

II Odpowiedzi na pytania PN 6/2022 dostawa leków w podziale na 12 zadań.

Zamawiający Specjalistyczny Szpital im. Ks. Biskupa Józefa Nathana w Branicach na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 Ustawy Pzp z dnia 11 września 2019 r. (Dz.U.202,1719 t.j. ze zm.) udziela odpowiedzi na pytania:

1. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 12 ze względu na zakończoną produkcję.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktu o substancji czynnej Kalcitriol 0,25 µg dopuszczonego czasowo na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne

2. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 13 ze względu na zakończoną produkcję.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktu o substancji czynnej Kalcitriol 0,5 µg dopuszczonego czasowo na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne

3. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 153 czy w podanej pozycji nie nastąpiła omyłka pisarska ? na rynku nie ma żadnego leku w postaci kapsułki, którą można podzielić ?

Odp. Zamawiający wymaga aby kapsułka zawierała 4 tabletki

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 218 do wyceny lek Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 530 do wyceny Vitamine B1 Sterop 100mg/2ml*100a.z.MZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

6. Do §3 ust. 2, §9 ust. 2 lit. f) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „...przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

7. Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z wzoru umowy treści §5 ust. 1, gdyż Wykonawca nie zawsze ma możliwość zagwarantowania ciągłości dostaw, np. w sytuacji wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dodatnie proponowanego zapisu do umowy.

8. Do §5 ust. 2 oraz §8 ust. 2 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy umowne.

9. Do §7 ust.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i poprawia słowo zwłoki na opóźnienia.

10. Do §7 ust.1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmiany zapisów umownych na proponowane.

11. Do §8 ust. 2 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy umowne.

12. Prosimy o modyfikację treści §9 ust. 2 lit. d), poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §9 ust. 2 lit. d) wzoru umowy jest na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odp. Zamawiający nie może skonkretyzować granicznych wartości poszczególnych pozycji asortymentowych. Wielkość zamówienia nie jest możliwa do ustalenia, ponieważ zależna będzie od konkretnych jednostek chorobowych.

13. Prosimy o zmodyfikowanie zapisu §9 ust.4 projektu umowy (dotyczącego klauzul waloryzacyjnych) poprzez podwyższenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia do 20% wartości pierwotnej umowy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy umowne.

14. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 314 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

15. 2. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 314 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 485 w przedmiotowym postępowaniu:3. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 485 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

16. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu złożenia podmiotowego środka dowodowego w postaci Zezwolenia, licencji lub koncesji Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu w zakresie pakietu nr 12. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 z późn. zm.), nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu.

Odp. Zamawiający wymaga posiadania Zezwolenia licencji lub koncesji GIF w przypadku gdy takie zezwolenie jest wymagane z mocy prawa. W pozostałych przypadkach odstępuje od wymogu.

17. **Pakiet nr 12 Poz. nr 5, 7** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku nowej generacji (poprzednia wersja opatrunku nie jest już dostępna na rynku szpitalnym), zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, nasyconego roztworem Ringera, w którego składzie substancja PHMB została zastąpiona poliakrylanem sodu (SAP). SAP dzięki swoim właściwościom fizyczno-chemicznym, wiąże i zamyka wysięk oraz bytujące w nim patogeny w swojej strukturze obniżając ich miano, jednocześnie nie wykazując strikte właściwości bójczych. W konsekwencji działanie opatrunku, nie zmienia się i pozwala na opanowanie infekcji bez ryzyka wywołania oporności bakteryjnej.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytania i odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ.