



Stargard, dn. 02.10.2019 r.

Przetarg nieograniczony nr 21/PN/D/UE/2019 na dostawy do SPWZOZ w Stargardzie różnych produktów leczniczych w podziale na 64 pakiety.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.) Zamawiający publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów.

Pytanie 2 dot. Pakietu 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiołki na ampułki.

Pytanie 3

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułkostrzykawkę.

Pytanie 4

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Sposób przeliczenia do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Zmiana wielkości opakowania dotyczy również zmiany gramatury opakowania jednostkowego. Ilość opakowań o nowej gramaturze należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Zamawiający nie wyraża zgody na zastosowanie zasady wyceny opakowań o gramaturze 30% większej lub mniejszej zamiennie w ilości określonej w SIWZ.

Pytanie 6

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: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny z informacją pod pakietem o aktualnym braku jego dostępności.

Pytanie 7 dot. Pakietu 57 poz. 3.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 57 poz. 3 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju



Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 dot. Pakietu 46 poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 dot. Pakietu 46 poz. 6.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 dot. Pakietu 46 poz. 29

Czy Zamawiający w Pakiet 46- leki różne poz. 29 (Bupivacaine spinal 5mg/ml,r-r hiperbaryczny) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

Pytanie 11 dot. Pakietu 25- leki różne, poz. 69 (Bupivacaine + epinephrine inj. 100 mg + 100 µg)

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOLA 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, **Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w/w pozycji, podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?**

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę pozycji, podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku dostępności na rynku.

Pytanie 12

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z pakietu 6- poz. 1-6 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający **w pakiecie 16 w pozycjach 1, 2** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie **16 w pozycjach 1 i 2** preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakiet

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie **17 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5,6, 7, 9,10,11 ,12,13,14,15,16** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie **17 w pozycjach 15 i 16** preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów. W przypadku wydzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

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?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kapsułek o przedłużonym działaniu.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 58 pozycji 2.

Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)- tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu , zamiast



tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? ?Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 3 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 nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 3 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 nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 15 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 dożylniej? (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 nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 72. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 17. 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.

Pytanie 27



Dotyczy pakietu nr 33 poz. 38. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 16. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 2. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 40 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 3, 4. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz 3, 4 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 43 poz. 2. (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 nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 57 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36



Dotyczy pakietu nr 63 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu 30 pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu 30 pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39

Dotyczy pakietu 38 pozycje 11, 12. Czy Zamawiający wydzieli wskazane pozycje ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę i informację o zakończonej produkcji pod pakietem.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu 38 pozycja 15. Czy Zamawiający wydzieli wskazaną pozycję ze względu na zakończoną produkcję?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę i informację o zakończonej produkcji pod pakietem.

Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 43 pozycja 10. Proszę o doprecyzowanie pozycji w danym pakiecie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu 46 pozycja 33. Czy Zamawiający miał na myśli pojemność ampułki 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli ampułki po 10ml.

Pytanie 43

Dotyczy pakietu 54 pozycja 40. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności 5ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 44

Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300mg 250ml Roz. do inf., dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 21 pozycja 1 Theophyliny pod nazwą THEOSPIREX 20 mg/ ml 10ml x 5 amp. Roz. do wst. i inf., w łącznej ilości 222 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie theospirexu 20mg/ml 10ml x 5amp. w łącznej ilości 222 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ.

Pytanie 45

Do treści §4 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 46

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust.6 projektu umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych za dany miesiąc kalendarzowy i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi na nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §6 ust.6 ogólnych warunków umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §7 ust.1 ppkt 2) i 3) projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia, czy zamówienia podlegającego reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia?Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 3531 Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego.

Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 48

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło 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 zapisu §11 ust.2 pkt c) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 49



Czy Zamawiający w pakiecie nr 47 poz. 2 wyraża zgodę na wycenę kaszki ryżowej bezmlecznej jabłko-gruszka op. 180g po 6 m-cu życia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę kaszki po 6 miesiącu życia.

Pytanie 50

Czy Zamawiający w pakiecie nr 47 poz. 3 wyraża zgodę na wycenę mleka modyfikowanego, które jest dostępne wyłącznie w opakowaniach zbiorczych po 32szt/90ml tj. 1 op. 32szt/90ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka modyfikowanego w opakowaniach zbiorczych.

Pytanie 51

Czy Zamawiający w pakiecie nr 47 poz. 4 wyraża zgodę na wycenę modyfikowanego mleka początkowego w płynie o składzie: Białko 1,24 g/100 ml (białka serwatkowe : kazeina 70:30). Tłuszcz 3,6 g/100 ml (kwas linolowy 554 mg/100 ml, α -linolenowy 490 mg/100 ml, lc-pufa 18 mg/100 ml). Węglowodany 7,4 g/100 ml. Błonnik 0,1 g/100 ml (w tym 2-FL 0,1 g/100ml) Witaminy. Wzbogacane w taurynę, l-karnitynę, nukleotydy. Wartość energetyczna 67kcal/100ml. Produkt bezglutenowy op. 90ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka modyfikowanego o składzie podanym w zapytaniu.

Pytanie 52

Czy Zamawiający w pakiecie nr 47 poz. 4 wyraża zgodę na wycenę modyfikowanego mleka początkowego, które jest dostępne wyłącznie w opakowaniach zbiorczych po 32szt/90ml tj. 477 op. 32szt/90ml – 15264szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka modyfikowanego w opakowaniach zbiorczych.

Pytanie 53

Czy zamawiający w pakiecie nr 28, pozycja 1 dopuści Plofed 1% emulsję do wstrzykiwan dożylnych 20ml x 5 fiołek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza emulsję do wstrzykiwań dożylnych 20ml x 5fiołek.

Pytanie 54

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 4 ust. 3 projektu umowy: „Wykonawca zobowiązany jest do rozpatrzenia reklamacji w terminie 5 dni licząc od daty powiadomienia o braku lub wadzie oraz uzupełnienia ilościowego lub wymiany wadliwych towarów na pozbawione wad w terminie 5 dni roboczych od daty uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 55

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 2), 3):

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:
- 2) opóźnienia w dostarczeniu partii towaru, w wysokości 0,5% wartości brutto partii zamówienia, z którego realizacją pozostaje w zwłoce, wyliczonej zgodnie z załącznikiem A do SIWZ, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 50 zł za dzień, oraz łącznie nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie partii zamówienia;
- 3) opóźnienia w uzupełnieniu ilości towaru lub opóźnienia w wymianie wadliwego towaru na wolny od wad, w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwej partii zamówienia, wyliczonej zgodnie z załącznikiem A do



SIWZ, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 50 zł za dzień, oraz łącznie nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 56

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wymagań Zamawiającego związanych z zaferowaniem do pakietu nr 13 pomp infuzyjnych.

Czy można zaferować pompy, które już wcześniej były oferowane Zamawiającemu w ramach postępowania prowadzonego w roku 2016/2017 i obecnie są używane na podstawie odrębnej Umowy Zamawiającemu i używane?

Pompy są w pełni sprawne, w dniu zaferowania będą posiadały wszystkie niezbędne i określone przepisami prawa przeglądy oraz zaświadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie pomp, które były wcześniej oferowane i obecnie są używane. Pompy mają być w pełni sprawne w dniu zaferowania i posiadać wszystkie niezbędne przeglądy i zaświadczenia.

Pytanie 57

W związku z brakiem dostępności na polskim rynku produktu opisanego przez Zamawiającego w pakiecie nr 13 w pozycji nr 3, zwracamy się z uprzejmą prośbą o zgodę na złożenie oferty z pominięciem produktu opisanego w poz 3.

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę i pod pakietem napisać informację o braku dostępności na polskim rynku opisanego produktu.

Pytanie 58

Czy w pak. 14 Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Soluvit N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59

Czy w pak. 14 Zamawiający oczekuje, aby zgodnie z wytycznymi ESPEN zaferowany komplet witamin zawierał wszystkie witaminy rozpuszczalne w wodzie (wit. C, wit. B1, wit. B2, wit. B6, wit. B12, kwas foliowy, kwas pantotenowy, biotynę i nikotynamid) i w tłuszczach (wit. A, wit. D, wit. E, wit. K)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60

Czy w pak. 14 Zamawiający wymaga, aby preparat witamin nie zawierał w swoim składzie sodu glikocholanu? Jego dodatek powoduje konieczność ścisłego monitorowania czynności wątroby podczas suplementacji dożylniej ze względu na to, że u pacjentów otrzymujących suplementację wielowitaminową obserwuje się podwyższone stężenie kwasów żółciowych (całkowitych i poszczególnych kwasów żółciowych, w tym kwasu glikocholowego)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61

Dotyczy Pakiet 27 poz. 6, 7 Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z



produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 62

Czy w pak. 28, poz. 1 Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 63

Czy w Pakiecie 30 poz. 9, 12 Paracetamol Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie opakowania typu fiołka x 10 sztuk ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 64

Czy w Pakiecie 32 poz. 4 Cefprozol Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu Cefprozol, który po rozpuszczeniu posiada stabilność 12 h w temp 5 st. Celsjusza?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65

Czy Zamawiający w pak 46, poz.17,19 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu ampulka o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66

Czy Zamawiający w pak 46, poz.18,21 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu ampulka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na ampulki o objętości jak w SIWZ.

Pytanie 67

Czy w pak. 46, poz. 17,18,19,21 Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu., dożylnie leczenie bólu w okresie okołoperacyjnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Z upoważnienia Dyrektora

**Z-ca ds. Lecznictwa
Barbara Turkiewicz**

**Główny Księgowy
SPWZOZ w Stargardzie
Lucyna Walawska**