

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 266 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/59/2020

18.02.2021 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych i gazów medycznych dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), zwanej dalej *ustawą*, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Carboplatin

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Carboplatin

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 2

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Cisplatin

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 2

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 36 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Cisplatin

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 3

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został

wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Docetaxel

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 3

Czy, mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów oraz maksymalną skuteczność terapii, Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego zawierającego substancję pomocniczą Makrogol 300, który ma ograniczoną do minimum ilość działań niepożądanych? W efekcie działań niepożądanych docetakselu, który w substancjach pomocniczych zawiera jedynie Polisorbat 80, konieczne bywa przerwanie leczenia albo jego zmiana.

- Docetaxelum

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 4

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 6 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Doxorubicinum

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja 4

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Doxorubicinum

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja 6

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 8 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Etoposid

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 7

Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłych wlewach trwających dwie doby (48 godzin) co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Fluorouracil

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktu z możliwością podania 22 godziny.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 7

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Fluorouracil

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 8

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, w którego składzie nie znajduje się alkohol?

- Gemcitabin

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja nr 8

Czy zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 4 h (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.

- Gemcitabin

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 160, pozycja 9

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, do którego można stosować urządzenia typu „spike” lub podobnych aplikatorów z bolcami ?

- Paclitaxel

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 65, poz. 3

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 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.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 130

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozbić pozycję w pakiecie nr 130 na dwie osobne pozycje – Lidocain Egis aerozol-54 opakowania i Aplikatory do Lidocain Egis aer. -5400 sztuki?

Aplikatory i Lidocain Egis aer. mają różne stawki podatku VAT a tym samym nie można wyliczyć ceny brutto.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na rozbić pozycję na dwie osobne pozycje, ale w ramach jednego pakietu.

W związku z powyższym zmianie ulega Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 130.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 130

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina Egis 10% aerozol na skórę 38g nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenia z SIWZ wymogu składania dokumentów z rozdziału VI punktu 2.1. a i b oraz o zgodę na wpisanie w formularzu cenowym w kolumnie kod EAN – „nie dotyczy”- przy pozycji aplikatory.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym zmianie ulega zapis w SIWZ w rozdziale VI punkt 2.1 a i b i przyjmuje aktualne brzmienie: 2) spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP), tj.:

2.1. Dotyczy ofert złożonych na produkty lecznicze.

a) **Oświadczenie Wykonawcy**, że wszystkie zaoferowane produkty lecznicze posiadają pozwolenie na dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub zostały dopuszczone do obrotu i używania na podstawie pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską bądź posiadają aktualne pozwolenie dopuszczenia do obrotu i używania w kraju, z którego są sprowadzane w ramach importu docelowego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) - **nie dotyczy Pakietu 130 poz. 2., Pakietu 79.**

b) **Oświadczenie Wykonawcy**, że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi ważne (aktualne) karty charakterystyki produktu leczniczego - **nie dotyczy Pakietu 130 poz. 2., Pakietu 79.**

Pytanie 18

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsułek na kapsułki miękkie
- b) Kapsułek na kapsułki twarde
- c) Kapsułek na tabletki

- d) Kapsulek na tabl powl
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułki na fiołki
- k) Fiołki na ampułki

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z wyjątkiem zamiany na formę o przedłużonym uwalnianiu oraz z wyjątkiem fiołek na ampułki.

Pytanie 19

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21

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

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 22

Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia okoliczności takich jak: 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 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.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 23

Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy – termin ważności produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do **6 miesięcy dla pakietu nr 60**? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 24

Dotyczy § 2 ust.6.1) wzoru umowy – terminy dostaw dla zamówień zwykłych

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas **min. 48 godzin od złożenia zamówienia dla pakietu nr 60**?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, **nie są lekami** na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 25

Dotyczy § 2 ust.6.2) wzoru umowy – w zakresie dostaw na cito

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 60 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w trybie pilnym w ciągu 12 godzin od zgłoszenia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 6.2) w zakresie dostaw na cito **nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 60**.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 26

Dotyczy § 8 ust. 3.1) wzoru umowy – termin przeprowadzenia procedury reklamacyjnej

Zamawiający oczekuje od Wykonawcy wymienić wadliwy towar na wolny od wad w terminie 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego.

Zgodnie z prawem cywilnym przed usunięciem wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji i dostarczenie wymienionego towaru w ciągu 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego jest trudne do wykonania.

W związku z powyższym czy Zamawiający zmieni zapisy wzoru umowy na możliwe do zrealizowania, zgodnie z zasadami dobrej praktyki gospodarczej oraz prawa cywilnego wyznaczając termin rozpatrzenia reklamacji i dostarczenia reklamowanego towaru na min. 3 dni w przypadku braków ilościowych i min.7 dni w przypadku wad jakościowych dla pakietu nr 60?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 27

6. Wzór umowy § 6 ust. 1 – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 1 wzoru umowy na zmianę łącznego wynagrodzenia brutto umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na łączną wartość wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej lub nieprawidłowo zrealizowanej części umowy**?

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną naliczaną również od prawidłowo zrealizowanego zamówienia pozostaje w sprzeczności z funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuszcza w **pakiecie nr.127 , poz. 1** wycenę 48 opakowań preparatu CitraFleet x 50 saszetek (pikosiarczany sodu i cytrynian magnezu), który jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 29

dotyczy pakietu nr 28

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu "bez konieczności kontrolowania morfologii krwi", dotyczącego podawania mieszaniny tlenu i podtlenku azotu 50%/50%.

Uzasadnienie: Stanowisko Wykonawcy wynika z faktu, że wymóg ten nie ma zastosowania w praktyce. Podczas podawania gazu medycznego przez zawór dozujący wymagany przez Zamawiającego stosuje się dawkowanie przerywane, a podaż gazu jest indukowana oddechem pacjenta, tym samym nie występuje podawanie ciągłe. Celem zastosowania tego gazu medycznego jest uzyskanie płytkiej analgezji, sedacji bez utraty świadomości, a nie działania anestetycznego.

Ponadto zapis ten znajduje się w Charakterystyce Produktu Leczniczego tylko jednego z zarejestrowanych gazów, a wynika wprost z ryzyka wystąpienia działań niepożądanych: "Ciągłe podawanie przez okres dłuższy niż 6 godzin powinno być stosowane z ostrożnością z powodu potencjalnego ryzyka klinicznych objawów hamującego wpływu na syntezę melatoniny. Przedłużonemu ciągłemu lub powtórnemu stosowaniu powinno towarzyszyć monitorowanie parametrów hematologicznych w celu zmniejszenia ryzyka potencjalnych działań niepożądanych."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt "bez konieczności kontrolowania morfologii krwi"

Pytanie 30

dotyczy pakietu nr 28

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie butli aluminiowej o pojemności wodnej 11L z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50%, objętość gazu 3,23 m³ (3230 l), ciśnienie 170 bar. Butla 11l posiada wbudowane w podstawę butli kółka oraz ergonomiczny uchwyt w obudowie zaworu zintegrowanego, co ułatwia jej transport i magazynowanie, a tym samym zapewnia bezpieczeństwo personelu.

Przedstawione przez Zamawiającego informacje wskazują na jednego wykonawcę, co jest sprzeczne z obowiązkiem zachowania uczciwej konkurencji, dlatego też wykonawca proponuje zmiany w tym zakresie. Dopuszczenie wyżej przedstawionej butli pomoże otrzymać więcej ofert w postępowaniu, a tym samym uzyskać najlepszą możliwą cenę, co jest bardzo istotne dla jednostek budżetowych.

Jednocześnie, ze względu na różne pojemności gazu w butlach 10l i 11l prosimy o wyrażenie zgody na właściwe przeliczenie liczby butli, w celu uzyskania porównywalnych ofert, a mianowicie:

50 butli wymaganej x 2,8 m³ (objętość gazu w wymaganej butli 10 litrowej)= 140 m³ (zapotrzebowanie na gaz w m³)

140 m³ / 3,23 m³ = 43,35 butli.= 44 butle po zaokrągleniu do pełnych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butlę aluminiową o pojemności wodnej 11L. Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości adekwatnie do pojemności 11L.

Pytanie 31

dotyczy pakietu nr 28

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający dopuści zaofiarowania zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. strefę bezdotykową, czyli nie wymaga ingerencji w jego strukturę, ale producent przewidział możliwość dezynfekcji lub sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z Procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym i zawarł takie informacje w instrukcji obsługi, a zawór jest zabezpieczony przed przypadkową ingerencją osób nieuprawnionych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 96 poz. 1 : Jomeprolum inj. 350mg/ml – 3 000 ml do osobnego zadania.

Uzasadnienie :

1. W obecnym kształcie załącznika 4 do SIWZ w jednym pakiecie występuje jodowy środek kontrastowy Jomeprolum (Iomeron) produkowany przez Bracco Imaging S.p.A. i dystrybuowany przez Bracco Imaging Polska Sp. z o.o. oraz paramagnetyczny środek kontrastowy Dimeglumini Gadopentetate 0,469 g/m (Magnevist) produkowany i dystrybuowany przez firmę Bayer.

2. Obecna konstrukcja pakietu poprzez zestawienie preparatów różnych firm zawęża konkurencję, umożliwiając złożenie ofert jedynie dużym podmiotom, hurtowniom posiadającym umowy dystrybucyjne z oboma producentami. Inni potencjalni uczestnicy postępowania, podmioty mniejsze, dysponujące tylko jednym z wymienionych w pakiecie produktów, zostają w ten sposób wyeliminowane z postępowania. Jest to sprzeczne z zasadami uczciwej konkurencji, a równocześnie uniemożliwi Zamawiającemu uzyskanie najniższej ceny, którą w P. XIII SIWZ ustalił jako jedyne kryterium oceny ofert .

3. Prośbę swą uzasadniamy również art. 36aa PZP dotyczącym zwiększenia konkurencji między wykonawcami m.in. poprzez szersze dopuszczenie do udziału w postępowaniach wykonawców z sektora MŚP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Dotyczy Pakietu 82 poz. 1

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie pakietu nr 82 poz. 1 (Cyclofosfamid inj 200mg fiołka) wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowie zapisy dotyczące konieczności zaofiarowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania?

Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu”

Powyzsze prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

UZASADNIENIE:

Ustalenie ceny ofertowej należy do uprawnień wykonawcy, który dokonuje kalkulacji stosownie do okoliczności rynkowych i okoliczności dotyczących jego indywidualnej sytuacji oraz z uwzględnieniem własnej polityki biznesowej. Treść oświadczenia woli w zakresie ceny ofertowej nie może być narzucana przez Zamawiającego, stanowiłoby to bowiem zaprzeczenie istocie postępowań przetargowych. Uprawnienia Zamawiającego do badania ceny oferty są ograniczone do takich kwestii jak badanie oferty pod kątem rażąco niskiej ceny (art. 90 ust. 1 i 1a ustawy Pzp) czy pod kątem zgodności obliczenia ceny z wymogami SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp), które to wymogi muszą jednak być ustalone w zgodzie z zasadami udzielania zamówień publicznych oraz z poszanowaniem wytycznych określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Powołując się na art. 536 § 1 K.c. cenę można określić poprzez wskazanie podstaw do jej ustalenia, przy czym KIO wskazuje, że nie ulega wątpliwości, iż w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego taki mechanizm ustalania ceny może mieć miejsce, niemniej jednak zawsze musi się to odbywać z poszanowaniem zasad udzielania zamówień publicznych, w tym zasady zachowania uczciwej konkurencji. W ocenie Izby zamawiający, narzucając wykonawcom wymóg zaofiarowania ceny nieprzekraczającej limitów ustalonych dla potrzeb zastosowania wskaźników korygujących, dopuścił się naruszenia wskazanej zasady. (KIO 1382/19 z dnia 31.07.2019 r.)

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Dotyczy Pakietu 82 poz. 1

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 33, czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 82 poz. 1 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców i pozyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35

Dotyczy Pakietu 82 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje wyceny produktu Cyclofosfamid inj w dawce 1000mg fiołka w ramach Pakietu nr 82 poz. 2?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje dawki 1000mg (błąd w pisowni).

Pytanie 36

Dotyczy Pakietu 65 poz. 40

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie pakietu nr 65 poz. 40 (Mesnum inj 400mg/4ml 15amp) wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowie zapisy dotyczące konieczności zaoferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania?

Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu”

Powyższe prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

UZASADNIENIE:

Ustalenie ceny ofertowej należy do uprawnień wykonawcy, który dokonuje kalkulacji stosownie do okoliczności rynkowych i okoliczności dotyczących jego indywidualnej sytuacji oraz z uwzględnieniem własnej polityki biznesowej. Treść oświadczenia woli w zakresie ceny ofertowej nie może być narzucana przez Zamawiającego, stanowiłoby to bowiem zaprzeczenie istocie postępowań przetargowych. Uprawnienia Zamawiającego do badania ceny oferty są ograniczone do takich kwestii jak badanie oferty pod kątem rażąco niskiej ceny (art. 90 ust. 1 i 1a ustawy Pzp) czy pod kątem zgodności obliczenia ceny z wymogami SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp), które to wymogi muszą jednak być ustalone w zgodzie z zasadami udzielania zamówień publicznych oraz z poszanowaniem wytycznych określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Powołując się na art. 536 § 1 K.c. cenę można określić poprzez wskazanie podstaw do jej ustalenia, przy czym KIO wskazuje, że nie ulega wątpliwości, iż w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego taki mechanizm ustalania ceny może mieć miejsce, niemniej jednak zawsze musi się to odbywać z poszanowaniem zasad udzielania zamówień publicznych, w tym zasady zachowania uczciwej konkurencji. W ocenie Izby zamawiający, narzucając wykonawcom wymóg zaoferowania ceny nieprzekraczającej limitów ustalonych dla potrzeb zastosowania wskaźników korygujących, dopuścił się naruszenia wskazanej zasady. (KIO 1382/19 z dnia 31.07.2019 r.)

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 37

Dotyczy Pakietu 66 poz. 13

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie pakietu nr 66 poz. 13 (Mesnum inj 100mg/ml 15amp) wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowie zapisy dotyczące konieczności zaoferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania?

Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu”

Powyższe prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

UZASADNIENIE:

Ustalenie ceny ofertowej należy do uprawnień wykonawcy, który dokonuje kalkulacji stosownie do okoliczności rynkowych i okoliczności dotyczących jego indywidualnej sytuacji oraz z uwzględnieniem własnej polityki biznesowej. Treść oświadczenia woli w zakresie ceny ofertowej nie może być narzucana przez Zamawiającego, stanowiłoby to bowiem zaprzeczenie istocie postępowań przetargowych. Uprawnienia Zamawiającego do badania ceny oferty są ograniczone do takich kwestii jak badanie oferty pod kątem rażąco niskiej ceny (art. 90 ust. 1 i 1a ustawy Pzp) czy pod kątem zgodności obliczenia ceny z wymogami SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp), które to wymogi muszą jednak być ustalone w zgodzie z zasadami udzielania zamówień publicznych oraz z poszanowaniem wytycznych określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Powołując się na art. 536 § 1 K.c. cenę można określić poprzez wskazanie podstaw do jej ustalenia, przy czym KIO wskazuje, że nie ulega wątpliwości, iż w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego taki mechanizm ustalania ceny może mieć miejsce, niemniej jednak zawsze musi się to odbywać z poszanowaniem zasad udzielania zamówień publicznych, w tym zasady zachowania uczciwej konkurencji. W ocenie Izby zamawiający, narzucając wykonawcom wymóg zaoferowania ceny nieprzekraczającej limitów ustalonych dla potrzeb zastosowania wskaźników korygujących, dopuścił się naruszenia wskazanej zasady. (KIO 1382/19 z dnia 31.07.2019 r.)

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 38

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.9? Tryb reklamacyjny określony jest w par. 8' Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest sprzeczny z prawem, gdyż pozbawia dostawcę możliwości ustosunkowania się do reklamacji, poprzez wprowadzenie jednostronnej procedury 'odmowy przyjęcia'. Wszystkie reklamacje winny być rozpatrywane zgodnie z par. 8', tj. przy udziale Wykonawcy – jak wymaga tego Kodeks Cywilny.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 39

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający w par. 5.2 i 5.3 wprowadzi automatyzm zmiany ceny brutto, przy niezmienności ceny netto, w razie zmiany stawki VAT na dostarczane produkty? Zapis taki w razie zmniejszenia stawki VAT będzie korzystny także i dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2.a z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2.b z 4% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.3.a z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 43

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.3.b z 4% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający w par. 8'.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 45

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający w par. 8'.5 zamiast 8 godzin wpisze 3 dni robocze? Żądanie reakcji na reklamację w terminie 8 godzin (przy zgłoszeniu reklamacji np., w godzinach popołudniowych) pod rygorem uznania reklamacji za uwzględnioną jaskrawo narusza zasady współzycia społecznego. Jest to termin niemożliwy do dotrzymania w zwykłym toku czynności, bez nadmiernych nakładów ze strony Wykonawcy (całodobowa obsługa zgłaszanych przez Zamawiającego reklamacji). Nadto zapis pokrywa się w części z zapisem par. 8'.3, co oznacza, że terminy załatwienia reklamacji są różne.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 46

Załącznik Nr 5 do SIWZ – projekt umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.1? Polskie prawo nie zna frazy „parafować” i czynność taka nie wywiera żadnych skutków prawnych. Wymogi dochowania formy pisemnej określono w art. 78 KC, który wymaga złożenia własnoręcznego podpisu na dokumencie obejmującym treść oświadczenia woli (nie na każdej jego stronie, bo tak zapewne należy rozumieć wymóg „parafowania”). Żaden przepis polskiego prawa nie wymaga „parafowania” czegokolwiek dla dochowania formy pisemnej i niejasne jest, jaki cel ma ten zapis, jakie będą skutki jego niedochowania (to jest tylko złożenia podpisu na końcu umowy), a także czy wymóg ten rozciąga się także na ewentualne aneksy lub oświadczenia pisemne składane w związku z umową.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wykreśla w § 12 ust. 1 o brzmieniu:

„Każda strona Umowy została parafowana przez podpisujących Umowę”

Pytanie 47

Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo – ilościowe:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane leki w **Pakiecie nr 12 poz. 1-5** posiadały własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo ich stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 48

Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo – ilościowe:

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowane leki w **Pakiecie nr 12 poz. 1-5** były objęte obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo – ilościowe:

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy dla leku Phenobarbital lyophylise 40 mg w **Pakiecie nr 68 poz. 25** do 6 tygodni, z uwagi na fakt, iż lek sprowadzany jest do Polski na wniosek MZ w procedurze importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 5 do SIWZ – wzór umowy – dotyczy Pakietów 1-26, 32 – 162 poprzez dopisanie w § 2 ust. 6 pkt 3) w brzmieniu:

3) w terminie do 6 tygodni od złożenia zamówienia dla zamówień – dotyczy Pakietu 68 poz. 25.

Pytanie 50

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 129, pozycja 2) wyrazi zgodę na wydzielenie do nowo powstałego pakietu metyloprednisolon 1g i dopuści metyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml ?

Na rynku polskim dostępne są dwa 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). **Meprelon w swoim składzie nie posiada dodatkowo alkoholu benzylowego.**

Powyższe pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie Oferentów a utworzenie nowego pakietu zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 51

Czy w **Pak. 10** Zamawiający dopuści Metronidazol w opakowaniu x 40 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Czy Zamawiający wymaga aby w **Pak. 21** produkt Metamizole był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wymaga, aby w **Pak. 24** zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego preparat Meropenem w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5% posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji : 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 54

Czy mając na uwadze obecną sytuację epidemiczną związaną z ciągle rozwijającą się pandemią SARS-CoV-2, gdzie zużycie środków do dezynfekcji jest krytycznie wysokie i niesie za sobą szereg działań niepożądanych, Zamawiający wymaga aby zaoferowane w **Pak. 35 poz. 1 -14** produkty lecznicze posiadały jałowe porty niewymagające dodatkowych nakładów finansowych i czasowych związanych z dezynfekcją (zapis o jałowości portów potwierdzony w ChPL)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 55

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu ADDAMEL Zamawiający dopuści w **Pak. 36 poz. 23** zaoferowanie produktu leczniczego SUPLIVEN zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych, charakteryzujący się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Czy Zamawiający dopuści w **Pak. 36 poz. 24** Vitalipid N Infant w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 57

Czy w **Pak. 36 poz. 27** Zamawiający ma na myśli Nephroprotect 10% czy Aminosteril N-Hepa 8%?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli Nephroprotect.

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuści w **Pak. 36 poz. 30** SMOFLipid w objętości 250 ml (obj. 200 ml jest niedostępna)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Czy w **Pak. 38** Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy

ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Czy w **Pak. 71** Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 61

Czy w **Pak. 78 poz. 1 i 2** Zamawiający dopuści Paracetamol w opakowaniu typu fiołka x 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Jaką dawkę Piperacilin + Tazobactam Zamawiający ma na myśli w **Pak. 120: 2g+0,25g** czy **4g+0,5g**?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli dawkę 4,5 g.

Pytanie 63

Czy zamawiający w **§ 2 ust. 6 pkt 2** wydłuży termin realizacji złożonego zamówienia dla zamówienia na cito do 24 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 64

Czy w związku z opisem przedmiotu zamówienia w **Pakiecie Nr 131:**

„Sevofluran płyn wziewny w opakowaniu umożliwiającym zastosowanie w parownikach będących na wyposażeniu szpitala, butelka z załączonym adapterem lub butelka otwarta. Oferent zobowiązuje się do użyczenia parowników w ilości do 4 sztuk na czas trwania umowy przetargowej” Zamawiający zechciałby doprecyzować rodzaj aparatów do znieczulenia będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

Pragniemy zauważyć, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku Sevofluran.

UZASADNIENIE

Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 3 PZP).

Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 29 ust. 1 PZP nakłada na Zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia”

Odpowiedź: 4 aparaty Aespire View. 4 aparaty GE Cerastation 620. 1 aparat Mindray VATO EX-55 PRO.

Pytanie 65

Czy w **Pakiet 67 poz. 84** (Dexamethasonum inj. 4mg/ml x 10amp.) i poz. 85 (Dexamethasonum inj. 8mg/2ml x 10amp. 2ml) Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii?

Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077):

„Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowany produkt leczniczy.

Pytanie 66

Czy w **Pakiet 67 poz. 84** (Dexamethasonum inj. 4mg/ml x 10amp.) i poz. 85 (Dexamethasonum inj. 8mg/2ml x 10amp. 2ml) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowany produkt leczniczy.

Pytanie 67

Prosimy o wydzielenie **pozycji 84 i 85 z Pakiet 67** oraz utworzenie z nich oddzielnego zadania?

Pozytywna odpowiedź na powyższe pytania umożliwi złożenie ważnych, korzystnych cenowo ofert większej ilości wykonawców, dzięki czemu Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 68

Dotyczy pakietu nr 27 – azot medyczny skroplony

Ile i o jakiej pojemności termosy Dewara posiada Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający posiada 7 termosów (25-30kg).

Pytanie 69

Dotyczy pakietu nr 27 – azot medyczny skroplony

Jak często Zamawiający przewiduje dostawy azotu medycznego skroplonego ?

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje dostawy 2 razy w tygodniu.

Pytanie 70

Umowa – załącznik nr 5 do SIWZ – dotyczy pakietu nr 31

& 4 pkt. 2 z treści:

W przypadku gdy Zamawiający stwierdzi, iż dostarczony produkt jest niezgodny pod względem ilościowym lub jakościowym ze złożonym zamówieniem lub Umową, jest uprawniony do odmowy odbioru zamówienia. W takiej sytuacji przyjmuje się, iż Wykonawca pozostaje w opóźnieniu, a Zamawiający wyznacza Wykonawcy kolejny/nowy termin realizacji tego zamówienia.

Na treść:

W przypadku gdy Zamawiający **udowodni**, iż dostarczony produkt jest niezgodny pod względem ilościowym lub jakościowym ze złożonym zamówieniem lub Umową, jest uprawniony do odmowy odbioru zamówienia. W takiej sytuacji przyjmuje się, iż Wykonawca pozostaje w opóźnieniu, a Zamawiający wyznacza Wykonawcy kolejny/nowy termin realizacji tego zamówienia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 71

Umowa – załącznik nr 5 do SIWZ – dotyczy pakietu nr 31

& 7 pkt.1 ppkt. 4 z treści :

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w realizacji określonego zamówienia w terminie określonym w § 2 ust. 4 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto tego zamówienia, za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia,

Na treść:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w realizacji określonego zamówienia w terminie określonym w § 2 ust. 4 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto tego zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 72

Umowa – załącznik nr 5 do SIWZ – dotyczy pakietu nr 31

& 7 pkt.1 ppkt. 5 z treści:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w wymianie asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 10 ust. 3 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto określonego zamówienia, za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia.

Na treść:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

Za opóźnienie w wymianie asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 10 ust. 3 Umowy: w wysokości 1% ceny brutto określonego zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 73

Umowa – załącznik nr 5 do SIWZ – dotyczy pakietu nr 31

& 7 pkt.3 – proszę o wykreślenie.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 74

Umowa – załącznik nr 5 do SIWZ – dotyczy pakietu nr 31

& 7 – w celu równego traktowania Stron Umowy, proszę o dopisanie następujących punktów

Kupujący zapłaci Sprzedającemu karę umowną :

1. Za odstąpienie od Umowy przez Sprzedającego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Kupujący w przypadku:

- a) odstąpienia od Umowy w całości – w wysokości 10 % łącznego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1 pkt 1 lub 2 lub 3 lub 4 lub 5 w zależności od tego, którego pakietu/których pakietów dotyczy podstawa naliczenia kary umownej,
- b) odstąpienia od Umowy w części – w wysokości 10 % łącznego wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy w stosunku do tej części Umowy, której dotyczy podstawa naliczenia kary umownej,

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 75

Umowa – załącznik nr 5 do SIWZ – dotyczy pakietu nr 31 & 8 – w celu równego traktowania Stron Umowy, proszę o dopisanie następujących punktów

1. Sprzedającemu przysługuje Umowne prawo odstąpienia od Umowy, w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:

- a) dwukrotnego opóźnienia się Kupującego w płatnościach za faktury
 - b) innego rażącego naruszenia przez Kupującego postanowień Umowy
- w terminie 20 dni roboczych od dnia powzięcia przez Sprzedającego wiadomości o wystąpieniu okoliczności uzasadniających odstąpienie.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 76

Umowa – załącznik nr 5 do SIWZ – dotyczy pakietu nr 31

& 10 pkt. 5 z treści :

W wypadku, gdy Kupujący zażąda wymiany określonej partii asortymentu lub usunięcia wady albo złoży oświadczenie o obniżeniu ceny, określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 8 godzin, uważać się będzie, że Sprzedawca uznał to żądanie.

Na treść :

W wypadku, gdy Kupujący zażąda wymiany określonej partii asortymentu lub usunięcia wady albo złoży oświadczenie o obniżeniu ceny, określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 7 dni, uważać się będzie, że Sprzedawca uznał to żądanie.

Uzasadnienie: Termin 8 godzin jest zbyt krótkim czasem na ustosunkowanie się do powyższych żądań. Przeprowadzenie jakościowych badań produktu medycznego w niezależnym laboratorium jest czasochłonną procedurą.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 77

Czy Zamawiający w **PAKIET 158 poz. 1** (Bupivacainum hiperbaryczna I inj 5ml/1 ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 78

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate inj 50mg/5ml w **PAKIET 116, poz. 1** posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 79

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 1** posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 80

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 1** posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 81

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 1** posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 82

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 1** posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 83

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a2,5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 2** posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 84

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a2,5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 2** posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 85

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a2,5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 2** posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 86

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium inj 2mg/ml x 5 amp. a2,5 ml ml w **pakiecie nr 108 poz. 2** posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 87

Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia określonej przedmiotem Zamówienia działalności zawodowej lub czynności w szczególności koncesję, zezwolenie lub licencję w przypadku oferowania wyrobów medycznych, ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty obowiązku posiadania w/w dokumentów? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia stanowiącego o tym, iż przepisy prawa nie nakładają na naszą firmę obowiązku posiadania Zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej (tj. braku konieczności posiadania takiego dokumentu) w przypadku składania oferty na wyroby medyczne zawarte w **Pakiecie nr 79?**

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia określonej przedmiotem Zamówienia działalności zawodowej lub czynności w szczególności koncesję, zezwolenie lub licencję w zakresie Pakietu 79.

Jednocześnie zmianie ulega zapis w SIWZ w rozdziale VI punkt 2.1 a i b i przyjmuje aktualne brzmienie:

2) spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP), tj.:

2.1. Dotyczy ofert złożonych na produkty lecznicze.

a) **Oświadczenie Wykonawcy**, że wszystkie zaoferowane produkty lecznicze posiadają pozwolenie na dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub zostały dopuszczone do obrotu i używania na podstawie pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską bądź posiadają aktualne pozwolenie dopuszczenia do obrotu i używania w kraju, z którego są sprowadzane w ramach importu docelowego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.) - **nie dotyczy Pakietu 130 poz. 2., Pakietu 79.**

b) **Oświadczenie Wykonawcy**, że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi ważne (aktualne) karty charakterystyki produktu leczniczego - **nie dotyczy Pakietu 130 poz. 2., Pakietu 79.**

Ponadto zmianie ulega rozdział VI w SIWZ poprzez dodanie punktu 2.5 o brzmieniu

Dotyczy ofert złożonych w Pakiecie 79

a) **Opisy produktów** (np.: prospekty, foldery, karty katalogowe) i **fotografie**, zawierające opis oferowanego produktu w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski - potwierdzające spełnianie wymogów określonych w **Załączniku nr 4 do SIWZ**. Autentyczność załączonych dokumentów musi zostać poświadczona przez Wykonawcę

Wykonawcy w w.w. dokumentach powinni oznaczyć, którego pakietu i pozycji dotyczy. Jeżeli w prospektach brak opisu danego wymogu, dopuszcza się załączenie innych dokumentów, w których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność opisu danego wymogu.

b) **Oświadczenie Wykonawcy**, że oferowany przedmiot zamówienia został wprowadzony do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 175 z późn. zm.), w przypadku składania oferty na wyrób medyczny i **na każde wezwanie Zamawiającego dostarczy dokumenty w ww. zakresie**

c) **Oświadczenie Wykonawcy**, że oferowany przedmiot zamówienia posiada **deklaracje zgodności i oznakowanie znakiem CE** na wszystkie zaoferowane wyroby **będące i nie będące** wyrobami medycznymi i **na każde wezwanie Zamawiającego dostarczy dokumenty w ww. zakresie**

Uwaga!

Jeżeli wyrób, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru, a więc nie posiada znaku CE to w tym przypadku Zamawiający wymaga załączenia oświadczenia, że oferowany przedmiotowym postępowaniem produkt (należy go wymienić) nie jest objęty tym wymogiem i podać uzasadnienie tego faktu oraz podstawę prawną.

Pytanie 88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 89**Dotyczy Pakietu 79**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin wyrobów medycznych z **Pakietu nr 79** zważywszy na fakt, iż wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 90**Dotyczy Pakietu 79**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od dostaw na cito w ciągu 12 godzin wyrobów medycznych z **Pakietu nr 79** zważywszy na fakt, iż wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 91**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt.1, lit. a) wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 5% łącznego wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 92**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt.1, lit. b) wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 5% łącznego wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 93**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt.2, lit. a) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 0,1% ceny brutto tej partii asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 94**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt.2, lit. b) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% ceny brutto tej partii asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 95**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt.3, lit. a) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% ceny brutto tej partii asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 96**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt.3, lit. b) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% ceny brutto tej partii asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 97**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 98**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 99**Dotyczy wzoru umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru Umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 100

Dotyczy Pakietu 79

Czy zamawiający w **Pakiecie nr 79** dopuści produkt BSS – zrównoważony roztwór soli o następującym składzie; 100ml roztworu zawiera:

- Chlorek wapnia (x 2H₂O) – 0,048g
- Chlorek magnezu (x 5H₂O) – 0,030g
- Octan sodu (x 3H₂O) – 0,390g
- Cytrynian sodu (x 2H₂O) – 0,170g
- Chlorek sodu – 0,640g
- Chlorek potasu - 0,075g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

1. za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca w wypadku:

a) odstąpienia od Umowy w części – w wysokości 10 % **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy w stosunku do tej części Umowy,

2. za opóźnienie w realizacji zamówienia określonej partii Asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 6 Umowy
a) w wysokości **0,5 %** ceny brutto tej partii Asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu;**

b) b) w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu natychmiastowym (cito); **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu**

3. za opóźnienie w wymianie Asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 8¹ ust. 3 Umowy

a) w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii Asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia przy zamówieniu zwykłym **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego asortymentu;**

b) b) w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu natychmiastowym (cito); **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego asortymentu;**

4) za opóźnienie w przekazaniu Kupującemu dowodów na okoliczności o których mowa w § 1 ust. 2 Umowy – w wysokości 0,1 % **wartości produktów dla których dowody nie zostały przekazane**, o którym mowa w § 4 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 102

Dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Sprzedawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8¹ ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 103

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 104

Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:

Do §1 ust. 3 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 zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 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: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 105**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §2 ust. 6 oraz §8 ust. 3 wzoru umowy: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminów określonych w §2 ust. 6 oraz §8 ust. 3 wzoru umowy w stosunku do realizacji zamówienia dokonywanego w trybie zwykłym do 48 godzin, a zamówienia dokonywanego w trybie cito do 14 godzin od chwili złożenia zamówienia lub zgłoszenia reklamacji.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 106**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonywania dowolnych zmian ilościowo - asortymentowych w ramach zamówienia, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiany takie mogłyby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób ich granic ilościowych odnośnie pozycji itp. zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §4 ust. 2 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 107**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości niewykorzystanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 108**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §6 ust. 1 pkt 2 lit. a oraz § 6 ust. 3 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 2 lit. a oraz w §6 ust. 1 pkt 3 lit. b wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości niedostarczonej w terminie części asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 109**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §6 ust. 1 pkt 2 lit. b oraz § 6 ust. 1 pkt 3 lit. b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 2 lit. b oraz §6 ust. 1 pkt 3 lit. b wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 2% wartości niedostarczonej w terminie części asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 110**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §6 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 111**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §81 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o wydłużenie terminu na ustosunkowanie się Wykonawcy do dokonanego zgłoszenia reklamacyjnego do 12 godzin od chwili otrzymania zawiadomienia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 112**Dotyczy wzoru umowy - dotyczy pakietów nr 1-26, 32-162:**

Do §81 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie ze wzoru umowy zapisów §81 ust. 6 wzoru umowy jako ograniczającego uprawnienia Wykonawcy wynikające z kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 113**Dotyczy Pakietu 1 poz. 1 i 2**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie 1 w pozycjach 1 i 2** preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 114

Dotyczy Pakietu 35 poz. 4, 5, 16, 17, 18

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 35 poz. 4,5,16,17,18** i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 115

Dotyczy Pakietu 67 poz. 40

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 67 poz. 40** i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 116

Dotyczy Pakietu 95

Powołując się na rozwiązania równoważne i możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **poz. 1** Natrium chloratum rozt. do przepłukiwań powierzchni pola operacyjnego w opakowaniu 3000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 117

Dotyczy Pakietu 95

Powołując się na rozwiązania równoważne i możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **poz. 2** Natrium chloratum rozt. do przepłukiwań powierzchni pola operacyjnego w opakowaniu 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 118

Dotyczy Pakietu 95

Powołując się na rozwiązania równoważne i możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **poz. 3** Woda do przepłukiwania powierzchni pola operacyjnego w opakowaniu 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 119

Dotyczy Pakietu 95

Powołując się na rozwiązania równoważne i możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **poz. 4** Natrium chloratum rozt. do przepłukiwań powierzchni pola operacyjnego w opakowaniu 3000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 120

Dotyczy Pakietu 95

Powołując się na rozwiązania równoważne i możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **poz. 5** Woda do przepłukiwania powierzchni pola operacyjnego w opakowaniu 3000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 121

Dotyczy Pakietu 95

Zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego i możliwości zaoferowania worków na równi z butelką, czy Zamawiający dopuści w **poz. 1, 2, 3, 4, 5** worki, opakowania bez „odkręcanych motylków”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z SIWZ w poz. 1, 2, 3, 4, 5 worki bez „odkręcanych motylków”

Pytanie 122

Dotyczy Pakietu 16

Czy Zamawiający w pakiecie 16 miał na myśli produkt Epoetyna beta inj., którego objętość ampulki strzykawki wynosi 0,3 ml?

Wskazana objętość przez Zamawiającego nie występuje na rynku

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli Epoetynę beta w wymienionych dawkach objętość 0,3 ml.

W związku z powyższym zmianie ulega Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 16.

Pytanie 123

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 124

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę za wyjątkiem zamiany na formę o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 125

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę za wyjątkiem ampułkostrzykawki i zamiany na ampulkę.

Pytanie 126

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 127

Dotyczy Pakietu 5 poz. 9

Czy Zamawiający w pak 5 poz. 9 miał na myśli wycenę Morfiny w dawce 20mg/ml 1 ml - tylko takie opakowanie występuje na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli Morfinę w dawce 20mg/ml 1 ml

Pytanie 128

Dotyczy Pakietu 5 poz. 16 i 17

Czy Zamawiający wymaga w pak 5 poz. 16 i 17 leku jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 129

Dotyczy Pakietu 23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 130

Dotyczy Pakietu 38

Czy Zamawiający w pak 38 miał na myśli wycenę Kalium chloratum w dawce 150mg/ml 10 ml *20 amp, proszę o doprecyzowanie?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli dawkę 150mg/ml 10 ml *20 amp

W związku z powyższym zmianie ulega Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 380.

Pytanie 131

Dotyczy Pakietu 39 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 39 poz. 3 Mizoprostol – leku cervidil 10 mg *5?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 132

Dotyczy Pakietu 96 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 96 poz. 1 lomeprolum, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 133

Dotyczy Pakietu 113 poz. 2

Czy Zamawiający miał na myśli w pak 113 poz. 2 wycenę dawki 50mg/1ml 1 ml tylko takie opakowanie występuje na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli dawkę 50mg/1ml op. a' 1 ml

W związku z powyższym zmianie ulega Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 113 poz. 2.

Pytanie 134

Dotyczy Pakietu 120

Proszę o doprecyzowanie jaka dawkę wymaga Zamawiający do wyceny ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawki 4,5 g.

W związku z powyższym zmianie ulega Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu 120

Pytanie 135

Dotyczy Pakietu 92 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę 29 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.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 136

Dotyczy Pakietu 127 poz. 1

Czy zamawiający wymaga aby w pak 127 poz. 1 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?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 137

Dotyczy Pakietu 61 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 61 poz. 6 cefalexinum 0,25g – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 138

Dotyczy Pakietu 62 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 62 poz. 1 azitromycyn 500mg – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 139

Dotyczy Pakietu 156 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 156 poz. 6 Calcium Gluconicum produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 140

Dotyczy Pakietu 65 poz. 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 65 poz. 93 phytomenadione 2 mg – koniec produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 141

Dotyczy Pakietu 67 poz. 67

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 67 poz. 67 carbo medicinalis w dawce 200 mg jest to obecnie jedyny produkt na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 142

Dotyczy Pakietu 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 143

Dotyczy Pakietu 64 poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 144

Dotyczy Pakietu 64 poz. 14,15,16

Czy Zamawiający w pak 64 poz. 14,15,16 leku w postaci ampulek, celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 145

Dotyczy Pakietu 65 poz. 66

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 300 op

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146

Dotyczy Pakietu 65 poz. 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 65 poz. 66 produktu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 300 op?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 147

Dotyczy Pakietu 64 poz. 45

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.

Pytanie 148

Dotyczy Pakietu 66 poz. 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 66 poz. 28 oxymetazolini 10 ml w postaci aerozolu, tylko takie opakowane występuje na rynku. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 149

Dotyczy Pakietu 66 poz. 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 66 poz. 35 Próba tuberculinowa produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 150

Dotyczy Pakietu 67 poz. 54

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 67 poz. 54 Betahistini 8mg *100 tbl 33 op? Proszę o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 151

Dotyczy Pakietu 67 poz. 86

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 67 poz. 86 Dexamethasoni Phosphas 4mg/ml 1 ml ? Proszę o doprecyzowanie, jest to jedyny taki lek na rynku.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 152

Dotyczy Pakietu 67 poz. 118

Czy Zamawiający miał na myśli zaferowanie w pak 67 poz. 118 Indapamid 1,5mg w postaci tabletek o przedłuż. uwalnianiu, tylko takie opakowane występuje na rynku. ?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 1,5 mg. Dopuszczamy formę tabletek o przedłuż. uwalnianiu

Pytanie 153

Dotyczy Pakietu 65 poz. 5

Czy Zamawiający miał na myśli zaferowanie w pak 65 poz. 5 Ketoprofenum w dawce 100 mg , tylko takie opakowane występuje na rynku. ?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli dawkę 100 mg.

W związku z powyższym zmianie ulega Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 65 poz. 5.

Pytanie 154

Dotyczy Pakietu 65 poz. 144,145

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 65 poz. 144,145 Thiopental – brak leku na rynku, lub wyrazi zgodę na wycenę produktu dopuszczonego na tymczasowe pozwolenie do obrotu.?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie 155

Dotyczy Pakietu 156 poz. 28

Czy w Pakiecie 156 poz. 28 Zamawiający dopuści zaferowanie 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156

Dotyczy Pakietu 156 poz. 28

Czy w Pakiecie 156 poz. 28 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158**Dotyczy Pakietu 156 poz. 28**

Czy w Pakiecie 156 poz. 28 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 159**Dotyczy Pakietu 67 poz. 52**

Czy w Pakiecie 67 poz. 52 Zamawiający wymaga zaoferowania nie wymagającego przechowywania w lodówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160**Dotyczy Pakietu 67 poz. 52**

Czy w Pakiecie 67 poz. 52 Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w op. x 20 kaps – po przeliczeniu kaps. na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu otrzymanego wyniku w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161**Dotyczy Pakietu 19**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19 preparat albuminy ludzkiej, w opakowaniu typu „worek”, zamiast „flakon”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie worek.

Pytanie 162**Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej §6 ust.1 ppkt 2a) dla Pakietu nr 19 z 2% do „... **0,2% ceny brutto tej partii asortymentu...**”; pozostała treść zapisu bez zmian.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 163**Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej §6 ust.1 ppkt 2b) dla Pakietu nr 19 z 4% do „... **0,4% ceny brutto tej partii asortymentu...**”; pozostała treść zapisu bez zmian.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 164**Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej §6 ust.1 ppkt 3a) dla Pakietu nr 19 z 2% do „... **0,2% ceny brutto tej partii asortymentu...**”; pozostała treść zapisu bez zmian.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 165**Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie kary opisanej §6 ust.1 ppkt 3b) dla Pakietu nr 19 z 4% do „... **0,4% ceny brutto tej partii asortymentu...**”; pozostała treść zapisu bez zmian.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 166**Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu opisanego w §8¹ ust.5 z 8 godzin na **24 godziny przypadające w dni robocze**? Wyjaśniamy, że termin 8 godzin, jest zbyt krótki na przetworzenie wniosku Zamawiającego w zadanym zakresie i uzyskanie stosownych akceptacji biznesowych.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 167**Dotyczy Pakietu 110**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 110 dopuści 750 opakowań Venoferu Ferrum hydroxidum saccharum, kompleks żelaza III do wstrzyknięć i infuzji 100mg FE/5ml, każde opakowanie zawiera 5 ampułek a'5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ

Pytanie 168**Dotyczy Pakietu 30 poz. 3**

Czy w pakiecie 30 poz. 3 Zamawiający wymaga butli 8 litrowej o pojemności 1,72 m³ tlenu medycznego, tak aby zgodnie z opisem mógł dokonać zamówienia na butle 10l i 8l według zapotrzebowania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje możliwości zamiennego zamawiania butli 10 i 8 litrowej.

Pytanie 169**Dotyczy Pakietu 73 poz. 4**

Czy Zamawiający, w pakiecie 73 pozycja 4, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170**Dotyczy Pakietu 73 poz. 10**

Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 73 pozycja 10 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 171**Dotyczy Pakietu 73 poz. 9, 10**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 73 pozycje 9 i 10 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 172**Dotyczy Pakietu 11 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 11 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydim zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 173**Dotyczy Pakietu 8 poz. 2, 3**

Czy zamawiający, w pakiecie 8 pozycje 2 i 3 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 174**Dotyczy Pakietu 8 poz. 1**

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 8 pozycja 1 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 175**Dotyczy Pakietu 156 poz. 30, 31, 32 i 33**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 156 pozycji nr 30, 31, 32 i 33 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176**Dotyczy Pakietu 5 poz. 9 i 10**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 5 pozycja 9 i 10 aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 177**Dotyczy Pakietu 38 poz. 1**

Czy zamawiający w pakiecie 38 pozycja 1 wymaga, aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178**Dotyczy Pakietu 10 poz. 1**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 10 pozycji 1, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179**Dotyczy Pakietu 156 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 156, pozycja 1, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było Produkt rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 180**Dotyczy Pakietu 35 poz. 12**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 35 w pozycji 12 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 181**Dotyczy Pakietu 35 poz. 13**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 35 poz. 13 i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 182**Dotyczy Pakietu 35 poz. 12 i 13**

Czy Zamawiający w pakiecie 35 w pozycji 12 i 13 dopuści: Sterofundin ISO, który nie tylko zawiera zbliżoną do składu osocza ilość jonów sodowych, potasowych, magnezowych i wapniowych, ale także zawiera aniony organiczne. Aniony, które zostają zmetabolizowane do wodorowęglanów i zapobiegają rozwojowi kwasicy, która może powstać w przypadku wlewu pozbawionych tychże wodorowęglanów roztworów. Sterofundin ISO jest wolny od cytrynianów, które są silnymi antykoagulantem oraz mleczanów. Octany i jabłczany zawarte w Sterofundin ISO metabolizowane są we wszystkich tkankach.

1000 ml produktu leczniczego Sterofundin ISO, roztwór do infuzji zawiera: Sodu chlorek 6,80 g Potasu chlorek 0,30 g Magnezu chlorek sześciowodny 0,20 g Wapnia chlorek dwuwodny 0,37 g Sodu octan trójwodny 3,27 g Kwas L-jabłkowy 0,67 g Stężenia elektrolitów: mmol/l Sód 145,0 Potas 4,0 Magnez 1,0 Wapń 2,5 Chlorek 127,0 Octan 24,0 Jabłczan 5,0. Substancje pomocnicze o znanym działaniu: 1000 ml roztworu Sterofundin ISO zawiera 0,2 g sodu wodorotlenku (0,115 g sodu).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183**Dotyczy Pakietu 35 poz. 15**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 w poz. 15 dopuści zaferowanie Natrium chloratum 0,9% 10ml x 100 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184**Dotyczy Pakietu 85**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 336 szt.?

1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie, Zamawiający informuje, że na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy, dokonał zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, w **zakresie terminu składania ofert** oraz **terminu otwarcia ofert**, o których mowa w części XI pkt 1 i pkt 3 SIWZ oraz na stronie tytułowej SIWZ:

1. **Termin składania ofert upływa w dniu 08 marca 2021r o godz. 09.00**
2. **Otwarcie ofert nastąpi w dniu 08 marca 2021r o godz. 09.30**

W pozostałym zakresie SIWZ nie ulega zmianie.

W związku z powyższą zmianą SIWZ, zmianie ulega Ogłoszenie o zamówieniu nr 2020/S 251-628276 z dnia 24.12.2020r.

Ponadto, w związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy PZP, dokonał zmiany treści SIWZ, Załącznika nr 4 do SIWZ oraz Załącznika nr 5 do SIWZ – wzór umowy dotyczący Pakietów 1-26, 32 - 162.

Zamawiający przekazuje w załączeniu do niniejszego pisma, Załącznik nr 4 do SIWZ oraz Załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy dotyczący Pakietów 1-26, 32 - 162. - **PO ZMIANIE.**

Podisał

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
w Łomży

Jarosław Pokoleńczuk