



Samodzielny Publiczny Zakład
Opieki Zdrowotnej w Sulęcinnie
ul. Witosa 7
69-200 Sulęcín

Sulęcín, 20 marzec 2024r.

Do wszystkich Wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego **na dostawę leków dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Sulęcinnie.**

Nr sprawy: **ZP/N/01/24**

Na podstawie art. 135 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych do Zamawiającego wpłynęły zapytania do SWZ.

Na podstawie art. 135 ust.2 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela następujących wyjaśnień.

ZAPYTANIA DO TREŚCI SWZ WRAZ Z ODPOWIEDZIAMI

1. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 17, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Flumazenil 0.1 mg/ml; 5 ml,roztw.d/wst, 5 amp w ilości 20 op?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli wycenę typu Flumazenil 0.1 mg/ml; 5 ml,roztw.d/wst, 5 amp w ilości 20 op

2. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 37, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Ondansetron 2 mg/ml; 4 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 100 op?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli wycenę typu Ondansetron 2 mg/ml; 4 ml, roztw. do wstrz., 5 amp. w ilości 100 op.

3. Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 39, (Fenobarbital 100mg/2ml amp 20 amp) czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu z powodu braku preparatu na rynku?

Odpowiedź

Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku oraz podać informacje o powyższym fakcie.

4. 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. powl.-tabl.; tabl.-kaps., draż.-kaps., tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

5. 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

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

6. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

7. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

8. 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 SWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

9. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz.,infuz., 5 amp w ilości 50 op?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

10. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 12, czy Zamawiający dopuści wycenę postać fiolka?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

11. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 23, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressin acetate Altan,0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

12. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 24, czy Zamawiający dopuści wycenę Heparine 500 UI, roztw.do wstrz., 5 ml, 10 amp. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

13. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 41, czy Zamawiający dopuści wycenę Ig Vena, 50 g/l; 50 ml,rozt.do infuz,1f+uch (poza progr.lek) w ilości 3 op?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

14. Dotyczy pakietu nr 1, poz 57, czy Zamawiający dopuści wycene Peditrace, 10 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 fiol w ilości 3 op?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

15. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 21, 99, czy Zamawiający dopuści wycenę postac kaps.tw.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

16. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 39, 85, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.dojelit?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

17. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 40, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl. o przedł. uwaln?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

18. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 66, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps. miękkie?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

19. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 86, czy Zamawiający dopuści wycenę Madopar 62.5, 50 mg+12,5 mg, tabl. d/sp. zaw.doust.,100 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

20. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 86, czy Zamawiający dopuści wycenę Madopar 62.5, 50 mg+12,5 mg, kaps.,100 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

21. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 96, czy Zamawiający dopuści wycenę Multivitaminum hec, tabl., 50 szt. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

22. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 120, , czy Zamawiający dopuści wycenę kaps. o przedł. uwaln.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

23. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 166, czy Zamawiający dopuści wycenę Witamina C 100 mg, tabl. draż., 25 szt. w ilości 80 op.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

24. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 48, czy Zamawiający dopuści wycenę Infectoscab 5%, 50 mg/g, **krem**, 30 g,tuba w ilości 48 op?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

25. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 71, czy Zamawiający dopuści wycenę Oftensin, 5 mg/ml, (0,5%) krople do oczu, 5 ml ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

26. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 94, czy Zamawiający dopuści wycenę Jodyna, roztw.na skórę, 20 g w ilości 25 op?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

27. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 99, czy Zamawiający dopuści wycenę tabl.powl.o przedł.uwaln ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

28. Dotyczy pakietu nr 7, poz. 47, czy Zamawiający miał na myśli wycenę InfectoFos, 40 mg/ml,prosz.d/sp.roztw.d/inf.,2 g, 10 but. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

29. Dotyczy pakietu nr 7, poz. 85, 86, czy Zamawiający dopuści wycenę kaps.dojelit.twarde ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

30. Dotyczy pakietu nr 7, poz. 114, czy Zamawiający dopuści wycenę Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10 amp(Zg.MZ) w ilości 5 op?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

31. Dotyczy pakietu nr 21, poz. 3, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu z powodu braku dostępności na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza powyższego i utrzymuje obecne zapisy SWZ.

32. Dotyczy pakietu nr 21, poz. 3, czy Zamawiający dopuści wycenę Igantet 250, 250 j.m./ml, roztw.d/wstrz.,1 amp-strz. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

33. Dotyczy pakietu nr 27, poz. 22, czy Zamawiający dopuści wycenę kaps.twarde ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

34. Dotyczy pakietu nr 27, poz. 29, 30, 31, 32, 33, 34 czy Zamawiający dopuści wycene postać Wkłady ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

35. Dotyczy pakietu nr 35, poz. 16, czy Zamawiający dopuści postać tabl.dojelit. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

36. Dotyczy pakietu nr 35, poz. 33, czy Zamawiający dopuści postać kaps.dojelit.tward ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55, 56, Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź

Zamawiający informuję, wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 50, 60. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

40. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 22. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Jeśli odpowiedź będzie pozytywna prosimy o podanie ilości do wyceny.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy SWZ bez zmian.

41. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreslenie preparatu.?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy SWZ bez zmian.

42. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1. 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?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

43. Pakiet 7, Pozycja 17, Calcium chloratum 10 % 10ml x 10 amp: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

44. Pakiet 7, Pozycja 40, Fentanyl 0,1mg/2 ml x 50 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo

45. Pakiet 7, Pozycja 68, Metamizol 1g/2ml amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

46. Pakiet 7, Pozycja 69, Metamizol 2,5g/5ml amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

47. Pakiet 7, Pozycja 97, Poltram 0,05 / 1 ml x 5 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

48. Pakiet 7, Pozycja 98, Poltram 0,1/2 ml x 5 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

49. Pakiet 8, Pozycja 5, Lignocainum 1% 20 ml x 5 fiole: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

50. Pakiet 8, Pozycja 6, Lignocainum 2% 2 ml x 10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

51. Pakiet 8, Pozycja 7, Lignocainum 2% 20ml x 5 fiole.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

52. Pakiet 10, Pozycja 1, Pyralginum 1g/2ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

53. Pakiet 10, Pozycja 2, Pyralginum 2,5g/5ml x 5 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

54. Pakiet 24, Pozycja 1, Omeprazol 40mg fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

55. Siatka na pęknięcie Czy w Pakiecie nr 3 poz. 96 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoacyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

56. Zamawiający określa w Pakiecie nr 32 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta 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 zaferowanie 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?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy SWZ bez zmian.

57. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 32 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, 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?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy SWZ bez zmian.

58. Czy Zamawiający w pakiecie nr 34 wymaga produktu, w którego ChPL zapisana jest możliwość podania doustnego, a trwałość przygotowanego roztworu doustnego w temperaturze 2-8 stopni Celsjusza wynosi 96 godzin?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

59. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/N/01/24, Pakiet nr 2, pozycja 73 oraz 74 dotycząca „Lacidofil/Probio Dr/Lacto Dr kaps. x 60/LactoDr lub równoważny kaps. x 30” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

60. Czy Zamawiający w zadaniu nr 19 i 20 wymaga dostarczenia pomp infuzyjnych.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga dostarczenia pomp infuzyjnych.

61. Dotyczy pakietu nr 23, poz. 7 - 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 peletki 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 kapsułkę 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 kapsułkę 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.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

62. Dotyczy zadania nr - 25 pozycja nr 23 :Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu AIRBUFOFORSPIRO 320 +9 MCG/ DAWKĘ X 60 DAWEK

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

63. Dotyczy zadania nr - 25 pozycja nr 39 oraz 40: Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga pełnych wskazań Vancomycinhydrochloridum, tj.: - powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich - zakażenia kości i stawów; - pozaszpitalne zapalenie płuc - szpitalne zapalenie płuc, w tym respiratorowe zapalenie płuc; - zakaźne zapalenie wsierdza; - ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych; - bakteremia występująca w skojarzeniu z którymkolwiek, potwierdzonym lub podejrzanym, z wyżej wymienionych stanów u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w okołoperacyjnej profilaktyce bakteryjnego zapalenia wsierdza u pacjentów z wysokim ryzykiem bakteryjnego zapalenia wsierdza w razie poważnej operacji - podanie doustne, do stosowania u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w leczeniu zakażeń spowodowanych przez clostridium difficile.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga jak powyżej.

64. Pytanie do części 18, pozycja 1- Czy w związku z czasowym brakiem diety wyspecyfikowanej w pozycji 1 w opakowaniu 1000 ml Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety w opakowaniu o pojemności 500 ml, po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

65. Pytanie do części 18, pozycja 8- W związku z wycofaniem jednego smaku diety wyspecyfikowanej w pozycji 8 prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny 7 smaków diety.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję iż na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania zmiany na podstawie art. 137 ust. 1 w treści dodatku nr 2 do SWZ.

66. Pytanie do części 18, pozycja 19 - Czy Zamawiający wymaga zestawu do przezskórnej gastrostomii w którego skład wchodzi zgłębnik do żywienia dojelitowego?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga jak powyżej.

67. Pytanie do części 18, pozycja 20- W związku z zakończeniem produkcji zgłębnika jejunostomijnego Flocare® BENGMARK® PEG/J – prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję , że należy wycenić ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

68. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3-w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia**,

b. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego lub rozwiązanie umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym na podstawie §10 ust.4, z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca-w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto określonej w § 4 ust. 2.

c. za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca-w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części** brutto umowy określonej w § 4ust. 2.

d. za niedostępnienie dokumentów, o których mowa w § 7 ust. 1 w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia-w wysokości **100,00 zł.** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie.

e. z tytułu niezafatwienia przez Wykonawcę reklamacji w terminie określonym w §11 ust.3-w wysokości **0,5%** wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień niezafatwienia tej reklamacji, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru.**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję na podstawie art. 137 ust. 1 wprowadza zmiany w treści dodatku nr 8 do SWZ.

69. Do §2 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §2 ust. 7 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 7 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiałe i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględni się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych

produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

70. Do §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiedział już na powyższe pytanie.

71. Do §8 ust. 1 lit. b), c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy, tak aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiedział już na powyższe pytanie

72. Do §8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za nieudostępnienie dokumentów do wysokości 100,00 zł brutto za każde tego rodzaju zdarzenie?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiedział już na powyższe pytanie

73. Do §8 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za niezakończenie w terminie reklamacji do wysokości 1% wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiedział już na powyższe pytanie

74. Do §11 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §11 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy następującej treści: "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

75. Do §12 ust. 8 pkt 2 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 rażąco strata 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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

76. Do §15 ust. 2 wzoru umowy: W związku z tym, że Dostawca jest hurtownią farmaceutyczną, prosimy o zmianę zapisu §15 ust. 2 wzoru umowy poprzez zapis: „Dostawca oświadcza, że może swobodnie dysponować przedmiotem użyczenia”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz informuję na podstawie art. 137 ust. 1 wprowadza zmiany w treści dodatku nr 8 do SWZ.

77. Do §16 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §16 ust. 1 lit. e) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że minimalny poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia wynosi 10 % w stosunku do cen materiałów lub kosztów z dnia składania ofert poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka

kontraktowego. Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §16 ust. 1 lit. e) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §16 ust. 1 lit. e) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

78. Dotyczy pakietu 14 - prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazwy wszystkich aparatów do znieczulenia, znajdujących się na wyposażeniu szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że wymaga 4 szt. parowników oraz posiada aparaty do znieczuleń : Vapor 2000 Sevofluranc - 5szt. oraz Penlon Limited Abingdon, OXON OX14 3PH - 2szt.

Udzielone przez Zamawiającego wyjaśnienia stają się częścią specyfikacji warunków zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Do powyższego pisma Zamawiający dołącza:

- Ogłoszenie o zmianie - DUUE ze zmianą terminu składania ofert.
- Dodatek nr 1 do SWZ- Formularz ofertowy po zmianach
- Dodatek nr 8 do SWZ – Wzór umowy po zmianach

Analogicznie do wprowadzonych zmian terminu składania ofert zmieniają się odpowiednio zapisy SWZ

POZOSTAŁE USTALENIA SWZ POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN

Zatwierdził:

/podpis na oryginale/