



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
SZPITAL SPECJALISTYCZNY MSWiA
w GŁUCHOŁAZACH
im. św. Jana Pawła II
48-340 GŁUCHOŁAZY, ul. Mieczysława Karłowicza 40
Tel. 77 43 91 614, 40 80 155; Fax 77 43 93 861
e-mail: dyrekcja@szpitalmsw-glucholazy.pl www.szpitalmsw-glucholazy.pl



NIP 755-16-33-549 REGON 531172135

Nr sprawy DZP 2374/6/2021

Głucholazy, dn. 11.10.2021r.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

dotyczy: „Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych”

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129), Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

pakiet nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 15 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź: Tak, w pozycji nr 1 należy wycenić 6,67 op. X 108 tabl., w pozycji nr 15 należy wycenić 25 op. x 108 tabl.

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie pozycji 41 z pakietu 4?

Odpowiedź: Nie .

Czy Zamawiający w pozycji 41 w pakiecie 4 będzie wymagał systemu z funkcją wyrzutu testu paskowego dzięki czemu usuwanie paska z glukometru odbywa się w prosty i higieniczny sposób?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycja 41 będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej jego szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie pozycji 41 w pakiecie 4 z obowiązku dostaw „na cito” w terminie 6 godzin?

Odpowiedź: Nie .



Czy Zamawiający w pozycji 41 w pakiecie 4 dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak .

Czy w pakiecie 4 poz. 31 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Fresubin Protein Energy DRINK, 200 ml, dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ 100 ml), bogatobiałkowa (10 g białka/ 100 ml), smak czekolada, poziomka, orzech, owoce tropikalne, wanilia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy w pakiecie 12 poz. 10, 18, 19 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w butelce stojącej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy w pakiecie 12 poz. 23 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania zbiorczego x 10 szt.?

Odpowiedź: Tak, z odpowiednim przeliczeniem, należy wycenić 1 op.

Czy w pakiecie 12 poz. 25 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania zbiorczego x 12 szt.?

Odpowiedź: Tak, z odpowiednim przeliczeniem, należy wycenić 0,5 op.

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-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: Tak.

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający wymaga, aby nazwa chemiczna w różnych dawkach leku, pochodziła od jednego producenta w ramach jednego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga , aby leki onkologiczne o tym samym składzie chemiczny w różnych dawkach i postaciach pochodziły od tego samego producenta.

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający wymaga, aby nazwa chemiczna w postaciach iniekcj. leku, pochodziła od jednego producenta w ramach jednego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga , aby leki onkologiczne o tym samym składzie chemiczny w różnych dawkach i postaciach pochodziły od tego samego producenta.

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający wymaga, aby nazwa chemiczna w postaciach doustnych leku, pochodziła od jednego producenta w ramach jednego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga , aby leki onkologiczne o tym samym składzie chemiczny w różnych dawkach i postaciach pochodziły od tego samego producenta.

Dotyczy pakietu nr 2, poz. 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Vinpocetine 5 mg, tabl., 100 szt w ilości 9 op?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 16, czy Zamawiający dopuści wycenę Hemorol, czopki, 12

szt,bl(2x6) w ilości 17 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający zmodyfikował opisu przedmiotu zamówienia.

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 31, 50, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu jako Kosmetyk?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 42, czy Zamawiający dopuści wycenę Surgispon Dental Cube, gąbka, hemost.,10x10x10 mm,32 szt w ilości 3 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 52, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu jako Wyrób medyczny?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 55, czy zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem, barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen, 60 g 15 op?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 4, poz.2, czy zamawiający dopuści wycenę Dulcobis,10 mg, czopki, 6 szt w ilości 5 op?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 4, poz. 51, czy zamawiający dopuści wycenę GlucaGen 1mg HypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wstrz, 1 fiolka?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 4, poz. 56, czy Zamawiający dopuści wycenę Szczep.p/gryp.VaxigripTetra 21/22,0,5ml,10amp-strz.z igłą w ilości 4 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 5, poz.5, czy zamawiający dopuści wycenę Paracetamol, 500 mg, tabl., 50 szt w ilości 100 op?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 5, poz.17, czy Zamawiający dopuści wycenę Majamil PPH, 50 mg, tabl.dojelit., 30 szt,bl(3x10) w ilości 10 op? (brak dostępności na rynku opak. x 20 szt)

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 5, poz.20, 21, 22, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.o zmodyf.uwaln

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 5, poz. 23, czy zamawiający dopuści wycenę Mydocalm, 50 mg, tabl.powl., 30 szt w ilości 12 op?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 5, poz.27, czy Zamawiający dopuści wycenę Metamizole 500 mg/ml; 5ml, roztw.do wstrz.,10 amp. w ilości 68 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 5, poz. 43, czy Zamawiający dopuści wycenę Metamizole , 500 mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz.,10 amp. w ilości 90 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 5, poz.50, czy Zamawiający dopuści wycenę Lubragel, żel, sterylny, z

lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. W ilości 2 op?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 7, poz.65, czy zamawiający dopuści wycenę Diosminum, 500 mg, tabl.powl., 60 szt,bl(4x15) w ilości 17,5 op? (brak dostępnych opak. x 30 szt)?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 77, czy zamawiający dopuści wycenę Candesartanum 8 mg, tabl., 28 szt w ilości 1,5 op? (brak dostępnych opak. x 14 szt)

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 78, czy zamawiający dopuści wycenę Candesartanum 16 mg, tabl., 28 szt w ilości 1,5 op? (brak dostępnych opak. x 14 szt)

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 107, czy zamawiający dopuści wycenę Eliquis, 5 mg, tabl.powl., 60 szt w ilości 14 op?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 35. 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: Tak.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 16. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający zmodyfikował opisu przedmiotu zamówienia.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 55. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Dopuszcza wycenę preparatu Zino Dr.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 38. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 50. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 9. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Należy wycenić podając ostatnią cenę.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 22. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Należy wycenić podając ostatnią cenę.

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 28. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5

mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 80 .opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 45. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Należy wycenić podając ostatnią cenę.

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci?

Odpowiedź: Tak.

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

Odpowiedź: Należy wycenić preparat objęty całym zakresem zarejestrowanych wskazań.

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 4. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci?

Odpowiedź: Tak.

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

Odpowiedź: Należy wycenić preparat objęty całym zakresem zarejestrowanych wskazań.

Dotyczy (pakiet nr 4, pozycja nr 41):

1) Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania:

0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywnością gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2) Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: ad) a: Tak;

ad) b: Nie;

ad) c: Zgodnie z SWZ.

3) Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

4) Czy Zamawiający wymaga glukometru, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

5) Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

6) Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

7) Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 2-32 st C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

8) Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

9) Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 12:
1. 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 x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 41 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Spełnienie warunków tylko jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). W związku z powyższym instytucje Zamawiające powinny odstąpić od koncentrowania się wyłącznie na jednostkowej normie zharmonizowanej, która zawsze musi być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE, gdyż spełnienie wymogów normy jest warunkiem koniecznym, ale absolutnie niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich

wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie samej normy. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), Zamawiający nie wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą.

3. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą Deklaracji Zgodności producenta zawierającej nazwę oferowanych pasków testowych? Posiadanie takiego dokumentu jest wymagane zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Odpowiedź: Nie

4. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych zapewnia kompletność i ciągłość dostaw do siedziby Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

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: Tak.

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (pkt. II.4).

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (pkt. II.4).

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (pkt. II.4).

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (pkt. II.4).

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (pkt. II.4).

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

Odpowiedź: Tak.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, Zamawiający jednoznacznie określił w SWZ uzupełnianie przedmiotowych środków dowodowych.

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §5 ust. 4 lit. a wzoru umowy: Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji dostawy w trybie zwykłym do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia, a dostawy w trybie cito do 10 godzin.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Do §5 ust. 4 lit. g) wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 4 lit. g) poprzez dodanie zdania :..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów.

Odpowiedź: Zgodnie z zaktualizowanym załącznikiem nr 3 do SWZ tj. projektem umowy .

3. Do §6 ust. 4 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym 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. 4 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, „siła wyższa” jest już uwzględniona w projekcie umowy.

4. Do §8 ust. 1 lit. a oraz b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit a oraz b wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 3 wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości nieodebranego towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 3, poz. 51 w przedmiotowym postępowaniu:

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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Nie.

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: Nie.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 3, poz. 55 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odpowiedź: Tak , skład winien być zgodny z opisem przedmiotu zamówienia.

.....Kierownik Zamawiającego.....