



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 4
W BYTOMIU**

ALEJA LEGIONÓW 10 41-902 BYTOM

TEL.: 32 281-02-71-7 FAX: 32 281-02-70 NIP: 626-25-10-567
KONTO BANKOWE ING Bank Śl. O/Bytom 26 1050 1230 1000 0022 1313 7165



Bytom, dnia 19.06.2020 r.

DZP – 14/2020

Wyjaśnienia treści SIWZ
do wszystkich zainteresowanych

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę leków**

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej:

1. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów:

- tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie
- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak

2. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Tak

3. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Tak

4. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedź: Tak

5. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku).

Odpowiedź: Dopuszcza

6. Dotyczy Pakietu nr 39:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 63 op)?

Odpowiedź: Tak, w ilości 70 op.

7. Dotyczy Pakietu nr 62:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wytwórcę i dystrybutora wyrobów medycznych? Pragnę zauważyć, że Część 62 zawiera wyroby medyczne, nie leki.

Odpowiedź: Tak

8. Dotyczy Projektu Umowy §2 ust. 2 oraz 3.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał, w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów z §2 ust. 2 oraz 3 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Dotyczy Projektu Umowy §3 ust. 2:

Prosimy o dopisanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.". Jednocześnie prosimy o wykreślenie z niniejszego przepisu fragmentu upoważniającego Zamawiającego do naliczania dodatkowych kar umownych, gdyż pozostałe zapisy umowne zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie wynikającej z dokonania zamówienia publicznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Dotyczy Projektu Umowy §6 ust. 3:

Prosimy o dopisanie: "...zgodnie z art. 4 pkt 3 lit. a) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zapis § 6 ust. 3 otrzymuje brzmienie: „Za nieterminowe regulowanie należności Wykonawca może naliczyć odsetki ustawowe za opóźnienie zgodnie z ustawą dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych.”

11. Dotyczy Projektu Umowy §7 ust. 1 pkt 1.3:

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §7 ust. 1 pkt 1.3 wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Dotyczy Projektu Umowy §10 ust. 1 pkt 1.2 lit. c) oraz d):

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

13. Dotyczy Projektu Umowy §10 ust. 1 pkt 1.2 lit. j):

Prosimy o dodanie słów: „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. Dotyczy Pakietu nr 39:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wapna sodowanego medycznego w formie granulek 2-5 mm z indykatorem barwnika (z białego na fioletowy) przeznaczonego do absorpcji CO₂ w aparatach do znieczuleń o zdolności pochłaniania CO₂ – 19%/min, produkt bezpyłowy, zarejestrowany jako wyrób medyczny, opakowanie 4,5 kg?

Odpowiedź: Dopuszcza

15. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 13:

Czy Zamawiający dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek – lek obcojęzyczny?

Odpowiedź: Tak

16. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 147:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek?

Odpowiedź: Tak

17. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 13:

Czy Zamawiający dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Nie

18. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 13:

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie

19. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 37:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% lub 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z z systemem Luer Slip, Luer Lock bez działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności

dostępu naczyniowego w hemodializie o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź: Nie

20. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 37:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie

21. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 37:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie

22. Dotyczy Projektu Umowy § 3.1:

Czy Zamawiający wykreśli w § 3.1 termin na przekazanie informacji o niemożliwości zrealizowania zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

23. Dotyczy Projektu Umowy § 3.9

Czy Zamawiający wykreśli zapis § 3.9?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

24. Dotyczy Projektu Umowy §3.10:

Czy Zamawiający wykreśli zapis § 3.10?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

25. Dotyczy Projektu Umowy §10.1:

Czy Zamawiający w § 10.1. na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

26. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 10-13:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 10-13:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

28. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 10-13:

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Tak

29. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku adenosin w postaci fiołki?

Odpowiedź: Tak

30. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku natrium valproicum w postaci fiołki+ amp. rozpuszczalnika?

Odpowiedź: Tak

31. Dotyczy Pakietu nr 60 poz. 5:

Czy Zamawiający zaakceptuje wycenę paramagnetycznego jonowego środka kontrastowego do badań MR o szerszych wskazaniach:

Jonowy – obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego u dzieci od 0 miesiąca życia/

niejonowy – od 6 miesiąca życia

Jonowy – obrazowanie całego ciała u dzieci powyżej 6 miesiąca / niejonowy – brak wskazania u dzieci

Jonowy - angiografia MR / niejonowy – brak wskazania

Odpowiedź: Nie.

32. Dotyczy Pakietu nr 37:

Czy Zamawiający dokona podziału na dwa osobne pakiety oraz wyrazi zgodę na złożenie oferty zgodnej ze wskazanym przez nas opisem, parametrami i przelicznikiem ilości:

Pakiet 37a - Preparaty do udrażniania cewników na bazie tauroolidyny			
1.	Tauroolidyna (2%) 10 ml x 10 fiolek	op.	45
Razem:			
Pakiet 37b - Preparaty do udrażniania cewników na bazie cyklotauroolidyny			
1.	Cyklotauroolidyna + 4% Cytrynian 5ml oraz Urokinaza 25000 j.m 5ml x 5 kpl.	op.	90
Razem:			

Odpowiedź: Nie

33. Dotyczy Pakietu nr 56:

Prosimy o wydzielenie z zadania nr 56 pakietu dla środków kontrastowych niejonowych o stężeniu 350 mg/ml do podania doustnego.

Odpowiedź: Nie

34. Dotyczy Pakietu nr 57:

Prosimy o rozdzielenie z zadania nr 57 na dwa osobne zadania w zakresie środka kontrastowego o stężeniu 370 mg/ml oraz środka kontrastowego o stężeniu 400 mg/ml.

Odpowiedź: Nie

35. Dotyczy Pakietu nr 66 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 1 z pakietu nr 66 ?

Odpowiedź: Nie

36. Dotyczy Pakietu nr 66 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści dietę kompletną do żywienia dojelitowego, wysokobiałkową, energia z białka 32% (serwatka, kazeina, groch, soja), tłuszcze 4,9g/100ml w tym MCT i omega – 3, wysokokaloryczną (1,26 kcal/ml), bezreszkową o osmolarności 275 mOsmol/l ?

Odpowiedź: Tak

37. Dotyczy Pakietu nr 66 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści dietę o opisanych parametrach z niższą osmolarnością w zakresie 310-330 mOsmol/l? Im niższa osmolarność tym wyższa tolerancja diety?

Odpowiedź: Tak

38. Dotyczy Pakietu nr 68 poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający dopuści dietę opartą na białku sojowym, o zawartości węglowodanów 11,3 g/100 ml, w tym skrobia i fruktoza 10,6 g/100 ml i zawartości kwasów wielonasyconych 0,8 g/100 ml, w poz. 1 w przeliczeniu na 1000 ml?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, jednakże bez przeliczania ilości w poz. 1, czyli można zaoferować dietę a 1000ml ale w ilości 400 szt.

39. Czy Zamawiający dopuści dietę wysokoenergetyczną 1,28 kcal/ml, bogatobiałkową 23%-energii z białka, opartą na mieszaninie białek (kazeina, serwatka, groch i soja), o zawartości sodu 81 mg/100 ml ?

Odpowiedź: Tak

40. Dotyczy Pakietu nr 66 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści dietę oligopeptydową o zawartości tłuszczu MCT 47% i o zawartości tłuszczu wielonasyconych 0,5 g/100 ml oraz osmolarności 455 mOsmol/l. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

41. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 4, 5:

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak

42. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 12:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 32 pozycja 12 Morphini miała zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Midanium w stężeniu 5mg/1ml zgodnie ChPL?

Odpowiedź: Tak

43. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1:

Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Dopuszcza

44. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 14, 15, 16:

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej oraz leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak

45. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 18, 30:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 5 pozycja 18 oraz 30, wymóg mieszania w jednej strzykawce, przed podaniem pacjentowi, produktu Tramadolium inj 50mg/ml z produktem Metamizolum natrium inj 50mg/ml był zgodny z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak

46. Dotyczy Pakietu nr 62 poz. 1:

W celu doprecyzowania zapisów SIWZ zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga samobuforującego się roztworu ponadtlenków w stężeniu 50 ppm kwasu podchlorawego i 50 ppm podchlorynu sodu, który stanowi o braku działania cytotoksycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

47. Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1:

Zamawiający w pakiecie 27, poz. 1 (Sevofluran 150 szt) nie określił jakie modele i ile aparatów do znieczulenia posiada. Proszę wskazać liczbę parowników oraz modele aparatów do znieczulenia, z którymi parowniki mają być kompatybilne?

Odpowiedź: 8 sztuk z szerokim rozstawem mocowania (aparaty GE, Aespire, Aestiva), 3 sztuki z wąskim rozstawem (aparaty Dreager).

48. Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1:

Zamawiający w pakiecie 27, poz. 1 (Sevofluran 150 szt.) wskazał, że „w cenę wliczone jest ewentualne dopasowanie parowników do aparatów do znieczuleń będących na wyposażeniu szpitala oraz ich dalsza dzierżawa i serwisowanie”, ale nie określił warunków umowy jaka będzie obowiązywała Zamawiającego i Wykonawcę w związku z dzierżawą parowników tj. zasady odpowiedzialności za przeprowadzenie kalibracji, napraw serwisowych i napraw nieobjętych usługami serwisowymi, zasady odpowiedzialności za szkody, warunki dostawy i zwrotu użyczanych parowników. Prosimy o określenie warunków umowy dzierżawy/ bezpłatnego użyczenia parowników.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż modyfikacji ulega załącznik Nr 1 A do SIWZ w zakresie pakietu Nr 27 i 28 (w załączeniu do nn. pisma).

49. Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1:

Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 1 (Sevofluran 150 szt.) wymaga sevofluranu w butelkach z fabrycznie zamontowanym systemem napełniania, bez elementów łączących butelkę z parownikiem (bez złączek, adapterów, kluczy itp.), które zapewniają bezpieczeństwo przez rozlaniem anestetyku wziewnego i skażeniem sali operacyjnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

50. Dotyczy Pakietu nr 70 poz.2:

Czy Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy Trastuzumabum emtansinum?

Odpowiedź: Tak

51. Dotyczy Pakietu nr 71 poz. 2:

Czy Zamawiający, mając na uwadze:

- a) Prawo pacjenta do wyrażenia sprzeciwu wobec automatycznej zamiany leku,
 - b) Prawo pacjenta do równego dostępu do świadczeń gwarantowanych,
 - c) Obowiązek przestrzegania prawa pacjenta do uzyskania świadomej zgody na zmianę leku,
 - d) Komunikat Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2020 r. dla podmiotów leczniczych realizujących umowy w rodzaju Leczenie szpitalne programy lekowe oraz Leczenie szpitalne – chemioterapia, a także dla pacjentów objętych tym leczeniem,
- dopuszcza możliwość wydzielenia w dodatkowym pakiecie stosownej ilości leku z substancją czynną trastuzumab w formie podskórnej opisanej jako „Trastuzumab inj. 600 mg fiol. lub

równoważny” przy założeniu kryterium równoważności określonym jako: „do zastosowania dla pacjentów nie wyrażających zgody na zmianę terapii”.

Odpowiedź: Nie.

Zamawiający informuje jednocześnie, iż modyfikacji ulega załącznik Nr 1 A do SIWZ w zakresie pakietu Nr 71 (w załączeniu do nn. pisma).

52. Dotyczy Pakietu nr 16:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź: Tak

53. Dotyczy Pakietu nr 16:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Odpowiedź: Tak

54. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 53:

Zamawiający wpisał: „Kompleks wodorotlenku żelaza (III) z izomaltozydem i.v. 0,1/2ml amp. z możliwością jednorazowego podania do 20 mg/kg m.c.”

Czy zamawiający dopuszcza: ” Kompleks wodorotlenku żelaza (III) z izomaltozydem i.v. 0,1/1ml amp. z możliwością jednorazowego podania do 20 mg/kg m.c.” ?

Odpowiedź: Tak

55. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 53:

Czy zamawiający dopuszcza ampułki oraz fiolki z możliwością przeliczenia dawki?

Odpowiedź: Tak

56. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 0,025 inj. x 5 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: Zgodnie z SIWZ

57. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 0,050 inj. x 5 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: Zgodnie z SIWZ

58. Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 1:

Czy Zamawiający (0,5% Bupivacain spinal heavy - roztwór hiperbaryczny amp. x 5) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Dopuszcza

59. Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 1:

Czy Zamawiający (0,5% Bupivacain x 10 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Dopuszcza

60. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 3:

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 inj. x 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Dopuszcza

61. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 3:

Czy zamawiający wymaga, aby Cisatracurium 0,01 inj. x 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Dopuszcza

62. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 3:

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 inj. x 5 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: Zgodnie z SIWZ

63 Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 3:

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01 inj. x 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Dopuszcza

64. Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie cen jednostkowych za opakowanie handlowe oraz przeliczenie wymaganych ilości podanych wg jednostki miary na opakowania handlowe z zaokrągleniem ułamkowych wartości w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że należy wycenić pełne opakowania, przy przeliczeniu ilości obowiązuje zaokrąglenie w górę.

65. Dotyczy zapisów SIWZ:

Prosimy o informację, czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

66. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4:

Czy Zamawiający miał na myśli produkt o nazwie handlowej: Diprophos, (6,43 mg+2,63 mg)/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk. 5 amp.?

Odpowiedź: Tak

67. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w poz. z pakietu z powodu braku dostępności na rynku polskim?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu niezarejestrowanego.

68. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 40:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f.? Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Tak

69. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 44, 47:

Czy Zamawiający dopuści produkty sprowadzone na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Tak

70. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 53:

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w dwóch różnych dawkach, tj. produkt w dawce: Monover, 100mgFe³⁺/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz., 5 amp oraz produkt w dawce: Monover, 100mgFe³⁺/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiol oraz podanie ceny jednostkowej za 1 mg substancji?

Odpowiedź: Tak

71. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 81, 82:

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktów w postaci tabl.d/sp.zaw.doust.?

Odpowiedź: Dopuszcza

72. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 160:

9. Czy Zamawiający miał na myśli produkt w dawce Lisinopril 0,01 + Hydrochlorotiazyd 0,0125? Na rynku polskim nie ma produktu zarejestrowanego w dawce wymaganej w SIWZ.

Odpowiedź: Tak

73. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 218:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z powodu braku dostępności na rynku polskim?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu niezarejestrowanego.

74. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 321:

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Tak

75. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 321:

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

Odpowiedź: Tak

76. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 325:

Czy Zamawiający dopuści produkt o stężeniu 85%, gdyż tylko w takiej formie występuje na rynku?

Odpowiedź: Tak

77. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 369:

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Panthenol S.O.S., spray, 130 g?

Odpowiedź: Tak

78. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 376:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji?

Odpowiedź: Nie

79. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 395:

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 25 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 75 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Tak

80. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 47:

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Oxodil PPH, 12 mcg,prosz.do inhal.w kaps.tw., 60 szt+inh?

Odpowiedź: Tak

81. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu niezarejestrowanego.

82. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z powodu braku dostępności na rynku polskim?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu niezarejestrowanego.

83. Dotyczy Pakietu nr 51 poz. 27:

Czy Zamawiający dopuści produkty sprowadzone na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Tak

84. Dotyczy Pakietu nr 64 poz. 4:

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany produkt zawierał emulsję tłuszczową złożoną z oliwy z oliwek i oleju sojowego, aminokwasy o min. zawartości: azotu 7,8 g; energię niebiałkową ok. 400 kcal, pojemność 650 ml, osmolarność 1270 mOsm/l. do wkłucia centralnego?

Odpowiedź: Tak

85. Dotyczy Pakietu nr 39:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjska i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?"

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania wapna medycznego mającego zastosowanie w celu pochłaniania dwutlenku węgla w zamkniętych układach anestetycznych mającego status wyrobu medycznego.

86. Dotyczy Pakietu nr 39:

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości

pochłaniania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania wapna medycznego mającego zastosowanie w celu pochłaniania dwutlenku węgla w zamkniętych układach anestetycznych mającego status wyrobu medycznego.

87. Dotyczy Pakietu nr 39:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 39. (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 39 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Tak

88. Dotyczy Projektu Umowy §3 ust.3:

Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 39 lub o wydłużeniu terminu dostaw do np. 2 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – do 2 dni roboczych dla pakietu Nr 39.

89. Dotyczy Projektu Umowy §10 ust. 1.2 j:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopisanie do w/w punktu zastrzeżenia o treści: „o maksymalnie 6 miesięcy.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

90. Dotyczy Projektu Umowy:

Wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

91. Dotyczy Pakietu nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie cen jednostkowych za opakowanie handlowe oraz przeliczenie wymaganych ilości podanych wg jednostki miary na opakowania handlowe z zaokrągleniem ułamkowych wartości w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że należy wycenić pełne opakowania, przy przeliczeniu ilości obowiązuje zaokrąglenie w górę.

92. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 40:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f.? Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Tak

93. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 395:

Proszę o dopuszczenie wyceny dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 25 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 75 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Tak

94. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 148, 228, 272, 289, 366, 384, 385, 393:

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje w związku z brakiem dostępności tych produktów na rynku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla poz. 148, 228, 272, 289, 366, 384, 385 i 393 (zmodyfikowany w tym zakresie załącznik Nr 1 A do SIWZ w załączeniu do nn. pisma).

95. Dotyczy Pakietu nr 26 poz. 2:

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr: 2 z pakietu nr 26 w związku z brakiem dostępności tych produktów na rynku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2 z pakietu nr 26, zgadza się na zaoferowanie preparatu niezarejestrowanego.

96. Dotyczy Pakietu nr 51 poz. 1, 3, 10:

Czy Zamawiający wydzieli pozycje nr: 1, 3, 10 z pakietu nr 51 w związku z brakiem

dostępności tych produktów na rynku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla poz. 1, 3 i 10 z pakietu nr 51 (zmodyfikowany w tym zakresie załącznik Nr 1 A do SIWZ w załączeniu do nn. pisma).

97. W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 94, 95, 96 czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informację o braku dostępności pod pakietem?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 94, 95 i 96.

98. Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający w pakietach, w których wymaga podania ceny jednostkowej za 1 ml lub 1 mg dopuści podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak

99. Dotyczy Pakietu nr 18:

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak

100. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 9, 10:

Czy Zamawiający dopuści produkty w postaci ampułek, ponieważ tylko w takiej formie występują na rynku?

Odpowiedź: Tak

101. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 68, 124 oraz Pakietu nr 31 poz. 18, 19:

Czy Zamawiający miał na myśli produkty w postaci tabletek lub kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ tylko w takiej formie występują na rynku?

Odpowiedź: Tak.

102. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 275:

Czy Zamawiający miał na myśli produkt o nazwie handlowej: Neomycinum Jelfa, 0,5%, maść do oczu, 3 g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Neomycin 0,5% ung. ophth. ā 3,0.

103. Dotyczy Pakietu nr 71 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci rosz.d/sp.konc.roztw.d/inf. w dawce 150 mg z przeliczeniem ilości czyli 2200 opakowań?

Odpowiedź: Nie

104. Dotyczy Projektu Umowy:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania: „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

105. Dotyczy Pakietu nr 42 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści 10% roztwór formaliny, buforowany, w opakowaniu 5 litrowym?

Odpowiedź: Nie.

106. Dotyczy Projektu Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na urealnienie minimalnego poziomu realizacji umowy i określenia go na poziomie 80% wartości brutto umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

107. Dotyczy Projektu Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli waloryzacyjnej w odniesieniu do tzw. wskaźnika inflacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

108. Dotyczy Projektu Umowy §10 ust. 1 pkt. 1.2 lit. l:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie przykładowego katalogu zdarzeń, które Strony będą uznawały za przejaw siły wyższej, o której mowa w zapisie §10 ust. 1 pkt. 1.2 lit. l wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

109. Dotyczy Projektu Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

110. Dotyczy Projektu Umowy §10 ust. 1 pkt. 1.2 lit. c:

Czy Zamawiający, w nawiązaniu do treści zapisu §10 ust. 1 pkt. 1.2 lit. c wzoru umowy, wyrazi zgodę na wprowadzenie mechanizmów umożliwiających zmianę przedmiotu umowy także w następujących sytuacjach: (a) wstrzymanie lub zakończenie produkcji; (b) wystąpienie przejściowego braku produktu, z zastrzeżeniem iż dostarczany produkt będzie równoważny w stosunku do pierwotnego, o nie gorszych parametrach, niekoniecznie znajdujący się na liście refundacyjnej? W takiej sytuacji zmiana następowalaby w zakresie: jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu umowy, w tym numeru katalogowego, bądź nazwy własnej produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

111. Dotyczy Projektu Umowy §3 ust. 3:

Czy Wykonawca prawidłowo odczytuje, iż pod pojęciem dni robocze, o których mowa w zapisie §3 ust. 3 wzoru umowy, należy rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

112. Dotyczy Projektu Umowy §3 ust. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację terminu wskazanego w zapisie §3 ust. 1 zdanie drugie wzoru umowy poprzez jego wydłużenie do 1 (jednego) dnia roboczego, włącznie 5 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

113. Dotyczy Projektu Umowy §3 ust. 2:

Czy Zamawiający może doprecyzować, iż kary umowne, o których mowa w zapisie §3 ust. 2 wzoru umowy będą naliczane do momentu skorzystania przez Zamawiającego z uprawnienia do wykonania zastępczego, tj. do momentu złożenia zamówienia u innego Dostawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

114. Dotyczy Projektu Umowy §8 ust. 2:

Czy Zamawiający może potwierdzić, iż termin 48 godzin, o którym mowa w zapisie §8 ust. 2 liczony jest w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

115. Dotyczy Projektu Umowy §7 ust. 1 pkt. 1.3:

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu wzoru umowy w ten sposób, że kara umowna będzie naliczana od wartości netto a nie brutto (analogicznie jak do pozostałych zapisów §7 ust. 1).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

116. Dotyczy Projektu Umowy §7 ust. 1 pkt. 1.1 oraz pkt. 1.2:

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust. 1 pkt. 1.1 oraz pkt. 1.2 wzoru umowy w ten sposób, aby kary umowne były naliczane w związku z wystąpieniem zwłoki, a nie opóźnienia realizacji przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

117. Dotyczy Projektu Umowy § 6 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu § 6 ust. 3 wzoru umowy? Wykonawca zwraca uwagę, iż konstrukcja zapisu narusza równowagę stron umowy, w szczególności prowadzi do uprzywilejowania pozycji Zamawiającego jako podmiotu narzucającego warunki umowy. Ponadto, wskazane zapisy stoją w sprzeczności z celem ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, t.j. Dz. U. z 2019, poz. 118, w szczególności poprzez umożliwienie Zamawiającemu faktycznego wydłużenia terminu płatności bez konieczności ponoszenia negatywnych konsekwencji takiego działania (wyłączenie po stronie Wykonawcy uprawnienia do naliczania wyższych odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

118. Dotyczy Projektu Umowy § 6 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 10.

119. Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1.1. w przypadku niezrealizowania w terminie określonym w § 3 ust. 3 dostawy częściowej karę umowną w wysokości 0,3 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii dostawy,

1.2. w przypadku opóźnienia w wykonaniu obowiązków określonych w § 8 ust. 2 karę w wysokości 0,3 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy, licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii dostawy,

1.3. w przypadku naruszenia obowiązku określonego w § 10 ust. 6 lub § 10 ust. 7 w wysokości 10 % niezrealizowanej części ceny brutto, o której mowa w § 5 ust. 3 Umowy za każdy przypadek naruszenia,

1.4. w przypadku o którym mowa w § 9 ust. 1 umowy karę umowną w wysokości 5 % wartości netto części zamówienia pozostałego do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

120. Dotyczy Pakietu nr 53:

Jako producent szczepionki oświadczamy, że najdłuższy termin ważności z którym szczepionka Pseudovac dostępna jest aktualnie w sprzedaży wynosi 04.2021. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie, ze względu na cykl produkcyjny, produktu z terminem ważności 04.2021, który będzie dostarczany do momentu wprowadzenia do sprzedaży kolejnej serii z dłuższym terminem ważności.

Odpowiedź: Dopuszcza

121. Dotyczy Pakietu nr 53:

Jako producent asortymentu zawartego w pakiecie nr 53, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie terminu dostaw dla tego zadania: do 3 dni roboczych oraz rezygnację z dostaw CITO.

Odpowiedź: Dopuszcza

122. Dotyczy Pakietu nr 53:

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że warunek dotyczący zezwolenia na wykonywanie działalności gospodarczej w zakresie określonym w ustawie z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne, w przypadku, gdy Wykonawca jest jednocześnie producentem zaoferowanego asortymentu, będzie spełniony jeśli na wezwanie Zamawiającego zostanie złożone zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego - zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne.

Odpowiedź: Tak

123. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1:

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawkę i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź: Tak

124. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1:

Czy Zamawiający może doprecyzować jaką pojemność Propofolu miał na myśli?

Odpowiedź: 20ml

125. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Dopuszcza

126. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 4:

Czy Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego ?

Odpowiedź: Dopuszcza

127. Dotyczy Pakietu nr 65 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści worek trójkomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający emulsję tłuszczową złożoną z oliwy z oliwek, oleju sojowego, tłuszczu MCT oraz oleju rybiego o min. zawartości: azotu 10,5 g, energii niebiałkowej 630 kcal , pojemności ok. 1050 ml do wkłucia centralnego ?

Odpowiedź: Tak

128. Dotyczy Pakietu nr 69 poz. 2:

Prosimy o doprecyzowanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań w przypadku zaferowania produktu w opakowaniu 300 g?

Odpowiedź: Proszę wycenić 7 op. po 300g.

129. Dotyczy Projektu Umowy § 3 punkt 3:

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

130. Dotyczy Projektu Umowy § 6 punkt 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu umowy dotyczącego faktur wystawionych przez wykonawcę i zaakceptuje faktury wystawione w formacie pdf, zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane wyłącznie w formie elektronicznej?

Odpowiedź: Zamawiający zaakceptuje faktury VAT wystawione przez Wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłanie wyłącznie w formie elektronicznej. Punktem odbioru faktury VAT jest Kancelaria Szpitala (kancelaria@szpital4.bytom.pi).

131. Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 1 punkt 1.3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

132. Dotyczy Projektu Umowy:

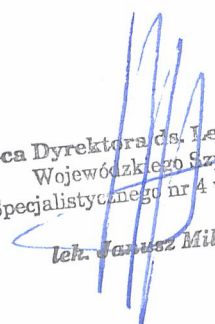
W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodatnie w zapisach

umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, i modyfikuje zapis § 3 poprzez dodanie ust. 13, który otrzymuje brzmienie:

„13. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktów w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”

Z poważaniem


Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala
Specjalistycznego nr 4 w Bytomiu
lek. Janusz Milejski