



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spozowolsztyn.pl
<http://www.spozowolsztyn.pl>
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia 15.06.2021 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/128/2021

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn: „**sukcesywna 24 miesięczna dostawa produktów farmaceutycznych dla SPZOZ w Wolsztynie**”; Nr sprawy: **PN/1/2021**.

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

PYTANIA DO S.I.W.Z. PN/1/2021

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania w uznając: tabletki, tabletki powlekane, drażetki oraz kapsułki jako równoważne, tylko dla form leku o niemodyfikowanym uwalnianiu. Wyjątki od tej reguły znajdują się w niektórych pakietach, w których Zamawiający zastrzegł brak możliwości zamiany postaci leku.

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę ampułek na fiolki (nie odwrotnie). Wyjątki od tej reguły znajdują się w niektórych pakietach, w których Zamawiający zastrzegł brak możliwości zamiany postaci leku.



Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości i zaokrąglenia przeliczonych opakowań w górę.

Pytanie 3 - 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 dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości i zaokrąglenia przeliczonych opakowań w górę.

Pytanie 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży, uwagę o jego braku z podaniem daty, od której brak występuje oraz informację od producenta, czy dystrybutora, potwierdzającą brak całkowity lub tymczasowy

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości i zaokrąglenia przeliczonych opakowań w górę. Wycenę należy podać do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem:

1. Podania nazwy produktu, postaci, dawki i wielkości opakowania leku, który jest zastąpiony produktem leczniczym dostępnym na jednorazowe zezwolenie MZ
2. Zaopatrywania produktem, który jest zastąpiony, po wznowieniu dostaw
3. Dołączania każdorazowo do dostawy do opakowania jednostkowego ulotki dla pacjenta w języku polskim
4. Dołączania do dostawy – drogą elektroniczną, na wskazany w umowie adres e-mail - skanu decyzji dopuszczenia do obrotu, ulotki w języku polskim

ZESTAW II-

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 19 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania 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.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy Zadanie 19 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania 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.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW III-

Zad. 56 - Opatrunek hemostatyczny

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści hemostatyczny, resorbowalny kompres kolagenowy z niezdenaturowanego, liofilizowanego kolagenu typu I pochodzenia bydłowego. Jest szybko działającym miejscowym środkiem tamującym krwawienie.

Zatrzymuje przepływ krwi w ciągu 2 do 6 minut, w zależności od intensywności krwawienia. Biały kompres pakowany pojedynczo w sterylne opakowania.

Dostępne rozmiary:

10x7x0.4 cm dla poz. 1

2.5x3.5x0.6 cm dla poz. 2

7x5x0.6 cm dla poz. 3

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW IV-

Pyt. 1. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 72



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 wycenę Lek Kaldyum, pod warunkiem właściwego przeliczenia, uwzględniającego zawartość jonów potasu i wielkość opakowania oraz pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości i zaokrąglenia przeliczonych opakowań w górę. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pyt. 2. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 72

Czy jeżeli odpowiedź na powyższe pytanie będzie pozytywna Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji i utworzenie dla nich oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 3. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 7

Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo w cenach producenta Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji Allopurinolum?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW V-

Pytanie nr 1 do pakietu nr 12 postępowanie PN/1/2021:

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 12: „Wymagany jest bezpośredni, fabrycznie zamontowany, szczelny, jednoczęściowy system napełniania parowników bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem”?

Powyższy opis przedmiotu zamówienia jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania możliwie najszerszej oferty – w tym cenowej- wymaga, by wykonawca oferujący produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki.

Dlatego też budzi uzasadnione wątpliwości opis przedmiotu zamówienia SIWZ w dotychczasowym brzmieniu. Zwłaszcza, że według powszechniej wiedzy w tym zakresie, produkt odpowiadający wskazanemu opisowi przedmiotu zamówienia może zaoferować tylko jeden wykonawca na polskim rynku farmaceutycznym.

Zamawiający podtrzymując obecny opis przedmiotu zamówienia nie tylko wskazuje (jedyne) potencjalnego producenta, ale ogranicza sobie możliwość wyboru korzystniejszej oferty w zakresie pakietu nr 12 SWZ.



W tym miejscu należy także zauważyć, iż zasadą fundamentalną ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2004 Nr 19 poz. 177 z późn. zm.) – dalej „PZP” jest, by parowniki były raczej kompatybilne w stosunku do dostarczanego preparatu, a nie aby posiadały konkretny system charakteryzujący preparat konkretnego producenta. Wymóg postawiony przez Zamawiającego jest niczym nieuzasadniony, nie ma żadnego znaczenia ani leczniczego, ani terapeutycznego, ani nawet ekonomicznego. Zwłaszcza w sytuacji gdy wykonawcy poza oferowanym produktem – zwykle są zobowiązani do nieodpłatnego dostarczenia i zainstalowania parowników kompatybilnych z dostarczonym produktem.

Poprzez tak postawione wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego, czym narusza przepisy ustawy PZP, nakazujące Zamawiającemu przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji. Ponadto podkreślamy, że Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów. Powyższy opis przedmiotu zamówienia stanowi ewidentnie bezzasadne i sprzeczne z ustawą prawo zamówień publicznych uprzywilejowanie jednego wykonawcy, a tym samym nieuzasadnione wyeliminowanie innych wykonawców (producentów). Takie działania nosi znamiona naruszenia zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców - tj. przepisów art. 7 ust. 1 i 3 oraz art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP.

Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 do pakietu nr 12 postępowanie PN/1/2021:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 dopuści preparat Sewoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 3 do pakietu nr 12 postępowanie PN/1/2021:

Prosimy o doprecyzowanie liczby i modeli aparatów do znieczulenia, na których zamontowane będą parowniki. Czy Zamawiający posiada na wyposażeniu aparaty do znieczulenia z systemem mocowania parownika typu auto-exclusion?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż posiada aparaty do znieczulenia; Fabius TIRO – 4 szt.; Fabius- 1 szt.; Anastazja 7700- 2 szt. Powyżej wymienione aparaty są wyposażone w systemem mocowania parownika typu auto-exclusion.

ZESTAW VI

pakiet 41 pozycja 37 termin składania ofert: 22.06.2021 1. Czy Zamawiający w pozycji 37 pakiet 41 dopuści produkt 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? 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu. Pliki dołączone do wiadomości: Folder_CitraLock 4%.pdf

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ



ZESTAW VII

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów § 13 ust. 1:

Zamawiający może nałożyć na wykonawcę kary umowne: /

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia liczonego od wartości **brutto** niezrealizowanej umowy;
- b. za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości **0,5%** wartości **brutto** niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;**
- c. za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia na CITO za każdą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;**
- d. w razie zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji w terminach określonych w § 3 wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w kwocie **150,00 zł**. Zapłata kary umownej nie pozbawia Zamawiającego do skorzystania z uprawnień określonych w § 3 pkt. 6.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów § 13 ust. 1. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

3. 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: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SWZ.**

ZESTAW VIII-

Zapytania do pakietu 48 poz. 20

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SWZ.**

ZESTAW IX

1. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w*



obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania w uznając: tabletki, tabletki powlekane, drażetki oraz kapsułki jako równoważne, tylko dla form leku o niemodyfikowanym uwalnianiu. Wyjątki od tej reguły znajdują się w niektórych pakietach, w których Zamawiający zastrzegł brak możliwości zamiany postaci leku.

2. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany ampułek na fiolki (nie odwrotnie) Wyjątki od tej reguły znajdują się w niektórych pakietach, w których Zamawiający zastrzegł brak możliwości zamiany postaci leku.

3. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany ampułek na fiolki (nie odwrotnie) Wyjątki od tej reguły znajdują się w niektórych pakietach, w których Zamawiający zastrzegł brak możliwości zamiany postaci leku.

4. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?*

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?*

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?*

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ.**

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

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży, uwagę o jego braku z podaniem daty od której brak występuje oraz informację od producenta, czy dystrybutora, potwierdzającą brak całkowity lub tymczasowy.



8. *Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. *Dotyczy pakietu nr 6 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. *Dotyczy pakietu nr 6 poz. 25. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. *Dotyczy pakietu nr 6 poz. 26. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. *Dotyczy pakietu nr 15 poz. 64. Czy Zamawiający ze względu na brak produkcji 400g wymaga zaoferowania kremu o pojemności 40 g z odpowiednim przeliczeniem ? 1 op. Argosulfan 400 g = 10 op. Argosulfan 40 g*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kremu o pojemności 40 g z odpowiednim przeliczeniem 1 op. Argosulfan 400 g = 10 op. Argosulfan 40 g. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

13. *Dotyczy pakietu nr 15 poz. 68. Czy Zamawiający zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzoanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g bez przeliczenia ilości opakowań. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

14. *Dotyczy pakietu nr 24 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?*

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C oraz dopuszcza produkt przy zagwarantowaniu stabilności w wymiarze 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C w przypadku rozpuszczenia leku w glukozie 5%. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

15. *Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?*



Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C oraz dopuszcza produkt przy zagwarantowaniu stabilności w wymiarze 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C w przypadku rozpuszczenia leku w glukozie 5%. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

16. *Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin. Oraz dopuszcza aby zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

17. *Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1. czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który posiada stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

18. *Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pak 40 pochodziły od jednego producenta?*

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

19. *Dotyczy pakietu nr 43 poz. 12. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

20. *Dotyczy pakietu 69 poz 39. Czy zamawiający dopuści wycenę: Węgiel Leczniczy Microfarm,200mg,kaps.twarde,20szt/90316?*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. *Dotyczy pakietu 71 poz 12. Czy zamawiający dopuści wycenę: Smecta, 3 g, prosz.d/sp.zaw.doust., 30 szt/22781?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę: Smecta, 3 g, prosz.d/sp.zaw.doust., 30 szt/22781. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.



22. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 20. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

23. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 15. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 11. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający: • właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparaty zawierające właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego oraz wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60). W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

25. Dotyczy pakietu nr 64 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 101. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

27. Dotyczy pakietu nr 70 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. Dotyczy pakietu nr 76 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

30. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w :



- pakiet 69 pozycje: 105

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabletki drażowanej w :- pakiet 69 pozycje: 105. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

30. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki dojelitowej w :

-pakiet 48 pozycje: 16

Odpowiedź: W pakiecie 48, poz. 16 Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabletki dojelitowej. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

31. Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :

- pakiet 1 pozycje:10,27

Odpowiedź: W Pakiecie 1, poz. 10 Zamawiający wymaga wskazanej postaci produktu leczniczego. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Odpowiedź: W Pakiecie 1, pozycja 27- Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

-pakiet 7 pozycje: 14

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

-pakiet 9 pozycje: 1, 2

Odpowiedź: W pakiecie 9, poz. 1,2 Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabletki dojelitowej. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

-pakiet 48 pozycja 15

Odpowiedź: W pakiecie 48, poz. 15 Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabletki dojelitowej. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

-pakiet 69 pozycje:4

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

32. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki:

-pakiet 4 pozycja 1

Odpowiedź: W pakiecie 4 pozycja 1, Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci fiołki. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

33. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki DIS

-pakiet 47 pozycja: 19,20

Odpowiedź: W pakiecie 47 pozycja 19,20, Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabletki DIS. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

ZESTAW X

Pakiet 44

Poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calcii lactogluconas tabletki musujące 180mg wapnia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Poz. 15 Ferrosi sulfas tabl.o przedł.uwaln. 0,105 g Fe++ 30 tabl.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu? – koniec produkcji, brak zamiennika

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z 44 pozycja 15.

Poz. 18 - Phytomenadionum a 25mcg, dla niemowląt 1 op a 30 kaps.do wyciskania czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu? – koniec produkcji, brak zamiennika

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Pakietu 44 poz. 18. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Poz. 20 - Thiamine hydrochloride inj. 0,025 g/1ml 10 amp.a 1ml - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu? – koniec produkcji, brak zamiennika

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Pakietu 44 poz. 20. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Poz. 21 - Thiamine hydrochloride inj. 0,050 g/1ml 10 amp.a 1ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku z importu docelowego? – jedyna obecnie dostępna Thiamina na rynku

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę wycenę leku z importu docelowego oraz uzupełnia uwagę: lek z importu docelowego poz. 21; termin dostawy- maksymalnie do 21 dni kalendarzowych. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pakiet 48

Poz. 17 - Nystatinum gran.do p.zaw.doust. 2 400 000 j.m./5g 24 ml – czy ze względu na zmianę wielkości op. wyrazi zgodę na wycenę NYSTATYNA ZAW.100.000J/1ML 28ML? Ile opakowań wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę (Pakiet 48, poz. 17) NYSTATYNA ZAW.100.000J/1ML 28ML
Modyfikacja opisu w zakresie wielkości opakowania 28-30ml. Do wyceny należy przyjąć opakowanie niezależnie od objętości 28ml czy 30ml. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pakiet 71

Poz. 9 - Dexpanthenolum aerozol 46,3mg/g a 130g – czy Zamawiający dopuści wycenę pianki 150ml zarejestrowany jako kosmetyk? Jedyny dostępny na rynku Panthenol.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w Pakiecie 71, poz. 9 pianki Panthenol 150ml. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Pakiet 76

Poz. 19 - Phytomenadionum a 2mg, dla noworodków, 1 op a 20 kaps.do wyciskania - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu? – koniec produkcji, brak zamiennika

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Pakietu 76 poz. 19. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Czy ze względu na koniec produkcji i brak zamiennika, Zamawiający wykreśli poniższe pozycje:

Pakiet 1 poz. 33



Pakiet 15 poz. 25, 32, 42?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w Pakiecie 1, poz. 33 i w Pakiecie 15 poz. 25, 32, 42.

W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci leków – tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki lub odwrotnie, fiołki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania w uznając: tabletki, tabletki powlekane, drażetki oraz kapsułki jako równoważne, tylko dla form leku o niemodyfikowanym uwalnianiu. Wyjątki od tej reguły znajdują się w niektórych pakietach, w których Zamawiający zastrzegł brak możliwości zamiany postaci leku.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ampułek na fiołki (nie odwrotnie). Wyjątki od tej reguły znajdują się w niektórych pakietach, w których Zamawiający zastrzegł brak możliwości zamiany postaci leku.

ZESTAW XI

Załącznik nr 4 do SWZ – wzór umowy

1. Czy Zamawiający w par. 1.11.4 zamiast opcji dodatkowego zakupu 50% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 50%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy Zamawiający dopisze w par. 3.5, że wstrzymanie zapłaty faktury dotyczy wyłącznie części reklamowanej? Obecna zasada powoduje, że zgłoszenie nawet drobnych zastrzeżeń do danej dostawy odsuwa termin płatności całości do czasu rozpatrzenia reklamacji. W skrajnych przypadkach zatem wszystkie płatności mogą zostać wstrzymane poprzez zgłoszenie (drobnych) reklamacji, co naraża Wykonawcę na rażącą stratę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

3. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.5 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróznicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? Zakłada się, że dostawy będą realizowane zgodnie ze złożonym zamówieniem, bez konieczności ich zwrotnego każdorazowego potwierdzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.10? Własność towaru przechodzi na Zamawiającego – strony nie zawierają bowiem umowy sprzedaży na próbę lub umowy komisji czy najmu leków. Nie jest możliwa ich zwrotna odsprzedaż do Wykonawcy (po czemu konieczne jest posiadanie zezwolenia na handel hurtowy lekami).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Czy w par. 9.3 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 13.1.d z wartości kwotowej do wartości procentowej, np. 0,2%? **Obecna kara grozi Wykonawcy rażącą stratą.**

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy §13 wzoru umowy, odpowiadając na pytania w Zestawie VII.

ZESTAW XII

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 39 w pozycji 1 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tę samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW XIII

Czy w Pakiecie nr 43 poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy w Pakiecie nr 43 poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 43 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 170 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego w swoim składzie żywe kultury probiotycznych bakterii najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 1mld CFU/kroplę (5mld CFU/5 kropli)? Preparat posiada taki sam status rejestracyjny i postać, co preparat opisany w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 55 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie nr 55 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści paski testowe przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków? W praktyce w placówkach medycznych pomiary glikemii w próbkach krwi żyłnej i tętnicznej nie są wykonywane za pomocą glukometrów, ze względu na trudności w wykorzystaniu próbki w czasie na tyle krótkim, by nie wystąpiło w niej krzepnięcie lub hemoliza, przed którymi próbką wprowadzana do glukometru nie jest w żaden sposób chroniona. Próbki takie służą raczej do nadań wykonywanych za pomocą analizatorów laboratoryjnych. Ponadto stężenie glukozy we krwi żyłnej/tętnicznej może nie odpowiadać stężeniu wykrywanemu we krwi włosniczkowej ze względu na sposób kalibracji glukometru i czynniki zewnętrzne (np. nierównomierny rozkład stężenia glukozy we krwi żyłnej i włosniczkowej po posiłku).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Czy uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści glukometry z zakresem pomiaru 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych do glukometru umożliwiającego wykonanie pomiaru w czasie 5 sekund? Ograniczenie tego czasu do 4 sekund ogranicza konkurencję z powodów pozamerytorycznych, gdyż jedna sekunda czasu badania nie sprawia w praktyce żadnej różnicy ani pacjentom, ani personelowi wykonującemu rutynowe pomiary.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Czy Zamawiający dopuści paski testowe o stabilności po otwarciu opakowania wynoszącej 6 miesięcy (lub 12 miesięcy)



Zamawiający ma zamiar zużywać średnio 75 opakowań pasków miesięcznie, co budzi poważne wątpliwości, co do tego, że Zamawiający nie zużyje jakiegokolwiek opakowania otwartych pasków w ciągu 6 miesięcy. Statystyczne prawdopodobieństwo takiego zdarzenia jest, delikatnie mówiąc, znikome.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8. Prosimy o dopuszczenie pasków z kapilara węższa od szerokości paska. Szerokość kapilary nie ma żadnego znaczenia dla jakości badania i dokładności wykonywanego pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. Czy Zamawiający dopuści paski testowe w standardowych opakowaniach (tj. x 50 szt.), takich jakie stosuje ponad 90% wytwórców obecnych na rynku?

Odpowiedź: Pakiet 55; Zamawiający dopuszcza paski testowe w standardowych opakowaniach (tj. x 50 szt.). W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

ZESTAW XIV

1. Doprecyzowując opis Specyfikacji, czy wymagają Państwo, **w pakiecie 55 w pozycji 1 oraz 2, aby** do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko paski współpracujące z glukometrami, które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015?

Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów.

Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga w **pakiecie 55 w poz. 1 oraz w poz. 2 specyfikacji** w rzeczzonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują bezpośrednio WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się



oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Zważywszy, iż na rynku polskim według najlepszej naszej wiedzy nie ma glukometrów z certyfikatem ISO potwierdzającym skuteczność i precyzję pomiarów w u noworodków a jedynie z zapisem, iż paski nadają się do pomiaru krwi noworodków bez potwierdzenia tego badaniami a to weryfikuje Certyfikat min ISO 15 197 : 2015 , a tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na podstawie badań glikemii noworodków na sprzęcie, który nie jest certyfikowany do owych badań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w **pakiecie 55 w poz. 1 oraz w poz. 2 specyfikacji**, takie wyroby , które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z treścią Ustawy PZP (odpowiednio art. 7 i 29 rzeczony Ustawy) dopuszcza w rzeczonym postępowaniu złożenie w pakiecie 55 w poz. 1 oraz w poz. 2 specyfikacji oferty równoważnej, w postaci wysokiej jakości pasków testowych typu Glucomaxx do kompatybilnych z nimi glukometrów (wraz z przekazaniem glukometrów których cena zawarta będzie w cenie pasków testowych) 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 umieszczona na szczycie paska testowego g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 6 miesięcy : h) zakres pomiarowy 20-600 mg/dl z możliwością zamiany na mmol przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197: 2015 (potwierdzona Certyfikatem precyzja i dokładność całego systemu czyli glukometrów , pasków i płynów kontrolnych); i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 2-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW XV

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 15 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:



1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 69 poz. 111 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW XVI

Pakiet 19, Poz. 1

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu znieczulającego o składzie: chlorowodorek lidokainy 2% + chloheksydyna 0,05% z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych, jałowy, zachowujący pełną przejrzystość, w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g, pakowany indywidualnie w blistrach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza określone w SWZ żele w aplikaturze lub ampułkostrzykawce. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Poz. 2

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu znieczulającego o składzie: chlorowodorek lidokainy 2% + chloheksydyna 0,05% z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych, jałowy, zachowujący pełną przejrzystość, w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 12,5 g, pakowany indywidualnie w blistrach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza określone w SWZ żele w aplikaturze lub ampułkostrzykawce. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Poz. 1 i 2

- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny o działaniu alergennym?

- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.



- Czy w związku z docewkowym podaniem produktu Zamawiający wymaga aby produkt posiadał odpowiednią klasę czystości biologiczną i chemiczną i był produkowany zgodnie z farmaceutycznymi standardami GMP.

- Prosimy Zamawiającego o możliwości wyceny żelu w formularzu asortymentowo-cenowym za 1 ml, a nie jak obecnie za 1 op. w poz. 1 i 1 sztuka w poz.2, ponieważ w takim przypadku gdy Zamawiający podaje zakres objętości żelu skutkować to może wystąpieniem nieporównywalności ofert.

Odpowiedź: Zamawiając y podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW XVII

Zadanie 74 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia o pojemności 90 ml, Bebiko 1 zawierające łącznie:

- galakto i fruktooligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1 (w dawce 0,6 g/100 ml)
- poziom białka 1,3 g/100ml
- poziom żelaza 0,53mg/100ml, niezbędne do prawidłowego rozwoju mózgu
- wapń i witaminę D dla mocnych kości (wapń 48 mg/100 ml, witamina D 1,7 mcg/100 ml)
- osmolarność mieszanki 285 mOsm/l ; op.a 90 ml

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w mleko. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

2. Zadanie 74 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści mleko modyfikowane gotowe do spożycia (RTF) przeznaczone dla niemowląt z małą i bardzo małą masą urodzeniową ciała o pojemności 70 ml. Babilon Nenatal Premium, zawierające łącznie:

- klinicznie przebadaną kompozycję oligosacharydów (GOS/FOS), w ilości 0,8g/100 ml
- zawierające długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe (LCPUFA), średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe (MCT)
- nukleotydy - potrzebne w czasie intensywnego wzrostu
- poziom żelaza 1,6 mg/100ml, niezbędne do prawidłowego rozwoju mózgu
- poziom białka 2.7 g/100ml
- osmolarność mieszanki 310 mOsm/l; op. a 70ml

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w mleko. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

3. Zadanie 74 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego w płynie gotowy do podania przeznaczony dla niemowląt od urodzenia o pojemności 90 ml. Babilon Pepti DHA, który:

- jako źródło białka posiada białko serwatkowe o znacznym stopniu hydrolizy
- zawiera galakto i fruktooligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1(w dawce 0,8 g/100 ml)
- zawiera LCPUFA w tym DHA w ilości 0,2% kwasów tłuszczowych
- nukleotydy - potrzebne w czasie intensywnego wzrostu
- zawiera żelazo w ilości 0,53 mg/100ml, niezbędne do prawidłowego rozwoju mózgu
- zawiera równoważnik białka w ilości 1,6 g/100ml
- posiada osmolarność 260 mOsm/l; op. a 90ml

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w mleko. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.



4. Zadanie 74 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowych, w tym alergii na białko mleka krowiego oraz do stosowania w zespołach złego wchłaniania, Babilon Pepti MCT który:

- jako źródło białka posiada białko serwatkowe o znacznym stopniu hydrolizy (1,8 g/100 ml)
- jest preparatem bezlaktozowym
- zawiera LCPUFA w tym DHA w ilości 0,2 % wszystkich kwasów tłuszczowych
- zawiera nukleotydy - potrzebne w czasie intensywnego wzrostu w ilości 2,3 mg/ 100 ml
- zawiera średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe MCT
- zawiera żelazo w ilości 0,72 mg/100 ml, niezbędne do prawidłowego rozwoju mózgu
- zawiera równoważnik białka w ilości 1,8 g/100ml
- posiada osmolarność 190 mOsm/l ; op. a 450g

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w mleko. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

ZESTAW XVIII

1. Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycja 22 dopuści Kalii Chloridum 15% w opakowaniu po 20 ampułek x 10 ml ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Kalii Chloridum 15% w opakowaniu po 20 ampułek x 10 ml. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 6 w pozycji 22 zaoferowany preparat dostępny był w bezpiecznych ampułkach, wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawkę 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. Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawkę – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.



Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 58 wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW XIX

Do treści §2 ust.4 projektu 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 dłuższego niż jeden rok 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 §2 ust.4 projektu 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Do treści §5 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy w przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. na rynku są wyłącznie zamienniki w znacznie wyższej cenie i będzie to groziło rażąco 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 (dotyczy zapisów §9 ust.2 pkt 2.9 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Do §13 ust.1 pkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie "cito" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Do §13 ust.1 pkt d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 100 zł za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający w tym zakresie dokonał już modyfikacji.

ZESTAW XX

W związku z następującym zapisem w pkt 3.2 SWZ: „Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości i zaokrąglenia przeliczonych opakowań w górę, szczególnie w pakietach”



prosimy o informację czy Zamawiający w Pakiecie nr 55 dla poz. nr 2 dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań w przypadku zaoferowania opakowania 50sztuk?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z wcześniejszą odpowiedzią, Zamawiający dopuszcza przeliczenia ilości opakowań w przypadku zaoferowania opakowania 50sztuk.

ZESTAW XXI

Dotyczy Pakietu 68, poz. 1,2

Zwracam się z prośbą o odpowiedź, czy Zamawiający wymaga, ze względu na czas przygotowania i podania pacjentowi preparatu Amoxicillin, Clavulanic acid fiolki, aby trwałość przygotowanego roztworu wynosiła co najmniej 4h w temperaturze 25°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby trwałość przygotowanego roztworu wynosiła co najmniej 4h w temperaturze 25°C. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

