



SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

e-mail: marta.kieras@barlicki.pl

Tel. 42 677-68-24

Łódź, 03.01.2022 r.

Znak sprawy: 37/ZP/2021

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa produktów farmaceutycznych, wyrobów medycznych, opatrunków, środków dezynfekcyjnych”.

Szanowni Państwo!

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania i informuje:

- 1. W SWZ w punkcie IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA nastąpiła omyłka pisarska. Prawidłowy termin realizacji zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu oraz załącznikiem nr 1A do SWZ jest:**
12 miesięcy- od dnia zawarcia umowy dotyczy Pakietów 1-7,
24 miesięcy- od dnia zawarcia umowy dotyczy Pakietu 8-28,

Pytanie 1

Pakiet 27 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE 27 poz. 1 Zamawiający dopuści preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Wyrób medyczny klasy II b. Opakowanie 1l z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 2

Pakiet 27 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE 27 poz. 2 Zamawiający dopuści gotowa do użycia pianka do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min. Wyrób medyczny klasy II a. Opakowanie 1l z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 3

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

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 (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5

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 SWZ

Pytanie 6

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 SWZ.

Pytanie 7

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9**Pakiet 9 poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 poz 26 gaz okulistyczny SF6 w pojemniku 75 ml wielokrotnego użytku wraz z zestawem do podaży?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10**Pakiet 9 poz. 44**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 pozycja 44 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwiania błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, w ampułkostrzykawce o pojemności 0.7 ml, osmolarność 270 – 330 mOsm/kg, pH 7.0-7.4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 11**Pakiet 16 poz. 44**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 pozycja 44 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwiania błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) 0,03% blue life (C₄₈H₅₀N₃NaO₇S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami w ampułkostrzykawce o pojemności 0.7 ml osmolarność 270 – 330 mOsm/kg, pH 7.0-7.4?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 12**Pakiet 9**

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności złożenia oferty na produkt posiadający dopuszczenie do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13**Dotyczy umowy**

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 14**Dotyczy umowy § 2 ust. 5 wzoru umowy – w zakresie dostaw „na cito”**

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 6 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w ciągu jednego dnia roboczego, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 5 wzoru umowy w zakresie Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000143626, NIP 522-26-65-719, kapitał zakładowy 25.050.000 złotych dostaw „na cito” nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 6. Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga wadium

Odpowiedź: NIE

Pytanie 16**Pakiet 9 poz. 20**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania kompletnej, hiperkalorycznej diety o korzystniejszych parametrach kalorycznych: 2,4kcal/ml i w opakowaniu 125ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej, o której mowa w § 7 ust. 3 do 5% niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 18

Dotyczy środków dowodowych:

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako produkt leczniczy ani wyrób medyczny (Pakiet nr 20) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania zezwoleń na prowadzenie działalności oraz wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 19**Dotyczy § 2 ust. 5 wzoru umowy:**

Prosimy o odstąpienie dla Pakietu nr 20 od wymaganego terminu dostawy w trybie „na cito” w ciągu 1 dnia roboczego – asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest stosowany do ratowania ludzkiego życia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20**Załącznika nr 1B do SWZ:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie z formularza przez Wykonawcę pakietów, na które nie będzie składał oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21**Pakiet 20 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt spełniający wymagania SWZ, butelki jałowe na krople oczne o poj. 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22**Pakiet 20 poz. 16**

Prosimy o określenie, jakich pudełek Zamawiający wymaga: 100ml/85g zakręcanych czy 100g/125ml na wcisk?

Odpowiedź: 100g/125ml na wcisk

Pytanie 23**Pakiet 20 poz. 18**

Jaką średnicę mają mieć gumki – 40mm, 60mm czy 80mm?

Odpowiedź: 60mm

Pytanie 24**Pakiet 20 poz. 25, 26**

Jakich zlewek wymaga Zamawiający – niskich (szerszych) czy wysokich (węższych)?

Odpowiedź: Wysokie

Pytanie 25**Pakiet 20 poz. 25, 26**

Jakich zlewek wymaga Zamawiający – niskich (szerszych) czy wysokich (węższych)?

Odpowiedź: Wysokie

Pytanie 26

Dotyczy umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów; „...od złożenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu do 3 dni roboczych, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Pytanie 27

Dotyczy umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z § 2 ust. 5 bądź w przypadku braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 6 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 28

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 29

Pakiet 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie w toku niniejszego postępowania z pakietu nr 22 pozycji nr 1 (oferowany przez wykonawcę proszek hemostatyczny zawiera w swoim zestawie aplikatory wymienione w pozycji nr 2) na rzecz oddzielnego zadania w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższająco technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania produktu prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego? Jako producent proszku hemostatycznego posiadamy w swojej ofercie gotowe zestawy: proszek wraz z aplikatorem do jego podania, co zapewnia bezpieczeństwo podczas użytkowania. Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SWZ w postulowanym powyżej brzmieniu (poprzez wydzielenie ww. pozycji), pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP (w tym w szczególności art.16 i art.99), ale także przepisów ustawy o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych). Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenienie aplikatorów w cenie proszku

Pytanie 30

Pakiet 23 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 31

Pakiet 23 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32

Pakiet 23 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 33

Pakiet 23 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści kompresy bez klejek samoprzylepnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 34

Pakiet 24 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

Pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 36

Pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'40szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 37

Pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy 12 warstwowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 38

Pakiet 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 39

Pakiet 25 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści folię w opakowaniu zewnętrznym folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

Pakiet 25 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści folię bez klejek samoprzylepnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 41

Załącznik nr 4 do wzoru umowy

Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system

szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §6 ust. 1 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu do 3 dni roboczych, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Pytanie 42

Załącznik nr 4 do wzoru umowy

W §9 po ust. 4 prosimy o dodanie ust. 5 w brzmieniu: „5. Strony dopuszczają zmianę zawartej umowy w zakresie przedmiotu umowy: Gdy wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/udoskonalony w zakresie: - sposobu podawania - sposobu konfekcjonowania - numeru katalogowego produktu, - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów, Jeżeli w czasie realizacji umowy wprowadzona zostanie do obrotu nowa dawka przedmiotu zamówienia lub zaistnieje potrzeba zakupu innych, nie ujętych w umowie dawek tego samego przedmiotu zamówienia, możliwa jest zmiana dawek do realizacji lub wprowadzenie nowej dawki z jednoczesnym zmniejszeniem lub rezygnacją z dawek dotychczas przewidzianych w umowie po podpisaniu aneksu do umowy i po przeliczeniu proporcjonalnym ceny, przy czym wartość oferty częściowej nie może zostać zwiększona.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dodanie:

„Strony dopuszczają zmianę zawartej umowy w zakresie przedmiotu umowy: Gdy wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt udoskonalony w zakresie: - sposobu podawania - sposobu konfekcjonowania - numeru katalogowego produktu, - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów, Jeżeli w czasie realizacji umowy wprowadzona zostanie do obrotu nowa dawka przedmiotu zamówienia lub zaistnieje potrzeba zakupu innych, nie ujętych w umowie dawek tego samego przedmiotu zamówienia, możliwa jest zmiana dawek do realizacji lub wprowadzenie nowej dawki z jednoczesnym zmniejszeniem lub rezygnacją z dawek dotychczas przewidzianych w umowie po podpisaniu aneksu do umowy i po przeliczeniu proporcjonalnym ceny, przy czym wartość oferty częściowej nie może zostać zwiększona”

Pytanie 43

Załącznik nr 4a do wzoru umowy

Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §6 ust. 1 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu do 3 dni roboczych, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Pytanie 44

Załącznik nr 4a do wzoru umowy

Do §9 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o zmianę postanowień §9 ust. 4 wzoru umowy w taki sposób, aby w razie zmiany cen leku określonej w tym instrumencie na wyższe, godzące w interes gospodarczy Wykonawcy, strony zobowiązane były do podjęcia rokowań mających na celu sprawiedliwe rozłożenie ciężaru ekonomicznego wprowadzonej zmiany. Jednocześnie prosimy o wprowadzenie uprawnienia obu stron, do odstąpienia od umowy w części objętej przedmiotową podwyżką, w razie nieosiągnięcia wyżej opisanego porozumienia. Unormowania §9 ust. 4 wzoru umowy w obecnym brzmieniu stanowią manifestację przewagi kontraktowej Zamawiającego, naruszają prawo Wykonawcy do godziwego zysku i jako takie nie mogą się ostać.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 45

Załącznik nr 4a do wzoru umowy

W §9 po ust. 6 prosimy o dodanie ust. 7 w brzmieniu: „7. Strony dopuszczają zmianę zawartej umowy w zakresie przedmiotu umowy: Gdy wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/udoskonalony w zakresie: - sposobu podawania - sposobu konfekcjonowania - numeru katalogowego produktu, - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów, Jeżeli w czasie realizacji umowy wprowadzona zostanie do obrotu nowa dawka przedmiotu zamówienia lub zaistnieje potrzeba zakupu innych, nie ujętych w umowie dawek tego samego przedmiotu zamówienia, możliwa jest zmiana dawek do realizacji lub wprowadzenie nowej dawki z jednoczesnym zmniejszeniem lub rezygnacją z dawek dotychczas przewidzianych w umowie po podpisaniu aneksu do umowy i po przeliczeniu proporcjonalnym ceny, przy czym wartość oferty częściowej nie może zostać zwiększona.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dodanie:

Strony dopuszczają zmianę zawartej umowy w zakresie przedmiotu umowy: Gdy wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt udoskonalony w zakresie: - sposobu podawania - sposobu konfekcjonowania - numeru katalogowego produktu, - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów, Jeżeli w czasie realizacji umowy wprowadzona zostanie do obrotu nowa dawka przedmiotu zamówienia lub zaistnieje potrzeba zakupu innych, nie ujętych w umowie dawek tego samego przedmiotu zamówienia, możliwa jest zmiana dawek do realizacji lub wprowadzenie nowej dawki z jednoczesnym zmniejszeniem lub rezygnacją z dawek dotychczas przewidzianych w umowie po podpisaniu aneksu do umowy i po przeliczeniu proporcjonalnym ceny, przy czym wartość oferty częściowej nie może zostać zwiększona.

Pytanie 46

Pakiet 23 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 17 nitkowych, 12 warstwowych z nitką RTG? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 47

Pakiet 23 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 17 nitkowych, 12 warstwowych z nitką RTG, pakowanych w pojedyncze opakowania z jedną etykietą kontrolną do dokumentacji medycznej? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 48

Pakiet 23 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 17 nitkowych, 12 warstwowych z nitką RTG, w rozmiarze 7,5 x 7,5 cm pakowanych a' 20 szt.? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 49

Pakiet 23 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 17 nitkowych, 12 warstwowych z nitką RTG, pakowanych w pojedyncze opakowanie z jedną etykietą kontrolną do dokumentacji medycznej, w rozmiarze 5 x 5 cm a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50

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: Zgodnie z SWZ do dwóch miejsc po przecinku

Pytanie 51**Pakiet 9 poz. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52**Pakiet 9 poz. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 12 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53**Pakiet 9 poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 54**Pakiet 9 poz. 35**

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: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 55**Pakiet 14 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 56**Pakiet 15 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 4 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 57**Pakiet 16 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 58**Dotyczy § 6 ust. 1 umowy na 12 m-cy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany przez Wykonawcę wadliwego towaru do 7 dni od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku reklamacji jakościowej ? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu do 3 dni roboczych, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Pytanie 59**Dotyczy § 7 ust. 2 umowy na 12 m-cy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do 5%. Kara umowna w wysokości 10% jest nieproporcjonalnie wysoka.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 60**Pakiet 19 poz. 33**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 61**Pakiet 19 poz. 33**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 62**Pakiet 9 poz. 1**

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 63**Pakiet 9 poz. 1**

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 64**Pakiet 9**

Z uwagi na fakt, iż nie wszystkie produkty w pakiecie są lekami i nie wszystkie posiadają nr świadectwa rejestracji i kod EAN prosimy Zamawiającego o modyfikację załącznika nr 1A - formularza asortymentowo-cenowego w kolumnie nr 4, wpisując: Producent/nr świadectwa rejestracji (jeśli dotyczy). Na potwierdzenie spełnienia wymagań dla wyrobów przeznaczonych do diagnostyki in vitro, możemy dołączyć deklarację zgodności produktu wraz z podaniem jego nr katalogowego w rubryce kod EAN

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65**Pakiet 22**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia certyfikatu FDA? 2. Czy Zamawiający dopuści aplikator w poz 2 o dł. 440mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odstąpienia przedstawienia certyfikatu FDA. Zamawiający dopuszcza aplikator

Pytanie 66**Pakiet 9 poz. 13**

Dotyczy Pakietu 9 poz. 13 Cefepime 1g. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 10 fiolek w ilości 10 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 67**Pakiet 9 poz. 24**

Dotyczy Pakietu 9 poz. 24 Flucytosine 10mg/ml 250ml. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 5 flak w ilości 16 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 68**Pakiet 9 poz. 40**

Dotyczy Pakietu 9 poz. 40 Norepinephrine 4mg/4ml. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 10 ampułek w ilości 3900 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 69**Pakiet 9 poz. 40**

Dotyczy Pakietu 9 poz. 40 Norepinephrine 4mg/4ml. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70**Pakiet 17 poz. 3**

Dotyczy Pakietu 17 poz. 3 Bisacodyl czopki. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 6 czopków w ilości 208,33 opakowania (przeliczenie zgodne z SWZ) ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 71**Pakiet 19 poz. 5**

Dotyczy Pakietu 19 poz. 5 Amilorid, Hydrochlorothiazide. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie dawki ? Dostępne to 2,5mg+25mg lub 5mg+50mg

Odpowiedź: 5mg+50mg

Pytanie 72**Pakiet 19 poz. 27**

Dotyczy Pakietu 19 poz. 27 Fluconazole 50mg. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletki ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 73**Pakiet 19 poz. 27**

Dotyczy Pakietu 19 poz. 27 Fluconazole 50mg. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 14 tabletek w ilości 475 opakowań ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 74**Pakiet 19 poz. 29**

Dotyczy Pakietu 19 poz. 29 Gabapentin 100mg. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie leku w postaci kapsułka twarda ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 75**Pakiet 19 poz. 56**

Dotyczy Pakietu 19 poz. 56 Polyvinylbutyl ether. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania opakowania 100g w ilości 50 sztuk ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 76**Pakiet 27 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w pianie do mycia narzędzi i innych wyrobów medycznych, wykazujący wysoką kompatybilność materiałową, zawierający w swoim składzie niejonowe związki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), wykazujący działanie bakteriostatyczne, zarejestrowany jako wyrób medyczny, konfekcjonowany w opakowaniach 750 ml z końcówką spieniającą?

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 77**Pakiet 27 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy gotowy do użycia preparat w postaci piany o właściwościach myjących do dezynfekcji powierzchni, mebli i wyposażenia. Wykazujący szeroką skuteczność bakteriobójczą, wirusobójczą (HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Noro, Polio) - w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc, F w czasie dłuższym, z możliwością stosowania w obecności pacjenta - oświadczenie producenta. Oświadczenie producenta potwierdzające możliwość zastosowania pianki do dezynfekcji głowic USG, ekranów dotykowych i powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, o wysokiej wydajności do 100 m2 zdezynfekowanej powierzchni przy użyciu jednej butelki. Piana łatwo rozprowadza się i nie spływa z pionowych powierzchni. Opakowanie 750 ml z końcówką spieniającą. Produkt o podwójnym statusie jako wyrób medyczny kl. II a oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 78**Pakiet 28 poz. 1**

Do Zamawiającego dostarczane są produkty z linii Endo dedykowane myciu i dezynfekcji endoskopów. Czy w związku z tym, w ramach ujednoczenia produktów, Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia endoskopów oraz wyposażenia endoskopowego, zawierający anionowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne i enzymy, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięcia i denaturowana krew, konfekcjonowany w opakowaniach 5l, zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. I?

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 79**Pakiet 28 poz. 2**

Do Zamawiającego dostarczane są produkty z linii Endo dedykowane myciu i dezynfekcji endoskopów. Czy w związku z tym, w ramach ujednoczenia produktów, Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji endoskopów oraz wyposażenia endoskopowego, zawierający aldehyd glutarowy, wykazujący skuteczność bójczą wobec B, F, V, Tbc, wykazujący dodatkowe działanie w połączeniu z kompatybilnym preparatem myjącym wobec S (C.difficile) konfekcjonowany w opakowaniach 5l, zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. II b?

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 80

Dotyczy Umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 9 ust. 6 zdanie pierwsze poprzez nadanie mu brzmienia: „Ponadto Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści umowy w trybie i na zasadach określonych w art. 455 Prawo zamówień publicznych w następujących przypadkach.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 81

Dotyczy Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 ust. 2 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 82

Dotyczy Umowy na 24 m-ce

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 ust. 2 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 83

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ pkt II Opis Przedmiotu Zamówienia ppkt. 6

Pytanie 84

Czy z uwagi na obszerność dokumentacji, Zamawiający dopuści możliwość złożenia badań na wezwanie Zamawiającego na etapie badania ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 85

Pakiet 27 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowej do użycia pianki do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, bezpośrednio po użyciu oraz podczas transportu przed dalszym reprocessowaniem? Dzięki efektywnemu połączeniu trzech enzymów (protaza, lipaza, amylaza) oraz związków powierzchniowo czynnych wysoce aktywna i stabilna piana, o doskonałych właściwościach myjących zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych na narzędziach do 72h. Posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Zawiera inhibitory korozji. Wymaga spłukiwania. Skuteczna wobec: B EN 13727+A2, EN 14561, F (C. albicans) EN 13624, EN 14562, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) DVV/RKI, MVA EN 14476+A1 w 5min., F (C.albicans + A.brasiliensis/niger) do 30 min., Tbc (M. terrae, M. avium) EN 14563, EN 14348 do 60 min. Wyrób medyczny kl. IIb. Opakowanie 750ml z końcówką spieniającą.

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowego

Pytanie 86

Pakiet 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat, na bazie alkilu (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamoni (ADBAC/BKC (C12-16)), chlorku didecyldimetyloamoni (DDAC), alkilu (C12-C14) chlorku etylobenzyloamoni (ADEBAC (C12-C14)), do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, wyposażenia, bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Bezbarwny, bezzapachowy. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M. Terrae), V (Noro) – 15min.

Opakowania 1L ze spryskiwaczem. Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny kl. IIa

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 87

Pakiet 28 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekko alkalicznego koncentratu o wysokiej wydajności, do maszynowego mycia endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania endoskopowego wszystkich czołowych wytwórców, płynnego środka myjącego o wysokiej skuteczności, dzięki synergistycznemu połączeniu enzymów oraz substancji powierzchniowo-czynnych, o pH ok.11. Stosowany w 0,5% (5 ml/l), w czasie 5-10 min., w 35°C - 55°C. Produkt zawiera: anionowe związki powierzchniowo czynne, <5% niejonowe związki powierzchniowo czynne, 5% polikarboksylany, enzymy. Pozostałe składniki: środek ułatwiający rozpuszczanie, inhibitory korozji, nie wymagający neutralizacji. Wyrób medyczny. Opakowania a 5L.

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie 88

Pakiet 28 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii w myjniach maszynowych – do termicznego przygotowywania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np. fiberoskopów w myjniach – dezynfektorach. Preparat nie pieni się. Skuteczność preparatu: 1% (10ml/l) do 60°C w 5 min. wobec B, Helicobacter pylori, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C.albicans + A.niger/brasiliensis), jaj glisty świni, V (BVDV, Vaccinia, Adeno, Polio, Papova SV 40, Parwo), S (B. subtilis). Produkt zawiera aldehyd glutarowy w stężeniu 20%, inhibitory korozji, środki wspomagające rozpuszczalność, związki kompleksujące, bez aldehydu mrówkowego i czwartorzędowych związków amonowych. Opakowanie a 5L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Nie, zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami formularza asortymentowo-cenowego

Starszy Inspektor
ds. Zamówień Publicznych
Marta Kieras
mgr Marta Kieras