostępie do sprzętu lub trudności w realizacji usług transportowych;
 - 5) okoliczności, o których mowa w pkt 1-4, w zakresie w jakim dotyczą one podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy.
2. Na wezwanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia dodatkowych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających wpływ okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie tej umowy.
3. Zamawiający przekazuje drugiej stronie swoje stanowisko odnośnie do wpływu okoliczności, o których mowa w ust. 1, na należyte wykonanie umowy.
4. Zamawiający, po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, o których mowa w ust. 1, mogą wpłynąć lub wpływają na należyte wykonanie umowy, o której mowa w ust. 1, może w uzgodnieniu z wykonawcą dokonać zmiany umowy, o której mowa w art. 144 ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych, w szczególności przez:
 - 1) zmianę terminu wykonania umowy lub jej części, lub czasowe zawieszenie wykonywania umowy lub jej części,
 - 2) zmianę sposobu wykonywania dostaw,

- 3) zmianę zakresu świadczenia wykonawcy i odpowiadającą jej zmianę wynagrodzenia Wykonawcy, o ile wzrost wynagrodzenia spowodowany każdą kolejną zmianą nie przekroczy 50% wartości pierwotnej umowy.

Pytanie Nr 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należałoby sprecyzować o jakie konkretne preparaty chodzi.

Pytanie Nr 17

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem rozdziału IV pkt 6 SIWZ, Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji tego leku i nie wyceniać leku w ofercie.

Pytanie Nr 18

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:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17.

Pytanie Nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr18 pozycji 33,34,35 i utworzy osobny pakiet?
Wydzielenie w/w pozycji pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najpotrzebniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 20, dot. Zadania Nr 6

"Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca? "

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 21, dot. Zadania Nr 6

Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 22, dot. Zadania Nr 6

Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 23, dot. Zadania Nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 24, dot. Zadania Nr 6

Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 25, dot. Zadania Nr 17 poz. 1

Czy produkt leczniczy z ZADANIA NR 17 poz. 1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź:

B17 – Nie, B62 -Nie, B 67 - Tak, sporadycznie.

Pytanie Nr 26, dot. Zadania Nr 19

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 poz.10 dopuści wycenę leku w opakowaniach *100 tabletek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 27, dot. Zadania Nr 18 poz. 7

Czy Zamawiający w zadaniu nr 18 poz. 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Gemcitabine inj. w dawce 2g/50ml ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 28, dot. Zadania Nr 20

Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby w punkcie IV, podpunkt 4 SIWZ

Wymagany termin ważności przedmiotu zamówienia – min. 12 miesięcy, licząc od dnia dostawy do Zamawiającego dla zadania nr 20 żywności medycznej, oferowany przedmiot zamówienia posiadał termin przydatności nie krótszy niż 6 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 29, dot. Zadania Nr 20, poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się w zadaniu 20 w pozycji 2 na dopuszczenie wyspecyfikowanej diety w objętości 500 ml z przeliczeniem, w związku z zaprzestaniem produkcji w.w. diety w objętości 1000ml.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 30, dot. Zadania Nr 12

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 12 w pozycji nr 1,2,3,10,13,14,24,25,29,30,31,33,34,38,39

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga

wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta, co w zaistniałej sytuacji epidemiologicznej jest koniecznością.

- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
 - worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
 - koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
 - składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?
- Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 31, dot. Zadania Nr 12

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 12 w pozycji nr 21 i 22 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 32, dot. wzoru umowy

Wzór umowy § 3 ust. 1 – termin dostawy

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. **48 godzin dla zadania nr 11**? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w przeciągu 24 godzin.

Wymóg dostawy w ciągu 24 godzin od dnia zgłoszenia zamówienia jest nadmierny i nie jest podyktowany uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest otrzymanie zamówionego towaru, powyższe może zostać spełnione bez stawiania nadmiernych, wygórowanych, a wręcz niemożliwych do spełnienia terminów dostawy. Zgodnie z zapisami Pzp oraz wytycznymi UZP termin dostawy należy wyznaczyć z uwzględnieniem wszystkich realnych czynników, tj. ilość dostarczanego towaru, odległość, uwarunkowania komunikacyjne, konieczność dokonania odbioru, wniesienia itd., aby realnie możliwe było wykonanie dostawy przy dochowaniu należytej staranności i wykonaniu wszystkich etapów pośrednich. Obecny zapis SIWZ (wyznaczenie terminu dostawy w godzinach do maksymalnie 24 godzin) jest niewątpliwie naruszeniem zapisów dotyczących równego traktowania wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Jeśli nie, proszę o szczegółową informację co jest podyktowane wyznaczeniem tak krótkiego terminu dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 33, dot. wzoru umowy

Wzór umowy § 4 ust. 3 – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 4 ust. 3 wzoru umowy na zmianę wartości brutto umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na wartość brutto **niezrealizowanej części umowy**?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 34

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:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie Nr 17.

Pytanie Nr 35

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 zapisem rozdziału IX pkt 7 SIWZ „, W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż wymagane w SIWZ, Wykonawca musi przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.“

Pytanie Nr 36

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należałoby sprecyzować o jakie konkretne preparaty chodzi.

Pytanie Nr 37

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należałoby sprecyzować o jakie konkretne preparaty chodzi.

Pytanie Nr 38

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:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić jednoznacznej odpowiedzi ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należałoby sprecyzować o jakie konkretne preparaty chodzi.

Pytanie Nr 39

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 odpowiedzią na pytanie Nr 35.

Pytanie Nr 40

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający w związku z udzielonymi odpowiedziami modyfikuje opis przedmiotu zamówienia zawarty w Załączniku Nr 2/10. Poprawiony Załącznik z uwzględnieniem dokonanych zmian stanowi załącznik do niniejszej informacji i zostaje umieszczony na stronie internetowej – www.platformazakupowa.pl/wszz_torun

Jednocześnie Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Z poważaniem

p.p. KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
iw *iw*
Anna Wutrych-Krajewska

Załącznik Nr 2/10

do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-47/20

Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa

i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia

Zadanie Nr 10

L.p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego produktu i nr GTIN/EAN produktu (podać)	Nazwa producenta oferowanego produktu	Pojemność	Przewidywana ilość zamawiana w okresie 12 miesięcy	Jednostka miary	Cena netto za j.m.	Stawka podatku VAT	Wartość netto ogółem	Wartość brutto ogółem
1	Aranesp			inj. 500mcg/ml	50	op.				

- lek refundowany w ramach chemioterapii

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto :

.....

data

.....

pieczętka i podpis wykonawcy