



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



ZP.261.40.2022

Lębork, 13.09.2022 r.

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/654493>

Postępowanie oznaczone jest znakiem: ZP-PN/UE/40/22

Wyjaśnienie treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: zakup i dostawy produktów leczniczych, gazów medycznych, płynów infuzyjnych oraz materiałów do prowadzenia terapii nerkozastępczej wraz z dzierżawą aparatu nerkozastępczego.

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

1. Dotyczy części nr 34

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 34 poz. 1 i 2 żele pakowane po 25 ampstrzyk z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 34 poz. 1 i 2 żele pakowane po 25 ampułkostrzykawek, z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

2. Dotyczy części nr 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 37 w poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 37 w poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk. Proszę o przeliczenie ilości i zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.

3. Dotyczy części nr 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 37 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x1 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 37 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozmiarze 70mm x 50mm x1 mm.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.
5. 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)?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „*nie zamieniać”. Zamawiający prosi o przeliczenie ilości opakowań zaokrąglonych w górę.
6. 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)?
Odp. Zamawiający prosi o przeliczenie ilości opakowań zaokrąglonych w górę.
7. 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?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
8. Dotyczy pakietu nr 6 poz.13
Jak zapewne wynika z przeprowadzonej przez Państwa dla w/w postępowania „Analizy Potrzeb i Wymagań w zakresie „rozeznania rynku” (art. 83 ust. 2 pkt 2 p.z.p.) na rynku polskim dostępne są dwa, a nie jeden produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie. Produkt generyczny o nazwie „Meprelon” dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).
Czy Zamawiający biorąc pod uwagę powyższe, w pakiecie lekowym nr 6 poz.13 dopuści złożenie oferty na metyloprednisolon - Meprelon 1000mg/10ml x 1 fiolka?
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
9. Dotyczy pakietu nr 6 poz.12
Czy Zamawiający w pakiecie lekowym nr 6 poz.12 dopuści metyloprednisolon Meprelon 250mg/5ml i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. 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. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.

11. 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 ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.

12. Dotyczy pakietu 28 poz. 1 i 2.

Czy zamawiający dopuści produkt w butelce (Uman Albumin)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 34

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

14. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 35

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

15. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany 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?” Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej poza lodówką. W ramach pakietu/ części nr 14 Zamawiający wymaga preparatów od jednego producenta.

16. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodorku.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu, który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodorku.

17. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 51

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

18. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 15. opakowań?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

19. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę 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.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdyż potrzebuje preparatu opisanego w SWZ.

20. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

Odp. Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego, pod warunkiem, że zaoferowany produkt zgodnie z zapisami w CHPL ma zarejestrowane wskazania do znieczulenia regionalnego; do stosowania w komorowych zaburzeniach rytmu serca; i w leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym, jako składnik analgezji prewencyjnej, co zostało szczegółowo opisane pod arkuszem asortymentowo-cenowym.

21. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5%, roztw. do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt., co zostało opisane w arkuszu asortymentowo-cenowym. Zamawiający doprecyzowuje, że oczekuje gotowego roztworu do infuzji.

22. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 2.

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?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza opakowanie x 48 saszetek.

23. Dotyczy pakietu nr 24 poz.2

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu Makrogol - Fortrans o składzie chemicznym zgodnym z SWZ, natomiast nie wymaga, ale dopuszcza opakowanie x 48 saszetek.

24. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający oczekuje wyceny preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika.

25. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 33.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany 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?" Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej poza lodówką. Zamawiający wymaga, aby w pozycjach 33 i 34 zaoferowane były preparaty od jednego producenta, co zostało opisane pod arkuszem asortymentowo-cenowym.

26. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 34

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany 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?" Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej poza lodówką. Zamawiający wymaga, aby w pozycjach 33 i 34 zaoferowane były preparaty od jednego producenta, co zostało opisane pod arkuszem asortymentowo-cenowym.

27. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 28

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zgodnie z zapisem w arkuszu asortymentowo-cenowym Zamawiający prosi o surowiec farmaceutyczny.

28. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 16
Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?
Odp. Zgodnie z zapisem w arkuszu asortymentowo-cenowym Zamawiający prosi o surowiec farmaceutyczny.
29. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 23
Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?
Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5 fiolek.
30. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 11
Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających mini tabletki odpornych na działanie soku żołądkowego.
31. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 4
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
32. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 1
Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
Odp. Zamawiający domyśla się, że chodzi o pozycję 3 w części 49. Zamawiający, zgodnie z opisem w arkuszu asortymentowo-cenowym, dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
33. Czy zamawiający dopuści wycenę w innej wielkości opakowania z przeliczeniem ilości? Jeśli tak to w jaki sposób przeliczyć?
Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę innej wielkości opakowania z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.
34. Dotyczy pakietu 11 poz. 39, pakietu 45 poz. 1
Czy zamawiający dopuści tabletkę powlekaną w
-pakiet 11 poz 39
-pakiet 45 poz 1
**Odp. Zamawiający dopuszcza tabletkę powlekaną w pakiecie 11 poz. 39.
Natomiast w pakiecie 45 poz.1 Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
35. Dotyczy części 42 i 43
W celu przygotowania rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację, prosimy o wskazanie ilości butli z podtlenkiem azotu 7kg i 28kg oraz butli z mieszaniną gaz medyczny, sprężony,

podtlenek azotu 50% v/v i tlen 50% v/v, jakie zamierza dzierżawić (tj. utrzymywać na stanie magazynowym) w okresie obowiązywania umowy? (ewentualne rozszerzenie formularza asortymentowo – cenowego o pozycję dotyczącą dzierżawy butli).

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ, Zamawiający określił aby czynsz dzierżawy butli, wózków transportowych do butli i zaworów dozujących był wliczony w cenę gazów. Zamawiający przewiduje wykorzystanie butli z podtlenkiem azotu 7kg – 8 butli na miesiąc, butli z podtlenkiem azotu 28kg – 6 butli na miesiąc i butli z mieszaniną 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny – około 8 butli na miesiąc.

36. Dotyczy części 43

Czy mieszanina gazów N₂O 50% + O₂ 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym wyposażonym w przepływomierz umożliwiającą ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

37. Dotyczy części 43

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga obligatoryjnie/ zawsze zastosowania dodatkowego jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe)? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

38. Dotyczy części 43

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet ? i pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszaniny?

Odp. Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.

39. Dotyczy części 43

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu zawartego pod formularzem asortymentowo cenowym, iż zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (fabrycznie oryginalny bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów,

które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

Odp. Zamawiający potwierdza.

40. Dotyczy części 43

Czy Zamawiający nie może wykluczyć możliwości podawania leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu w innych procedurach medycznych aniżeli położnictwo (np. oparzenia, leczenie bólu u dzieci, zabiegi stomatologiczne, inne umożliwiające zastosowania tego typu produktu leczniczego do łagodzenia bólu o lekkim lub średnim natężeniu) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Odp. Zamawiający nie wyklucza opisaney w pytaniu możliwości.

41. Dotyczy części 43

Czy Zamawiający oczekuje dostępność oferowanego zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów j 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wyposażonego w standardową wersję z przewodem o długości 3m oraz w wersji o powiększonej długości? tj. dłuższej (niż 3m).

Odp. Zamawiający oczekuje zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wyposażonego w standardową wersję z przewodem o długości 3m.

42. Dotyczy części 43

Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów j 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm? , co ma na celu możliwie jak największe zmniejszenie opór przepływu zarówno przy wdechu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.

Odp. Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.

43. Dotyczy części 43

Czy opisują przedmiot zamówienia w zakresie części 43: „ustnik zintegrowany z zaworem wydechowym, uniemożliwiający powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego”, Zamawiający miał na myśli jednorazowy zestaw niezbędny do podawania mieszaniny gazów j 50 % tlen i 50% podtlenek azotu nie wymagający zastosowania oddzielnego jednorazowego filtra pacjenta, który to filtr zwiększa opór dla przepływu gazów oraz przestrzeń martwą, a jednocześnie może też utrudniać wentylację w razie ich zablokowania, a umożliwia przepływ wdychanego gazu do pacjenta i zapobiega skażeniu korpusu zaworu dozującego przez powietrze wydychane przez pacjenta. Gaz wydychany jest przez specjalne otwory w zaworze wydechowym, dzięki czemu pacjent nie musi wykonywać wydechu przez filtr pacjenta o wysokim oporze. Konieczność Zastosowania dodatkowego filtra o wysokim oporze,

nie jest wolne od pewnych zagrożeń. Zwiększa ono bowiem całkowity opór dla przepływu gazów i pracę oddychania pacjenta.

Odp. Dopuszcza się ale nie wymaga.

44. Prosimy Zamawiającego w przypadku oferowania produktów leczniczych, spełniających wymagania określone w ustawie z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne, o wykreślenie z treści oświadczenia stanowiącego przedmiotowy środek dowodowy następującego zapisu:

oraz posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) oraz Formularza Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu. Pragniemy nadmienić, iż wskazane powyżej dokumenty nie odnoszą się do produktów leczniczych ale zdecydowanie do wyrobów medycznych spełniających wymagania określone w ustawie z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych i nie mają zastosowania do w/w produktów leczniczych.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę jednocześnie modyfikuje zapisy rozdz. III pkt.7 ust. 1 SWZ, rozdz. XI pkt. 14 ust. h SWZ oraz formularza oferty załącznik nr 1 do SWZ w następujący sposób: "oświadczenia, że zaoferowane produkty lecznicze spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne, są zarejestrowane w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu w służbie zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z art. 3 i 4a cyt. ustawy."

45. Dotyczy części nr 34

Czy Zamawiający dopuści wycenę za 1 sztukę?

Odp. Zamawiający dopuści wycenę za 1 sztukę.

46. Dotyczy części nr 34

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'25 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 34 poz. 1 i 2 żele pakowane po 25 ampułkostrzykawkę, z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

47. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści mleko Bebilon Pronutra Advance o osmolarności 280 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza mleko Bebilon Pronutra Advance o osmolarności 280 mOsmol/l.

48. Dotyczy pakietu 44 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści mleko Bebilon Prosyneo HA 90 ml x 24 but.? W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań jakie należy zaproponować.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

49. Dotyczy części nr 17 poz. 37

Czy w Części 17 poz. 37 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 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ wymaga produktu leczniczego.

50. Dotyczy części nr 17 poz. 37

Czy w Części 17 poz. 37 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ wymaga produktu leczniczego.

51. Dotyczy części nr 17 poz. 39

Czy w Części 17 poz. 39 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ wymaga produktu leczniczego.

52. Dotyczy części nr 53

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Części 53 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Skoro na rynku dostępne są systemy do pomiaru glikemii w zakresie 10-600 mg/dL, to w ocenie szpitala zasadne jest posiadanie systemu, który ma szerszy zakres pomiarowy, gwarantujący precyzję badania.

53. Dotyczy części nr 53

Prosimy o dopuszczenie w Części 53 pasków testowych absorbujących krew punktowo na szczycie kapilary zasysającej paska testowego, w wyraźnie odróżniającym się miejscu na powierzchni paska. Takie rozwiązanie pozwala na uniknięcie zabrudzenia glukometru krwią.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ uważając, że szersza kapilara zasysająca zapobiega zabrudzeniom glukometru i jest bezpieczniejsza dla personelu wykonującego pomiar.

54. Dotyczy części nr 53

Prosimy o dopuszczenie w Części 53 pasków testowych do glukometru o standardowym czasie pomiaru wynoszącym 5s. Czynność pobrania krwi, prawidłowego wykonania pomiaru za pomocą glukometru oraz usunięcia zużytego paska zajmuje co najmniej ok. pół minuty, nie ma zatem znaczenia, czy czas samego pomiaru wynosi 4s czy 5s.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

55. Dotyczy części nr 53

Prosimy o dopuszczenie w Części 53 pasków testowych o stabilności wynoszącej 6 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki. Zamawiający w ramach mowy przetargowej zamierza zużywać paski testowe w średnim tempie 42 opakowań na miesiąc, wątpliwe jest zatem, aby paski z któregośkolwiek otwartego uprzednio opakowania pozostawały niewykorzystane w okresie dłuższym niż 6 miesięcy (wątpliwe jest nawet, aby zalegały dłużej niż 1-2 miesiące). Z uwagi na powyższe wnosimy jak na wstępie.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

57. Dotyczy części nr 23 poz. 4

Czy Zamawiający w części nr 23 w pozycji 4 dopuści zaoferowanie leku PYRALGIN 500 mg/ml – 2 ml w opakowaniu x 5amp. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 780 opakowania ?

Odp. Tak, Zamawiający w części nr 23 w pozycji 4 dopuszcza zaoferowanie leku PYRALGIN 500 mg/ml – 2 ml w opakowaniu x 5amp. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 780 opakowań.

58. Dotyczy części nr 23 poz. 5

Czy Zamawiający w części nr 23 w pozycji 5 dopuści zaoferowanie leku PYRALGIN 500 mg/ml – 5 ml w opakowaniu x 5amp. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 740 opakowania ?

Odp. Tak, Zamawiający w części nr 23 w pozycji 5 dopuszcza zaoferowanie leku PYRALGIN 500 mg/ml – 5 ml w opakowaniu x 5amp. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 740 opakowań.

59. Dotyczy części nr 58 poz. 1
Czy Zamawiający w części nr 58 w pozycji 1 dopuści zaoferowanie leku GELASPAN 4% 500 ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 but. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 48 opakowania ?
Odp. Tak, Zamawiający w części nr 58 w pozycji 1 dopuszcza zaoferowanie leku GELASPAN 4% 500 ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 but. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 48 opakowań.
60. Dotyczy części nr 58 poz. 3
Czy Zamawiający w części nr 58 w pozycji 3 dopuści zaoferowanie leku STEROFUNDIN ISO 500 ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 poj. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 330 opakowań ?
Odp. Tak, Zamawiający w części nr 58 w pozycji 3 dopuszcza zaoferowanie leku STEROFUNDIN ISO 500 ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 poj. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 330 opakowań.
61. Dotyczy części nr 58 poz. 4
Czy Zamawiający w części nr 58 w pozycji 4 dopuści zaoferowanie leku STEROFUNDIN ISO 250 ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 poj. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 2 opakowania ?
Odp. Tak, Zamawiający w części nr 58 w pozycji 4 dopuszcza zaoferowanie leku STEROFUNDIN ISO 250 ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 poj. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 2 opakowania.
62. Dotyczy części nr 58 poz. 6
Czy Zamawiający w części nr 58 w pozycji 6 dopuści zaoferowanie leku GNAK 1000ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 worków z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 20 opakowania ?
Odp. Tak, Zamawiający w części nr 58 w pozycji 6 dopuszcza zaoferowanie leku GNAK 1000ml Roztwór do infuzji w opakowaniu x 10 worków z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 20 opakowań.
63. Dotyczy części nr 58
Czy Zamawiający w części nr 58 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 i 10 z pakietu, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości uczestników tym samym, ceny będą korzystniejsze ?
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
64. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 4, CEFTAZIDIM INJ. 2 G X 10 FIOŁ
Czy Zamawiający wymaga, aby Cefprozyl zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, aby Cefprozyl zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

65. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 17, FENTANYL INJ. 0,0001 G / 2 ML X 50 AMP
Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
Odp. Tak, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl był podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.
66. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 18, FENTANYL INJ. 0,0005 G / 10 ML X 50 AMP
Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
Odp. Tak, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl był podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.
67. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 20, LORAZEPAM DRAŻ. 0,001 G X 25 SZT
Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, aby zaoferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki.
68. Dotyczy pakietu 11 poz. 21, LORAZEPAM DRAŻ. 0,0025 G X 25 SZT
Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, aby zaoferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki.
69. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 23, MIDAZOLAM INJ. 0,05 G / 10 ML X 1 AMP
Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, aby Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu.
70. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 25, MIDAZOLAM INJ. 0,005 G / 5 ML X 10 AMP
Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, aby Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu.
71. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 33 NOREPINEPHRINE INJ. 0,004 G / 4 ML X 10 AMP
Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem, że zaoferowany produkt nie wymaga przechowywania w lodówce i może być przechowywany w temperaturze pokojowej.

72. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3, CEFTAZIDIM INJ. 1 G X 10 FIOŁ

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefprozyl zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, aby Cefprozyl zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

73. Dotyczy części nr 57 poz. 7

Czy Zamawiający w Części 57 pozycja 7 wyrazi zgodę na dopuszczenie butelek z dwoma portami w opakowaniu x 40 butelek?

Odp. Zamawiający w Części 57 pozycja 7 wyraża zgodę na dopuszczenie butelek z dwoma portami w opakowaniu x 40 butelek.

74. Dotyczy części nr 57 poz. 8

Czy Zamawiający w Części 57 pozycja 8 wyrazi zgodę na dopuszczenie butelek z dwoma portami w opakowaniu x 20 butelek?

Odp. Zamawiający w Części 57 pozycja 8 wyraża zgodę na dopuszczenie butelek z dwoma portami w opakowaniu x 20 butelek.

75. Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby załączniku nr 8 do SWZ Projektu Umowy w paragrafie 4, pkt 2 posiada okres przydatności do użycia nie krótszy niż 12 miesięcy, licząc od daty dostawy dla pakietu 36 żywności medycznej, oferowany przedmiot zamówienia posiadał termin przydatności nie krótszy niż 6 miesięcy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

76. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 6

Czy Zamawiającemu w pak. 36 poz 6 wymaga diety gdzie % energii z białka będzie 22, % energii z tłuszczu 28, a z węglowodanów 47. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian?

Odp. Zamawiający wymaga w pakiecie 36 poz.6 diety, w której 22% energii pochodzi z białka, 28% energii pochodzi z tłuszczu i 47% energii pochodzi z węglowodanów.

77. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 23

Czy Zamawiający w pak 40 poz. 23 zgodzi się na zaoferowanie diety kompletnej do żywienia dojletowego, wyskobiałkowej 16% en z białka, zawierającej białko polimeryczne (4 rodzaje białka: kazeina, serwatka, soja i groch), bogata w kwasy EPA i DHA, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml o osmolarności 360 mOsm/l ,op 500ml?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytania dotyczące projektu umowy:

1. Dotyczy § 2 ust. 1 wzoru umowy oraz Rozdz. IV pkt. 1 SWZ – termin wykonania zamówienia

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie części nr 2 (PALMITYNIAN PALIPERYDONU) jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 31/12/2022 r., uprzejmie proszę o zmianę terminu wykonania zamówienia z 12 miesięcy na termin do dnia 31/12/2022 r. dla części nr 2.

Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający ogłosił postępowanie na 12 miesięcy i nie leży w interesie Zamawiającego skrócenie terminu obowiązywania umowy do 1 miesiąca.

2. Dotyczy zapisów umowy

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku 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 za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu 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.

Odp. Tak, zgodnie z § 8 ust. 2 pkt. 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ (dotyczy części od nr 1-59 i 61-62) oraz § 10 ust. 2 pkt. 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ (dotyczy części nr 60).

3. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. IV pkt. 2 SWZ – termin dostawy

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w ramach części nr 2 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godzin lub zezwoli na dostawę w terminie dłuższym niż 24 godziny za uprzednią zgodą Zamawiającego dla części nr 2?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 2 ust. 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ oraz rozdz. IV pkt. 2 SWZ.

4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? Jest on sprzeczny z zasadami współżycia społecznego.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 3 ust. 6 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ.

5. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli zapis o możliwości zwrotu towaru? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i **dobrowolnie przyjętych** produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 4 ust. 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ. Zamawiający wymaga aby termin przydatności do użycia produktów leczniczych wynosił co najmniej 12 miesięcy od dnia dostawy asortymentu do siedziby Zamawiającego. Kwestionowany przez Wykonawcę zapis ma zastosowanie jedynie w przypadku dostarczenia asortymentu o terminie ważności krótszym niż 12 miesięcy.

6. Czy Zamawiający w par. 6.1 dopisze, że w takim wypadku musi zostać zakupiony minimalny wolumen dostaw, określony w par. 1.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obowiązkowym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 6 ust.1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ.

7. Czy Zamawiający w par. 6.2.1 dopisze, że w takim wypadku musi zostać zakupiony minimalny wolumen dostaw, określony w par. 1.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obowiązkowym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 6 ust. 2 pkt. 1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ.

8. Czy Zamawiający wykreśli w par. 10 zapisy o obowiązkowej mediacji? W praktyce jedyne „spory” między stronami dotyczą braku zapłaty za zakupione produkty, zatem trudno mówić o istotnych, wymagających mediacji kwestiach. Taka procedura wydłuża jedynie proces dochodzenia należności za sprzedany towar, utrudniając Wykonawcy realizację jego słuszných praw.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 10 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ.

9. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 52 dostawę leku w ciągu 6 tygodni? Lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego.

Odp. Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 52 dostawę leku w ciągu 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia.

10. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odp. Zamawiający dopuszcza zgodnie z rozdz. XVII pkt. 6 SWZ: „Umowa wraz z załącznikami podpisana przez Kierownika Zamawiającego zostanie przesłana Wykonawcy w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach listem poleconym. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest odesłać Zamawiającemu jeden egzemplarz umowy z załącznikami w terminie 7 dni od otrzymania umowy. Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.”

11. Do §1 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 2 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 §1 ust. 2 wzoru umowy są 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.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z

regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy §1 ust. 2 projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ oraz §1 ust. 2 projektu umowy stanowiący załącznik nr 9 do SWZ. Zamawiający w SWZ określił minimalną wartość wykorzystania umowy na 80% a maksymalną na 100%. Zamawiający nie jest w stanie określić minimalnego i maksymalnego ilościowego wykorzystania w poszczególnych pozycjach asortymentowych, gdyż ilość ta uzależniona jest od ilości wykonywanych procedur. Ilości podane w poszczególnych pozycjach ustalone zostały na podstawie średniorocznego zużycia danego preparatu i Zamawiający z racji wykonywanej działalności leczniczej nie jest w stanie szczegółowo określić końcowej ilości wykorzystanego asortymentu. W związku z powyższym Zamawiający zastrzega sobie możliwość ilościowej zmiany asortymentu w poszczególnych pozycjach w ramach całkowitej wartości umowy.

12. Do §2 ust.4 i §2 ust.6 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy obowiązku ustanowionego treścią §2 ust.4 i §2 ust.6 polegającego na rozładunku asortymentu w miejsca wskazane przez Zamawiającego.

Mając na uwadze treść art. 86 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, zgodnie z którym to przepisem, apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, a zatem należałoby wywodzić, że do przebywania i wykonywania czynności w pomieszczeniu apteki uprawniony jest wyłącznie ograniczony krąg osób, tj. przede wszystkim ograniczony do farmaceutów oraz techników farmaceutycznych, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §2 ust.6 wzoru umowy.

Ponadto mając na uwadze zastrzeżony w art. 99 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przepis, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, natomiast zaproponowany przez zamawiającego zapis umowny wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji i oszacowania kosztów, skoro:

- to od zamawiającego, a właściwie od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który przecież wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności;

- na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej;

- w konsekwencji zaś, na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania czasu, który konieczny będzie na dokonanie danej dostawy, a zatem oszacowania usługi, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §4 ust. 1 wzoru umowy, ewentualnie zaś jego dookreślenia poprzez uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie usługi polegającej na rozmieszczeniu przedmiotu dostawy na półkach w aptece szpitalnej Zamawiającego, w tym poprzez wskazanie odległości pomiędzy miejscem rozładunku a miejscem usytuowania apteki szpitalnej, metrażu apteki szpitalnej, wysokości półek w aptece szpitalnej itp., tak aby możliwa była wycena kosztów omawianej usługi.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Doprecyzowując - użyte w §2 ust.4 sformułowanie „ z usługą wniesienia do komory przyjęć Apteki Szpitalnej – dotyczy części nr 1-41, 44-59, 61-62” oznacza przeniesienie z pojazdu i wniesienie kartonów z towarem do komory przyjęć Apteki Szpitalnej, zaś w §2 ust.6 „aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego” oznacza nic innego, jak tylko to, że to na kierowcy/pracowniku/dostawcy ciąży obowiązek przeniesienia kartonów z towarem z pojazdu i wniesienie ich do komory przyjęć apteki. Zapis „był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem” - odwołuje się do przekazania dostawy przez kierowcę pracownikowi apteki – sprawdzenie zgodności ilości kartonów/opakowań z listem przewozowym lub fakturą lub w przypadku opakowań uszkodzonych, wspólne spisanie protokołu reklamacyjnego.

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie postanowienia §2 ust.6 wzoru umowy, ponieważ dotyczy to dostawy towaru do Apteki a konkretnie do komory przyjęć apteki, co zostało opisane w §2 ust.4

Zapisy §4 ust. 1 Projektu Umowy dotyczą zupełnie czego innego.

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie postanowienia §4 ust.1 wzoru umowy. Zamawiający wymaga dostawy towaru , zgodnie z Prawem farmaceutycznym, do komory przyjęć apteki, co zostało opisane w §2 ust.4

13. Do §4 ust. 7 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp. Sytuacja opisana przez Wykonawcę została uregulowana w § 8 ust. 2 pkt 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ.

14. Do §7 ust. 1 ppkt 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za zwłokę w dostawie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 8,1%

w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 365% w skali roku (1% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy §7 ust. 1 pkt 1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ.

15. Do §7 ust. 1 ppkt 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 7 ust. 1 pkt 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ.

16. Do treści §7 ust. 6 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „ pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis §7 ust. 6 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 8 do SWZ w następujący sposób: ust. 6 otrzymuje brzmienie: „Zamawiający w razie zwłoki w zapłacie kary umownej przez Wykonawcę będzie mógł potrącić należną mu karę umowną z dowolnej należności Wykonawcy, na co Wykonawca wyraża zgodę pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).