



Kup, dn. 10 maja 2022 r.

Nr sprawy ZP/4/2022

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **dostawa produktów farmaceutycznych.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 5,6,7 i 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego środka kontrastowego o stężeniu 350 zawierającego Iomeprol?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Pakiet 1 pozycja 352 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

3. Dot. zestawu nr.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższej pozycji do nowo utworzonego pakietu tj.

| | | | | | | | |
|-------------------------------|-----|-----|--|---------------|-------------|----|----|
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 38 | ATORVASTATIN+PERINDOPRIL+AMLODYPIN | 20MG+5MG+5MG | TABL. | op | 1 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 39 | ATORVASTATIN+PERINDOPRIL+AMLODYPIN | 20MG+10MG+5MG | TABL. | op | 1 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 175 | GLICLAZIDE 0,03 G TABL. x90 TABL. = 5 BLISTRÓW | 0,03 G | TABL. | op | 4 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 176 | GLICLAZIDE 0,06 G TABL. x90 TABL. | 0,06 G | TABL. | op | 10 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 207 | INDAPAMIDE 0,0015 G TABL. POWL. x30 TABL. | 0,0015 G | TABL. POWL. | op | 15 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 223 | IVABRADINE 0,005 G TABL. POWL. x112 tabl | 0,005 G | TABL. POWL. | op | 5 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 224 | IVABRADINE 0,0075G TABL.POWL. x112 TABL. | 0,0075 G | TABL. POWL. | op | 1 |

| | | | | | | | |
|-------------------------------|-----|-----|--|-------------|-------------|----|----|
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 339 | PERINDOPRIL 0,005 G TABL. POWL. x90 TABL. | 0,005 G | TABL. POWL. | op | 15 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 340 | PERINDOPRIL ARGININ, AMLODIPINE 10 MG+10 MG TABL. x 90 tabl. | 10MG+10MG | TABL. | op | 10 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 341 | PERINDOPRIL ARGININ, AMLODIPINE 10MG+ 5MG TABL. x 90 tabl. | 10 MG+ 5 MG | TABL. | op | 2 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 342 | PERINDOPRIL ARGININ, AMLODIPINE 5MG+5MG x90 TABL. | 5MG+5MG | TABL. | op | 6 |
| Zestaw nr 1 - LEKI PODSTAWOWE | 476 | 453 | TRIMETAZIDINE 0,035 G TABL. x90 TABL. | 0,035 G | TABL. | op | 10 |

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

4. Dotyczy zestawu nr 5 pozycji 1-4 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu poz. Od 1 do 4, co pozwoli na złożenie korzystniejszej oferty oraz umożliwi przystąpienie większej liczby Oferentów

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

5. Pytanie dotyczy ADALIMUMAB 0,04 G/0,8 ML INJ. x2 AMPUŁKOSTRZYKAWKI – wg SWZ zestaw nr 3, część 69, lub tak jak zamawiający pisze w Formularzu Cenowym zał. 2.3, zestaw nr 3, lp. 1 - Czy zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie zamiennie Adalimumabu we wstrzykiwaczach, który jest równoważny z Adalimumabem w ampułko-strzykawkach – lek ma tą samą ilość substancji czynnej?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie zamiennie Adalimumabu w postaci wstrzykiwaczy lub ampułko-strzykawek

6. Pytanie dotyczy ETANERCEPT 0,05 G/1 ML INJ. x4 WSTRZYKIWACZ – wg SWZ zestaw nr 3, część 73, lub tak jak zamawiający pisze w Formularzu Cenowym zał. 2.3, zestaw nr 3, lp. 5 - Czy zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie zamiennie Etanerceptu w ampułko-strzykawkach, który jest równoważny z Etanerceptem we wstrzykiwaczach – lek ma tą samą ilość substancji czynnej?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie zamiennie Etanerceptu w postaci wstrzykiwaczy lub ampułko-strzykawek ...

7. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 246, 247 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

8. Czy w pakiecie 1 poz. 330 Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie typu fiolka?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

9. Czy w pakiecie 2 poz. 44 Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie typu KabiPac?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

10. Czy Zamawiający w ramach pakietu 3 poz. 1 wymaga zaoferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu. Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie zamiennie Adalimumabu w postaci wstrzykiwaczy lub ampułko-strzykawek

11. Dotyczy § 3 ust. 1b umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw „cito” z 6 na 12 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?\

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

12. Dotyczy § 8 ustęp 1.1 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

13. 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza glukozę będącą dietetycznym środkiem spożywczym

14. 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza glukozę będącą dietetycznym środkiem spożywczym

15. Zamawiający określa w Zadaniu nr 1 poz. 333 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

16. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Zadaniu nr 1 poz. 333 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015? Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 393 w przedmiotowym postępowaniu

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

17. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 393 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

18. Zamawiający w punkcie 10 w dziale IV SWZ, użył sformułowania: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu zamówionego leku, nie później niż na 6 miesięcy przed upływem terminu jego ważności, który został zamówiony a nie został wykorzystany z powodu zgonu pacjenta lub innej ważnej przyczyny leżącej po stronie pacjenta, dla którego lek był przeznaczony.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, zwrot produktu leczniczego do Wykonawcy możliwy jest w terminie 5 dni kalendarzowych licząc od otrzymania produktu przez Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych. W uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 25 dni kalendarzowych, przy czym maksymalny termin przebywania produktu poza kontrolą Wykonawcy (od momentu wydania produktu z magazynu Wykonawcy do momentu zwrotu do magazynu Wykonawcy) nie może przekraczać 30 dni kalendarzowych. Zwracane produkty muszą mieć status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL). Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez klienta zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez klienta, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający wykreśli zapis z działu IV pkt 10 i wyrazi zgodę na wprowadzenie terminów zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla zestawu nr 3 pozycji 12-15 ?

Odp.: Zamawiający oczekuje możliwości zwrotu leków ze szczególnym uwzględnieniem wymagań PLMVS (KOWAL)

19. Pytanie dotyczące terminu dostaw - Zamawiający w pkt 1 ppkt 3 formularza ofertowego, w par 3 ust 1 pkt a umowy oraz w dziale VI pkt 1 SWZ, zastrzegł, iż zamówienia złożone przed dniem wolnym od pracy dostarczane będą w najbliższy dzień roboczy do godziny 10:00. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia dla zestawu nr 3 pozycji 12-15 składane przed dniem wolnym od pracy były dostarczane w najbliższy dzień roboczy do godziny 13:00?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

20. Pytanie dotyczące terminu dostaw cito - Zamawiający w pkt 1 ppkt 5 formularza ofertowego, w par 3 ust 1 pkt b umowy oraz w dziale VI pkt 3 SWZ, zastrzegł, iż dostawy leków w trybie CITO powinny być realizowane w ciągu 6 godzin liczonych od chwili zgłoszenia zamówienia. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 8 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 8 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, od momentu złożenia zamówienia dla zestawu nr 3 pozycji 12-15?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

21. Pytanie dotyczące rejestru temperatur - Dotyczy SWZ dział IV pkt 11 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie, za pomocą poczty e-mail łączny rejestr temperatury w formie PDF, z rejestratorów umieszczonych w środkach transportu (samochodzie dostawczym / kontenerze) i komorach przeładunkowych? Jeżeli tak, prosimy o podanie adresu email na który ma zostać wysłany rejestr.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

22. Pytanie dotyczące kar umownych - Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 8 ust. 1 pkt 1 w ten sposób, że:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5,00% wartości niezrealizowanej umowy brutto;

Uzasadnienie - Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odp.: Zamawiający

23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 11.12. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i oczekuje wyceny według ostatnich dostaw.

24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 29. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i oczekuje wyceny według ostatnich dostaw

25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 61. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 86. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom. inh.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 102. Brak rejestracji leku po 3000 j.m Czy w tej pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Colecalciferol 4000 IU, tabl., 60 szt- 10 op?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 124. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 155. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 163. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek- 5 op?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 248. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 272 Brak rejestracji leku o przedłużonym uwalnianiu. Proszę o wskazanie który lek wycenić Metfomin 750mg, tabl.o przed.uw,30szt,tabl(2x15) Metformin 850 mg, tabl.powl., 30 szt, bl(3x10).

Odp.: Zamawiający oczekuje Metformin 750mg o przedłużonym działaniu

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 315. 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?"

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt który może być przechowywany w temperaturze pokojowej

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 316. 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?"

Odp.: Zamawiający dopuszcza produkt który może być przechowywany w temperaturze pokojowej

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 323. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 429 Zakończona produkcja Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Thiamine Chloride,50mg/ml;1ml,r.d/wstrz,10amp(Zg MZ) ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 346. Czy Zamawiający dopuści wycenę 21 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 455. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i oczekuje wyceny według ostatnich dostaw

39. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 41 – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp.: Zamawiający oczekuje stabilności produktu do 2 godzin po rekonstytucji

40. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 41 – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp.: Zamawiający wymaga również zastosowania 5% roztworu glukozy do rozpuszczenia

41. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 45. 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?

Odp.: Zamawiający wymaga

42. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 47. 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

43. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 49 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku po 30 ml- 100 ml.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

44. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2. W związku z faktem, że od 1 stycznia 2022 produkt firmy Eli Lilly Olumiant (baricytynib) 2mg tab.powl 35 szt. został objęty finansowaniem w ramach programu lekowego B.33 (LECZENIE AKTYWNEJ POSTACI REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW I MŁODZIEŃCZEGO IDIOPATYCZNEGO ZAPALENIA STAWÓW (ICD-10: M05, M06, M08)) zwracamy się z pytaniem czy zamawiający dopuszcza możliwość uwzględnienia dodatkowo w postępowaniu zamiennego wykorzystania dawki 4 mg jak i 2 mg wg potrzeb zamawiającego. Cena obu preparatów na liście refundacyjnej jest taka sama. (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 20 grudnia 2021 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 stycznia 2022 r.).

Odp.: Zamawiający dopuszcza wykorzystanie Olumiant w dawkach 4 mg i 2 mg według potrzeb.

45. Dot. Zestaw nr 5 poz. 5 W związku z brakiem na rynku preparatu Iohexol 350 w objętości 20ml czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji preparatu :Iohexol 300 a 20ml lub Iohexol 350 a 50ml?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

46. Do §3 ust.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy w trybie na cito do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

47. Do §4 ust. 1 oraz ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie do treści §4 ust. 1 oraz ust. 3 słów: „z tym zastrzeżeniem, że okres gwarancji / rękojmi nie będzie dłuższy niż termin ważności poszczególnych asortymentów będących przedmiotem umowy.”

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

48. Do §4 ust. 6 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 §4 ust. 6 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

49. Do §4 ust. 8 oraz §7 ust. 2 pkt 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.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

50. Do §6 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

51. Do §8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub podlegającego reklamacji/gwarancji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

52. Do §9 ust. 2 pkt 1 lit. e) wzoru umowy: Wskazujemy, że zapisy §9 ust. 2 pkt 1 lit. e) wzoru umowy są ogólne i nieprecyzyjne. Na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisów §9 ust. 2 pkt 1 lit. e) wzoru umowy, w taki sposób, aby były zgodne z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 4 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

53. Do §9 ust. 2 pkt 3 i 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania o zmianie stawki podatku VAT oraz o zmianie stawek opłat celnych z uwagi na fakt, że informacje te są ogólnie dostępne i wprowadzane odpowiednim aktem prawnym?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

54. Do §9 ust. 6 pkt 4) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania o zmianach cen urzędowych leków ze względu na fakt, że są one powszechnie dostępne i publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

55. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odp.: Na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością.”

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.