

Piła, dn. 22.06.2020 roku

EZP.I-241/39/20

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego podnazwą: „**LEKI, SUBSTANCJE RECEPTUROWE ORAZ DIETETYCZNE ŚRODKI SPOŻYWCZE**”.

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę ampułki lub ampułko – strzykawki na fiołki.

Pytanie nr 2

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)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 3

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: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 4

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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dotyczy pakietu 18 pozycja 66: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

dotyczy pakiet nr 19 poz. 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonianchloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11 g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w pozycji 29 pakiet 18 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z zadaniu pakiecie9 [1] poz. [50] („Ticagrelorum” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. [50] pakietu nr [19] jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Zadanie nr [19] obejmuje aktualnie [63] pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelorum” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres pakietunr [19] z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12

ZADANIE NR 49:

Czy zamawiający dopuści równieżhyaluronatesodium 1,4%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

Dotyczy Terminu dostawy na cito

Czy z uwagi na fakt, że wymienione wyroby medyczne w zadaniu nr 48, 49 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 24 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Dotyczy pak. 1 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści Terlipressin 1mg/ 5ml x 5 fiolek w ilości 55 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z Projektu Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wymaga opatrzenia dokumentu JEDZ hasłem?(zgodnie z obecnym zapisem w formularzu ofertowym)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 19

Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin dla wyrobów medycznych z Zadania nr 49.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie w Projekcie umowy adresu mailowego osób wyznaczonych do kontaktów ze strony Zamawiającego w toku realizacji umowy, gdyż znacznie usprawni to kontakt między Wykonawcą a Zamawiającym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. apteka@szpital.pila.pl

Pytanie nr 22

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o umożliwienie przesyłania faktur sprzedaży w formie elektronicznej, w tym celu prosimy o wskazanie właściwego adresu mailowego, na który w/w dokument powinien być wysyłany.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. e-faktury@szpital.pila.pl

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,1% wartości brutto zadania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 5% wartości brutto zadania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 25

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie zapisu do projektu umowy iż „w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę – cena netto pozostanie niezmienną”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 48 pozycji nr 2 do oddzielnego Zadania celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 48 pozycji nr 2 dopuści roztwór błękitu trypanu 0,06% pakowany w zbiorcze opakowanie zawierające 10 jednorazowych ampułkostrzykawkę o pojemności 0,75 ml każda? Jeśli tak, ile sztuk należy zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości w górę.

Pytanie nr 28

dotyczy: zadanie 20 – pozycja 6:

Czy w pozycji 6 zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu :

BEBILON PEPTI MCT 450 gr

CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU:

- Refundacja dla wskazań: zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergia pokarmowa i biegunki przewlekłe
- Preparat do stosowania w postępowaniu dietetycznym u niemowląt od urodzenia w zaburzeniach trawienia i wchłaniania, takich jak:
 - przewlekłe biegunki odporne na leczenie
 - alergia pokarmowa, w tym alergia na białko mleka krowiego
 - przejście z żywienia pozajelitowego na żywienie naturalne
 - niedobór disacharydaz
 - stan po resekcji jelita
 - zespół złego wchłaniania (zaburzenia trawienia i/lub wchłaniania tłuszczów i białek)
 - mukowiscydoza
 - hipoproteinemia (zaawansowane niedobory białkowo-energetyczne)
 - w żywieniu przed zabiegami i po zabiegach operacyjnych w obrębie przewodu pokarmowego (dieta bezreszkowa).
- zawiera koncentrat białka serwatkowego w postaci znacznie zhydrolizowanej co ułatwia ich przyswajanie i umożliwi zastosowanie w alergii na białka mleka krowiego.
- Preparat ubogolaktozowy (0,06 g/100 ml)
- zawiera nukleotydy
- Zawiera tłuszcz (3,5 g/100 ml) w tym MCT (1,6 g/100 ml)
- nie zawiera błonnika pokarmowego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 29

zadanie 20 – pozycja 9:

Czy w pozycji 9 zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu :

BEBILON HMF; 50 SASZETEK PO 2,2 gr (110 gr) WZMACNIACZ MLEKA KOBIECEGO

Czy w przypadku wyrażenia przez Zamawiającego zgody przeliczyć ilość opakowań czy pozostawić ich ilość bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy przeliczyć ilość opakowań.

Pytanie nr 30

pakiet 23 poz. 18

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Dotyczy zadania nr 44:

Zamawiający w paragrafie 6 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia lub w ciągu 10 godzin od momentu zamówienia w przypadku zamówienia opatrzonego hasłem „cito”. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, jednak nie dotyczy to dostaw na hasło 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 wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla zadania nr 44?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Dotyczy umowy § 8 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy w § 8 ust. 1 na:

„W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 i/lub 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 33

Pakiet 19, pozycja 46

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł z filtrem 5 mikronów w opakowaniu, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 34

Zamawiający w pakiecie 21 wskazał, że „wymaga bezpłatnego użyczenia parowników”, ale nie określił jakie modele i ile aparatów do znieczulenia posiada. Czy mając na uwadze art. 97 ust. 1 pkt 7 w zw. z art. 29 ust. 1 PZP zamawiający zechce wskazać liczbę parowników oraz modele aparatów do znieczulenia, z którymi parowniki mają być kompatybilne?

Odpowiedź: 10 parowników; producent: DRÄGER; model: OHMEDA AS/5 (obecnie posiadane) lub równoważne.

Pytanie nr 35

Zamawiający w pakiecie 21 wskazał, że „wymaga bezpłatnego użyczenia parowników”, ale nie określił warunków umowy jaka będzie obowiązywała Zamawiającego i Wykonawcę w związku z bezpłatnym użyczeniem parowników tj. zasady odpowiedzialności za przeprowadzenie kalibracji, napraw serwisowych i napraw nieobjętych usługami serwisowymi, zasady odpowiedzialności za szkody,

warunki dostawy i zwrotu użyczanych parowników. Prosimy o określenie warunków umowy użyczenia parowników.

Odpowiedź: Zał. nr 1 do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 36

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 13 pozycja 3-6, (FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz ; FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6ml x10amp-strz ; FRAXIPARINE inj 7600jm/0,8ml x10amp-strz, FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml), co umożliwi firmie Aspen Pharma Ireland Limited (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji.

Prośbę powyższą motywujemy faktem, iż firma Aspen Pharma Ireland Limited przewiduje w niedalekiej perspektywie braki w dostępności FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml, a co za tym idzie, nie może podejmować długoterminowych zobowiązań przetargowych dla tej dawki.

Jednocześnie informujemy, że w związku z presją kosztową spowodowaną malejącą dostępnością i wiążącym się z tym znacznym wzrostem cen substancji aktywnej, wchodzącej w skład wszystkich heparyn drobnocząsteczkowych, koszty produkcji Fraxiparine i Fraxodi we wszystkich postaciach znacząco wzrosły.

W najbliższym czasie firma nie mogąc podnieść cen ww. produktów dla kanału szpitalnego, w związku koniecznością stosowania maksymalnych cen ustalonych na poziomie limitu dla grupy refundacyjnej 22.0 (Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych), nie będzie w stanie przystępować do przetargów, w których znajdować się będą Fraxiparine lub Fraxodi w formie ampułkostrzykawek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 61, poz. 10(BUPIVACAINUM SPINAL,0,005 g / ml5 amp. 4 ml .) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 38

Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 5 ml w Pakiecie nr 40 –poz. 40 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 39

Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 5 ml w Pakiecie nr 40 –poz. 40 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40

Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 5 ml w Pakiecie nr 40 – poz.40 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41

Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 5 ml w Pakiecie nr 40 –poz. 40 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 42

Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 2,5 ml. w Pakiecie nr 40 –poz. 39 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 43

Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 2,5 ml. w Pakiecie nr 40 –poz. 39 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 44

1) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 2,5 ml. w Pakiecie nr 40 –poz. 39 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- **5 do 25 °C czy też**
- **2-8°C oraz 25°C?**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 45

Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM 2mg/ml5 amp 2,5 ml. w Pakiecie nr 40 –poz. 39 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURIUM 50mg/5ml5 amp. 5 ml w Pakiecie nr 13 –poz. 8 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURIUM 25 mg / 2,5 ml5 amp. 2,5 ml w Pakiecie nr 13 –poz. 7 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 48

Dotyczy Zadania nr 73: Czy Zamawiający wymaga, aby lek był podawany drogą dożylną i domięśniową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 49

Dotyczy zadania nr 74, poz. 1, Czy Zamawiający dopuści wycenę Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw.dowstrz., 10 amp w ilości 10 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 50

Dotyczy zadania nr 74, poz.9, 10, Czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum w postaci tabl.powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 52

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. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53

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-strzampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodę poza zamianą fiolek na ampułki.

Pytanie nr 54

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 należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: 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 należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań? Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Przeliczenia należy dokonać zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów równoważnych w opakowaniach posiadających inną sztuk (tabletek, ampułek, kg, ml, itp.), niż zamieszczona w SIWZ z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 57

Dotyczy Zadania nr 1, poz. 26, czy Zamawiający dopuści wycenę OxytocinGrindex, 5 IU/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz.,inf.,10 amp w ilości 200 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 27 pozycji 1 i 2 - Gadotericacid do osobnej wyceny, tworząc dla tych pozycji osobny pakiet?

Umieszczenie tych pozycji w jednym pakiecie z innymi produktami konkretnego producenta ogranicza dostęp do złożenia ofert innym oferentom mającym preparaty z kwasem gadoterowym w swoim portfolio co jest niezgodne z Ustawą o Zamówieniach Publicznych. Jest też niekorzystne dla szpitala, gdyż wyklucza uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 59

Dotyczy zadania nr 1, poz. 37, czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do oferty większej grupie oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 60

Dotyczy zadania nr 1, poz. 40, czy Zamawiający dopuści wycenę Fluoresceine SERB, 100mg/ml;5ml,roztw.d/wstrzyk., 10 amp w ilości 4 op., po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 61

Dotyczy Zadania nr 16, poz. 1, 2, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 62

Dotyczy Zadania nr 18, poz.9, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 63

Dotyczy Zadania nr 18, poz.15, 33, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.oprzedł.uwaln.?

Odpowiedź:

Pytanie nr 64

Dotyczy Zadania nr 18, poz. 17, czy zamawiający dopuści wycenę postać kaps.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 65

Dotyczy Zadania nr 18, poz. 49, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.draz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 66

Dotyczy Zadania nr 19, poz. 23, czy Zamawiający dopuści wycenę Formoterol, 12 mcg/daw.inh.,prosz.d/inh.w kaps.tw.,120 szt. w ilości 12 op.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 67

Dotyczy Zadania nr 19, poz.50, czy Zamawiający dopuści wycenę poz. 50, Brilique, 90 mg, tabl.powl., 56 szt.?(dostępne na rynku)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 68

Dotyczy Zadania nr 19, poz. 39, czy zamawiający dopuści wycenę Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą,11 ml, 25 strzyk. w ilości 11 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 69

Dotyczy Zadania 20, poz.7, czy Zamawiający dopuści wycenę Nutramigen1 LGG i Nutramigen2 LLG - jako oddzielne pozycje do wyceny w ilości po 3 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 70

Dotyczy Zadania 20, poz. 8, czy zamawiający miał na myśli wycenę Mleka w ilości 85 sztuk buteleczek?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 85 opakowań X (znak mnożenia) 32 buteleczki.

Pytanie nr 71

Dotyczy Zadania 20, poz. 8, czy zamawiający dopuści wycenę Mleko PreNan, płyn, step 1, 70 ml, 32 butel w ilości 85 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 72

Dotyczy Zadania nr 22, poz. 3, czy zamawiający dopuści wycenę Monover, 100 mgFe³⁺/ml;5ml, roztw.dowstrz,infuz., 5 fiole?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 73

Dotyczy Zadania 23, poz. 21, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin 500 mg, tabl.powl., 10 szt. w ilości 10 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 74

Dotyczy Zadania 23, poz. 22, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin 250 mg, tabl.powl., 10 szt. w ilości 10 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pakiecie nr 53 poz. 4-5 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 53 poz. 4-5 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 77

Dotyczy zadania nr 34,poz. 22, czy zamawiający dopuści wycenę Reltebon, 5 mg, tabl.oprzedł.uwaln., 60 szt. w ilości 134 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 78

Dotyczy zadania nr 34, poz. 23, czy zamawiający dopuści wycenę Oxycodone 10 mg/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz.,10 amp. w ilości 388 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 79

Dotyczy zadania nr 34, poz. 24, czy zamawiający dopuści wycenę Oxycodone 10 mg/ml;2ml, roztw.d/wstrz,infuz.,10 amp w ilości 156 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 80

Dotyczy zadania nr 34, poz. 26, czy zamawiający dopuści wycenę Oxycodonum+naloxonum 10 mg+ 5 mg, tabl.oprzedl.uwaln., 30 szt. w ilości 28 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 81

Dotyczy zadania nr 35, poz.20, 69, 70, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.,?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 82

Dotyczy Zadania nr 40, poz.5,6, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.oprzedl.uwaln.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 83

Dotyczy Zadania nr 40, poz. 29, 30, 31, 35, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 84

Dotyczy zadania nr 40, poz. 42, czy Zamawiający dopuści wycenę Pregabalinum 150 mg, kaps.twarde, 56 szt. w ilości 25 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 85

Dotyczy zadania nr 40, poz. 47, czy zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum 10 mg/5ml, syrop, 250 g w ilości 38 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 86

Dotyczy zadania nr 40, poz. 47, czy zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum 2 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 47 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 87

Dotyczy zadania nr 42, poz.4, czy Zamawiający dopuści wycenę Kalium+Magnesium 0,054+0,017g

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 88

Dotyczy zadania nr 42, poz.8, czy zamawiający dopuści wycenę CarboMedicinalis 200 mg, kaps.twarde, 20 szt. w ilości 11 op. (Brak dostępności na rynku dawki 0,3 g)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 89

Dotyczy zadania nr 42, poz. 18, czy zamawiający dopuści Lakcid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 ampw ilości 1255 op. (Brak dostępności opak. x 50 szt.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 90

Dotyczy zadania nr 42, poz. 27, czy zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 54 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 91

Dotyczy zadania nr 42, poz.31, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 92

Dotyczy zadania nr 42, poz.32, 35, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.doj.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 93

Dotyczy zadania nr 51, poz. 10, czy Zamawiający dopuści wycenę Ketoprofen-SF, 50 mg/ml; 2 ml, roztw.d/wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 94

Dotyczy zadania nr 51, poz.12, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.dojel.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 95

Dotyczy zadania nr 51, poz.13, czy zamawiający dopuści wycenę Pantoprazolinj.x 1 fiol. w ilości 3000 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 96

Dotyczy zadania nr 51, poz. 16, czy zamawiający dopuści wycenę Ramiprilum 10 mg, tabl., 30 szt. w ilości 224 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 97

Dotyczy zadania 53, poz.12, czy Zamawiający dopuści wycenę postać fiołka? (Aktualnie dostępna postać na rynku)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 98

Dotyczy zadania nr 61, poz.35, 36, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 99

Dotyczy zadania nr 71, Czy Zamawiający dopuści wycenę Ciprofloxacyn Kabi 200 mg/100ml, roztw.do infuz., 20 but. w ilości 1093 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 100

Dotyczy zadania nr 72, Czy Zamawiający dopuści wycenę Metronidazol 0.5% roztw.d/inf, 100 ml, 40 pojemn. w ilości 473 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 101

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 102

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 103

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 37. czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 104

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 2. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 105

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 106

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 45. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 107

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 44. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 108

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 46. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 109

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 12 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 110

Dotyczy pakietu nr 34 poz. 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu:

Methadonihydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 111

Dotyczy pakietu nr 40 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 112

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 15. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 113

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 114

Dotyczy pakietu nr 65 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Pozycja jest w odrębnym pakiecie.

Pytanie nr 115

Dotyczy pakietu nr 68 poz. 5. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 116

Dotyczy pakietu nr 68 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 117

Dotyczy pakietu nr 68 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji

rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 118

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 22 pozycja 6 i 7 aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 119

Czy w pakiecie 36 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Aminomix , 2000 ml w opakowaniu zbiorczym x 4 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 120

Czy w pakiecie 36 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Volulyte, 500ml w opakowaniu zbiorczym x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 121

Czy w pakiecie 36 poz. 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Supliven, w opakowaniu 20 amp. x 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 122

Czy Zamawiający w pakiecie 36 pozycja 11 dopuści SmofKabivenLow Osmo Peripheral o objętości 1400ml zawartości azotu 5,6g, w opakowaniu zbiorczym x 4 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 123

Czy Zamawiający w pakiecie 36 pozycja 12 miał na myśli SmofKabiven extra Nitrogen 1518ml o zawartości azotu 15,9g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 124

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 38 produktu w opakowaniu zbiorczym x 4 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 125

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 38 KabivenPeripheral o objętości 1920ml i zawartości azotu 7,2g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 126

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 41 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target controlinfusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 127

Czy w pakiecie 53 poz. 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Ertapenem w opakowaniu x 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 128

Czy w pakiecie 71 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Ciprofloxacyn w opakowaniu zbiorczym x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 129

Czy w pakiecie 72 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Metronidazol w opakowaniu x 40 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 130

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 131

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 132

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 2 dni robocze.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 24 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 133

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na cito” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 10 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 134

Dotyczy § 6 ust. 10: W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 135

Dotyczy § 8 ust. 1 i 2 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: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postanowień umowy w § 8 ust. 1 na: „W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 i/lub 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia.”?

Pytanie nr 136

Pakiet 42 poz. 18 i 19

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 137

Pakiet 42 poz. 18 i 19

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 x20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 138

Pakiet 42 poz. 18 i 19

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 139

Pakiet 42 poz. 18 i 19

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 140

Pakiet 42 poz. 18 i 19

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 141**Zadanie 20 poz. 9**

Czy zamawiający dopuści produkt Bebilon HMF, dodatek do mleka kobiecego, który wzbogaca je w białko, składniki mineralne, witaminy i pierwiastki śladowe 50 saszetek po 2,2 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 142**Pakiet 37 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Pakietu nr 37 poz. 1, co zwiększy konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 143**Pakiet 37, pozycja 3 i 4**

Czy Zamawiający dopuści inny niż easybag rodzaj opakowania np. butelka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 144**Pakiet 37, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści kompletną dietę niemałokaloryczną dla osób z niedożywieniem z zaburzeniami metabolizmu glukozy, opakowanie butelka 1000 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 145

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty zawiadomienia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 146

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 1:

W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 i/ lub 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto zadania, którego nieterminowa dostawa dotyczy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postanowień umowy w § 8 ust. 1 na:

„W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 i/lub 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia.”?

W pozostałym zakresie Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 147**dotyczy zadania 58**

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochtaniania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 148**dotyczy zadania 58**

Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane wapno / pochłaniacz CO2 było wapnem medycznym zatwierdzonym/zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 149**dotyczy §6 ust. 3**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy dla zadania 58 do 2 dni roboczych oraz zniesienie wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie tego pakietu. Wapno, które jest przedmiotem zamówienia w zadaniu 58, nie jest lekiem ratującym życie, dlatego nie ma potrzeby dostaw „na cito”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 150

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 151

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 36 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, systemu do żywienia pozajelitowego w worku dwukomorowym, zawierającego 75g aminokwasów, 12,4g azotu, 263g glukozy, wartości energetycznej 1350kcal- Clinimix N17G35E 1500ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 152

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 36 w pozycji nr 9 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu r zawierającego 9

pierwiastków śladowych, charakteryzującego się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 153

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 36 w pozycji nr 11 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 25,3g z elektrolitami, glukozę 75g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 700 kcal, do wkłucia obwodowego – Olimel Peri N4- 1000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 154

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 36 w pozycji nr 12 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 113,9 z elektrolitami, glukozę 110 g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego , energii całkowitej 1420 kcal, do wkłucia centralnego – Olimel N12 , 1500 ml? Worek RTU sprostający wymaganiom pacjentom dializowanym.

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 155

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 88,6g, elektrolity, glukozę 280g, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 2270 kcal – Olimel N7E 2000 ml?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu i utworzenie go z zadań nr 36 i 38 i 70 .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 156

W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o doprecyzowanie czy Zamawiający w zadaniu 70 poz. 1, wymaga aby dostarczony preparat, był w dawce 0,75g i nie musiał być przechowywany w temperaturze 2-8C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący co najmniej 12 miesięcy (zgodnie z zapisami umowy) od daty dostawy przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C, oraz, że po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24 godz. w temp. 25 stopni C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 157

Dotyczy zadania nr 20, poz. h, czy Zamawiający dopuści wycenę Humana HN, prosz., 300 g w ilości 1 op. (Brak dostępności Humana z MCT 350 g)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 158

Czy Zamawiający wydzieli/wykreśli z Zadania nr 14 pozycje nr 24 i 25 ze względu na zmianę dystrybutora tych leków?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie w/w produktów do osobnych pakietów.

Pytanie nr 159

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 66 insuliny w postaci wstrzykiwaczy typu SoloStar?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 160

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 6.3 termin dostaw „na cito” z 10 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 161

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.12? 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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 162

Czy Zamawiający w par. 8.1 zamiast naliczania kary od wartości brutto zadania będzie naliczać ją od wartości brutto dostawy? Obecny zapis prowadzi do naliczenia kar w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postanowień umowy w § 8 ust. 1 na:

„W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 i/lub 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia.”?

Pytanie nr 163

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.2 dotyczący wzmianki o zakazie cesji? Zakazy określone w umowie zawartej pomiędzy stronami obowiązują przecież niezależnie od tego, czy na dokumencie księgowym poczyniono na ten temat jakąkolwiek wzmiankę. Wykonawca rozumie, iż ma zakaz cesji i konieczność szczególnego znakowania w tym zakresie wystawianych faktur nie wydaje się niezbędną (a nie jest automatycznie możliwa w systemach księgowych Wykonawcy).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 164

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ