Z/DZP/67/2020 Warszawa, dnia 12.03.2020 r.

**Informacja dla Wykonawców biorących udział w przetargu nieograniczonym**

**na „Dostawę leków dla Szpitala Nowowiejskiego”**

**sygnatura sprawy 8/DZP/2020**

1. Działając na podstawie art. 38 ust. 2, ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 dalej ustawa lub Pzp), Zamawiający Samodzielny Wojewódzki Zespół Publicznych Zakładów Psychiatrycznej Opieki Zdrowotnej w Warszawie, w załączeniu przesyła odpowiedzi na pytania Wykonawców:

**Pytanie 1:**

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

1. Kapsułek na kapsułki miękkie
2. Kapsułek na kapsułki twarde
3. Kapsułek na tabletki
4. Kapsułek na tabl powl
5. Tabletek na kapsułki
6. Tabletek na tabletki powlekane
7. Tabletek na tabletki drażowane
8. Drażetek na tabletki drażowane
9. Tabletek na tabletki dojelitowe
10. Ampułki na fiolki
11. Fiolki na ampułki

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamiennie z wyjątkiem Pakietu nr 1 poz. 45.**

**Pytanie 2:**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamiennika.**

**Pytanie 3:**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacja pod pakietem o braku.**

**Pytanie 4:**

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:**

**Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie zgodnie z zapisami punktu 4.4.2 SIWZ.**

**Pytanie 5:**

**Dotyczy Pakiet nr 3 poz. 170**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:**

**Zmawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz. 170 glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.**

**Pytanie 6:**

**Dotyczy Pakiet nr 3 poz. 170**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 7:**

Czy Zamawiający w par. 4.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej. Zamówienie złożone telefonicznie staje się skuteczne z chwilą „potwierdzenia” faksem lub mailem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 8:**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 4.1 frazę:

„Wykonawca ma obowiązek niezwłocznego potwierdzenia przyjęcia zamówienia faksem na nr ………….… lub drogą elektroniczną na adres e-mail: …… .”?. Zakłada się, że zamówienia składane zgodnie z umową będą wykonywane bez konieczności ich potwierdzania. Ustawa Prawo farmaceutyczne nakazuje informować o odmowie dostawy leków, ale nie o przyjęciu zamówienia do realizacji.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów SIWZ. Patrz zmieniony załącznik nr 5 do SIWZ § 4 ust. 1, który otrzymuje następujące brzmienie:**

**„Strony ustalają, że dostawy Leków będą odbywały się sukcesywnie w godz. 9:00 – 14:00, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego telefonicznie (potwierdzanymi faksem), faksem na nr …………… lub drogą elektroniczną na adres   
e-mail:** [**………………**](mailto:zamowienia.szpitalny@salusint.com.pl)**. ~~Wykonawca ma obowiązek niezwłocznego potwierdzenia przyjęcia zamówienia drogą elektroniczną na adres e-mail: ………………….”~~**

**Pytanie 9:**

Czy Zamawiający w par. 4.7. usunie obowiązek dostarczenia odpowiednika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 10:**

Czy Zamawiający w par. 5.2. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 2 dni jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów SIWZ. Patrz zmieniony załącznik nr 5 do SIWZ § 5 ust. 2, który otrzymuje następujące brzmienie:**

**„W przypadku dostarczenia Leków wadliwych lub wykazujących brak ilościowy Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 3 dni roboczych dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy.”**

**Pytanie 11:**

Czy Zamawiający w par. 6.3 dopuszcza dostarczenie faktury wraz z dostawą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.8, względnie wprowadzi termin, powyżej którego dostawy mogą zostać wstrzymane (np. 30 dni opóźnienia?). Trudno założyć, że Wykonawca ma obowiązek dostaw bez zapłaty – niezależnie od okresu opóźnienia płatności, gdyż taki zapis byłby sprzeczny z zasadami współżycia społecznego, a więc - nieważny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 13:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 5 poz. 6-9 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:**

**Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu, ale dopuszcza zaoferowanie ww. produktu.**

**Pytanie 14:**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 5 poz. 6-9 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu, ale dopuszcza zaoferowanie ww. produktu.**

**Pytanie nr 15:**

dotyczy pakietu 3 poz. 113

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt o składzie: LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz. 113 produktu o składzie: LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g).**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 3 poz 116.**

**Pytanie 16:**

W zakresie Pakietu nr 1, poz. 129 - pytanie Wykonawcy:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 129 z Pakietu nr 1 (Olanzapinum fiolka 10 mg) i utworzenie z wyżej wymienionej pozycji odrębnego pakietu. Przychylne rozpatrzenie naszego zapytania spowoduje dopuszczenie do postępowania większej liczby oferentów, tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania i uzyskanie niższej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 17:**

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 na wycenę zamiennie z wyjątkiem Pakietu nr 1, poz. 45.**

**Pytanie 18:**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamiennie z wyjątkiem Pakietu nr 1, poz. 45.**

**Pytanie 19:**

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 na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem.**

**Pytanie 20:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 9, 10, 29, 30, 32, 33, 55, 56, 63, 86-88, 97, 111-113, 117, 119, 156-159, 167, 169, 170, 186, 187, 197.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr**  **1 poz. 9, 10, 29, 30, 32, 33, 55, 56, 63, 86-88, 97, 111-113, 117, 119, 156-159, 167, 169, 170, 186, 187, 197 preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 9, 10, 29, 30, 32, 33, 55, 56, 63, 86-88, 97, 111-113, 117, 119, 156-159, 167, 169, 170, 186, 187, 197.**

**Pytanie 21:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 13, 14.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **kapsułek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 13, 14 preparatu w postaci kapsułek.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 13, 14.**

**Pytanie 22:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 17, 18.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu**? Na rynku brak jest preparatu „XR” w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 17, 18 preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 17, 18.**

**Pytanie 23:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający** **dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr** **1 poz. 34 preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 34.**

**Pytanie 24:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 42, 124.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 42, 124 preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 42, 124.**

**Pytanie 25:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 45.

Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat typu Cloranxen, 5 mg, tabl., 30 szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 26:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 95.

Czy w związku ze stałym wstrzymaniem w obrocie w/w pozycji Zamawiający wydzieli ją z pakietu lub dopuści wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem.**

**Pytanie 27:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 96.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek zwykłych**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 96 preparatu w postaci tabletek zwykłych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 96.**

**Pytanie 28:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 130.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 130 preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 130.**

**Pytanie 29:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 173-174.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek zwykłych**?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 173-174 preparatu w postaci tabletek zwykłych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 173-174.**

**Pytanie 30:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 184.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat „CR”? Na rynku brak jest preparatu „XR” w wymaganej dawce.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 184 preparatu „CR”.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 184.**

**Pytanie 31:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 190-192

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **kapsułek o przedłużonym uwalnianiu**?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 190-192 preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 1 poz. 190-192.**

**Pytanie 32:**

Dot. pakietu nr 1 poz. 194, pakietu nr 2 poz. 211, 314

Czy w związku z **zakończeniem produkcji** w/w pozycji Zamawiający wydzieli ją z pakietu lub dopuści wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem.**

**Pytanie 33:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 2, 16, 32, 41, 51, 81, 93, 94, 96, 115, 118, 130, 131, 137, 138, 148, 178, 230, 240, 241, 271, 273, 276, 288, 295, 306, 314, 319-321, 327, 328, 333, 338, 343, 347, 349, 361, 363, Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 2, 16, 32, 41, 51, 81, 93, 94, 96, 115, 118, 130, 131, 137, 138, 148, 178, 230, 240, 241, 271, 273, 276, 288, 295, 306, 314, 319-321, 327, 328, 333, 338, 343, 347, 349, 361, 363 preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 2, 16, 32, 41, 51, 81, 93, 94, 96, 115, 118, 130, 131, 137, 138, 148, 178, 230, 240, 241, 271, 273, 276, 288, 295, 306, 314, 319-321, 327, 328, 333, 338, 343, 347, 349, 361, 363.**

**Pytanie 34:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 24.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 24 preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 24.**

**Pytanie 35:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 27-29,

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **ampułek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr** **2 poz. 27-29 preparatu w postaci ampułek.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 27-29.**

**Pytanie 36:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 58, 278

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek dojelitowych**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 58, 278 preparatu w postaci tabletek dojelitowych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 58, 278.**

**Pytanie 37:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 59, 60, 331, 342

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 59, 60, 331, 342 preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 59, 60, 331, 342.**

**Pytanie 38:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 75.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **kapsułek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 75 preparatu w postaci kapsułek**.

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 75.**

**Pytanie 39:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 124, 139.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **kapsułek**?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 124, 139 preparatu w postaci** **kapsułek.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 124, 139.**

**Pytanie 40:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 146.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 146 preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 146.**

**Pytanie 41:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 179

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 179 preparatu w postaci tabletek powlekanych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 179.**

**Pytanie 42:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 192, 381, 383, 385

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **tabletek drażowanych**? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 381, 383, 385 preparat w postaci tabletek drażowanych.**

**Poz. 192 nie dotyczy ww. postaci.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 381, 383, 385 .**

**Pytanie 43:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 336.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **kapsułek o przedłużonym uwalnianiu**?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 336 preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 336.**

**Pytanie 44:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 358, 359.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **kapsułek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 358, 359 preparatu w postaci kapsułek.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 358, 359.**

**Pytanie 45:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 375

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat w postaci **kapsułek miękkich**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 375 preparatu w postaci kapsułek miękkich.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 375.**

**Pytanie 46:**

Dot. pakietu nr 2 poz. 380, 385.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt będący **suplementem diety**? Na rynku brak jest preparatu w wymaganej dawce o statusie produktu leczniczego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 380 preparatu zarejestrowanego jako suplement diety.**

**Pakiet nr 2 poz. 385: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu w dawce 200 mg x 50 tabletki drażowane o statusie leku.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 2 poz. 385.**

**Pytanie 47:**

Dot. pakietu nr 3 poz. 36.

Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt złożony o składzie chlormidazoli oraz acidum salicylicum ? Na rynku brak jest preparatu w płynie o składzie chlormidazoli.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz. 36 produktu złożonego o składzie chlormidazoli oraz acidum salicylicum.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 3 poz. 36.**

**Pytanie 48:**

Dot. pakietu nr 3 poz. 59.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt będący **kosmetykiem**? Na rynku brak jest preparatu w wymaganej dawce o statusie produktu leczniczego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 3 poz. 59 preparatu będącego kosmetykiem.**

**Pytanie 49:**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia – Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 9 poz. 6**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 pozycja nr 6 omyłkowo nie wpisał dawki 50 mg zamiast 150 mg?

Lek w dawce 50 mg nie znajduje się na aktualnej liście leków refundowanych (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2020 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 marca 2020 r).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza. Zamawiający wymagał produktu w dawce 150 mg.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ Pakiet nr 9 poz. 6.**

**Pytanie 50:**

**Dotyczy § 5 ust. 4 wzoru umowy – termin ważności**

Proszę o wyjaśnienie, dlaczego w przypadku umowy, która zostanie zawarta na okres 12 miesięcy, Zamawiający przewidując sukcesywne dostawy, czyli nie przewidując przechowywania produktów w aptece szpitalnej/magazynie, jednocześnie wymaga od Zamawiającego dostarczenia produktów o terminie ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy? W związku z nadmiernym wymogiem w stosunku do zapisów SIWZ, czy Zamawiający skróci termin ważności dostarczanych produktów do minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia towaru?

Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego będzie możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyjaśnia, iż termin ważności leków wynoszący 12 miesięcy został przewidziany przez Zamawiającego prawidłowo. Zamawiający wskazuje, iż leki które są zamawiane na podstawie zawartej umowy nie są lekami zużywanymi natychmiast, lecz są to często leki stanowiące zabezpieczenie poszczególnych oddziałów, które znajdują się na ich wyposażeniu i mogą zostać wydane pacjentowi nawet kilka miesięcy po dostarczeniu ich przez Wykonawcę.**

**Pytanie 51:**

**Dotyczy** **§ 8 ust. 1 pkt. 1 wzoru umowy – kary umowne**

Czy Zamawiający zgodzi się w § 8 ust. 1 pkt. 1 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% całkowitej wartości brutto przedmiotu Umowy określonej w § 6 ust. 1 na karę wynoszącą **10%** **wartość brutto niezrealizowanej części umowy**?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym 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 zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 52:**

**Dotyczy zapisów SIWZ oraz wzoru umowy (§ 4 ust. 7)**

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia takich okoliczności 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:**

**Zamawiający nie przewiduje w takich sytuacjach rozwiązania umowy. Każda z ewentualnych sytuacji będzie poddawana analizie na etapie realizacji umowy i wówczas znajdą zastosowanie postanowienia umowy regulujące w/w kwestie lub powszechnie obowiązujące przepisy prawa**

**Pytanie 53:**

Pakiecie nr 2 poz. 303 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku EnteroDr. zawierającego żywe kultury probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w stężeniu 250mg/ kaps. - produkt nie wymaga przechowywania w lodówce.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SIWZ:**

**„Probiotyk zawierający: Saccharomyces boulardi, produkt leczniczy, nie wymagający przechowywania w lodówce”.**

**Pytanie 54:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 poz. 180 w przedmiotowym postępowaniu:

Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmienne wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne system dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding;

b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;

c) Enzym oksydaza glukozy;

d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl;

e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra;

f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków;

g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku;

h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki;

i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C;

j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający jest w posiadaniu glukometrów IXELL. Przedmiotem zamówienia są paski kompatybilne do obecnie posiadanych i użytkowanych przez Zamawiającego glukometrów.**

**Pytanie 55:**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający jest w posiadaniu glukometrów IXELL. Przedmiotem zamówienia są paski kompatybilne do obecnie posiadanych i użytkowanych przez Zamawiającego glukometrów.**

**Pytanie 56:**

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający jest w posiadaniu glukometrów IXELL. Przedmiotem zamówienia są paski kompatybilne do obecnie posiadanych i użytkowanych przez Zamawiającego glukometrów.**

**Pytanie 57:**

Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy. 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 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 §4 ust. 5 wzoru umowy. Czy z 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 na zmianę zapisów SIWZ. W/w zapisy zostały sporządzone prawidłowo.**

**Pytanie 58:**

Do treści §4 ust. 7 oraz §5 ust. 9 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:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 59:**

Do treści §4 ust. 7 oraz §10 ust. 3 pkt 5) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji, wycofania z obrotu lub niedostępności przedmiotu umowy na rynku z jakichkolwiek innych przyczyn i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 60:**

Do treści §5 ust. 4 oraz 5 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- lub 6-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 §5 ust. 4 oraz 5 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 61:**

Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o zaznaczenie w treści niniejszego zapisu, że wynegocjowane odsetki nie mogą być niższe niż odsetki ustawowe zgodne z art. 4 pkt 3 lit. a) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 62:**

Do treści §6 ust. 8 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:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 63:**

Do treści §8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości brutto przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 64:**

Do treści §8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia dziennie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**Pytanie 65:**

Do treści §8 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanej części zamówienia dziennie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.**

**UWAGA!!!**

**W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę asortymentu dopuszczonego przez Zamawiającego ww. odpowiedziach, Wykonawca zobowiązany jest do odpowiedniego przeliczenia asortymentu (np. szt. /opak.) w formularzu cenowym – opisie przedmiotu zamówienia w danym pakiecie/pozycji zgodnie z zapisem punktu 4.4.2 SIWZ.**

1. **Zamawiający ponadto zmienia: § 4 ust. 1, § 5 ust. 2 załącznika nr 5 do SIWZ, które otrzymują następujące brzmienie:**

**§ 4 ust. 1:**

„Strony ustalają, że dostawy Leków będą odbywały się sukcesywnie w godz. 9:00 – 14:00, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego telefonicznie (potwierdzanymi faksem), faksem na nr …………… lub drogą elektroniczną na adres e-mail: ……………….”

**§ 5 ust. 2:**

**„**W przypadku dostarczenia Leków wadliwych lub wykazujących brak ilościowy Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 3 dni roboczych dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy.”

1. **Zamawiający ponadto zamieszcza zmodyfikowany załącznik nr 3 do SIWZ .**

**Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

*Proszę o przesłanie potwierdzenia otrzymania niniejszego pisma.*

Z poważaniem:

Sprawę prowadzi:

Anna Karczmarczyk-Tryc

ul. Nowowiejska 27, 00-665 Warszawa, pok. G103

tel.: (022) 11-65-357, fax: (022) 11-65-355

anna.karczmarczyk-tryc@szpitalnowowiejski.pl