



**Niepubliczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital im. Profesora Zbigniewa Religi
w Słubicach Sp. z o. o.**

NIP 598 16 18 971 REGON 080445872 NR R-KU BANKOWEGO 15 8369 0008 0069 5697 2000 0010
Sąd Rejonowy w Zielonej Górze: KRS 0000359690 Wysokość kapitału zakładowego: 2.670.000,00 zł

NZOZ Szpital im. prof. Z. Religi
w Słubicach Sp. z o.o.
ul. Nadodrzańska 6, 69-100 Słubice
tel. 95 758 20 71-72, fax 95 758 22 03
REGON: 080445872, NIP: 5981618971

Słubice, dnia 19.04.2019 r.

Do wszystkich zainteresowanych

WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 tys. euro na dostawę leków, odżywek oraz innych wyrobów medycznych i pielęgnacyjnych do apteki zakładowej Niepublicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpital im. prof. Z. Religi w Słubicach Sp. z o. o.; nr sprawy: ZP/N/02/19.

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, zwaną dalej ustawą, w dniach 10-18 kwietnia 2019 r. do Zamawiającego wpłynęły wnioski w sprawie wyjaśnienia treści SIWZ. W trybie art. 38 ust. 2 ustawy Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Pytanie nr 1

Dotyczy: ZP/N/02/19, Część 15, pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści dawkę 750mg- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 2

Dotyczy: ZP/N/02/19, Część 15, pozycja 66

Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 60 tabletek lub opakowanie 30 + 60 tabletek- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania leku w opakowaniu 30 + 60 tabletek.

Pytanie nr 3

Dotyczy: ZP/N/02/19, Część 15, pozycja 69

Czy Zamawiający dopuści dawkę 47,5mg w opakowaniu zawierającym 28 tabletek.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 4

Dotyczy: ZP/N/02/19, Część 15, pozycja 70

Czy Zamawiający dopuści dawkę 95mg w opakowaniu zawierającym 28 tabletek.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 5

Dotyczy: ZP/N/02/19, Część 15, pozycja 107

Czy Zamawiający dopuści dawkę 75mg + 650 mg w opakowaniu zawierającym 30 tabletek.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 64-66 z Części nr 15 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 69-70 z Części nr 15 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 107 z Części nr 15 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4?

Odpowiedź:



Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w par. 9.2 przyjmie naliczanie kar umownych za dzień, a nie za godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 16 poz. 4,5 leku w opakowaniu zawierającym 28 tabletek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 12

Dotyczy pakietów

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 nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, jednakże taką możliwość rozważy w przypadku zapytania skierowanego o konkretny lek (pozycję).

Pytanie nr 13

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 nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, jednakże taką możliwość rozważy w przypadku zapytania skierowanego o konkretny lek (pozycję).

Pytanie nr 14

Dot. Pakiet nr 16



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 14 do 19 i utworzy nowy pakiet 16A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 15

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ, nie dopuszcza zaokrągleń, tylko pełne opakowania.

Pytanie nr 16

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 dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, jednakże taką możliwość rozważy w przypadku zapytania skierowanego o konkretny lek (pozycję).

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, jednakże taką możliwość rozważy w przypadku zapytania skierowanego o konkretny lek (pozycję).

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ, w przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę

sprzedży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji powinna być odnotowana w złączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ.

Pytanie nr 19

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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź:

Zgodnie z udzieloną odpowiedzią na pytanie nr 18, w przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji powinna być odnotowana w złączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ.

Pytanie nr 20

Dotyczy pozycji wymienionych poniżej.

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Pakiet 4 pozycja 1 opakowanie x20

Pakiet 4 pozycja 2 opakowanie x20

Pakiet 7 pozycje 1,2,3 opakowanie x10

Pakiet 8 pozycja 1 opakowanie x10

Pakiet 13 pozycja 61 opakowanie x50

Pakiet 13 pozycja 92 opakowanie x100

Pakiet 13 pozycja 130 opakowanie x10

Pakiet 14 pozycja 38 opakowanie x32

Pakiet 15 pozycja 15 opakowanie x30

Pakiet 15 pozycja 15 opakowanie x60

Pakiet 15 pozycja 99 opakowanie x 28

Pakiet 20 pozycja 1 opakowanie x5

Pakiet 25 pozycja 3 opakowanie x10

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ, w pozostałych przypadkach Zamawiający nie dopuszcza możliwości wyceny leków przy uwzględnieniu zaokrągleń. Zamawiający wymaga pełnych opakowań.

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany 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, zaferowany 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 zaproponowane wyżej możliwości.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym dopuszcza dla poz. 36 w części nr 13, wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 155. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 37. (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 zaproponowane rozwiązanie. Zaoferowaną ilość saszetek (dopuszczona od 48-50), Wykonawca winien wskazać w formularzu asortymentowo - cenowym.

Pytanie nr 27

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 82. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 153. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 161. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, jednocześnie informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ, w przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żądanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji powinna być odnotowana w złączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ.

Pytanie nr 32

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 25. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, jednocześnie informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ, w przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. **o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji** powinna być odnotowana w załączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ.

Pytanie nr 33

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 104. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, jednocześnie informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ, w przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając **ostatnią cenę sprzedaży** oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. **o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji** powinna być odnotowana w załączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 104. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 35

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 91. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 36

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 39. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowania 400g przy zachowaniu wymaganej ilości.

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 40. W związku ze zmianą gramatury przez producenta z 450g na 400g, proszę o dopuszczenie nowego opakowania 400g oraz informację, jaką ilość należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowania 400g przy zachowaniu wymaganej ilości.

Pytanie nr 38

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 39

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 3. Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

Odpowiedź:

Tak, na pisemny wniosek akredytacje zostaną przedstawione.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu nr 5 pozycje 1,2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu nr 13 pozycja 130. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 50mg/1ml ampulka a 1 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 42



Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 90. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Sora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu nr 14 pozycje 113, 114. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu 15 pozycja 19. Proszę wykreślenie wskazanej pozycji ze względu na zakończona produkcję.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ, w przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. **o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji** powinna być odnotowana w złączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 32 pozycje 9, 10. Proszę o wydzielenie wskazanych pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 46

W związku z zamiarem przystąpienia do w/w postępowania zwracam się z zapytaniem czy w poniższych pozycjach wyraża Państwo zgodę na zaferowanie poniższych postaci:

Pakiet	pozycja	postać	<u>Odpowiedź</u>
2	1	*1 FIOL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
3	1	* 1 FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
3	2	* 1 FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
3	4	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
4	3	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
4	5	* FIOL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
5	1	*FIOL	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
5	2	* FIOL	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
11	4	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość

11	14	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	1	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	2	* FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	3	* FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	5	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	6	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	7	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	8	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	9	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	10	*TABL.DOJ.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
12	13	* FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	2	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	3	* TABL.MUS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	4	* TABL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	5	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	7	* DRAZ.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	8	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	16	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	17	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	18	* DRAZ	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	19	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	22	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	23	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	24	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	27	*KAPS.O PRZED.UWAL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	32	* TABL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	35	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	36	*CZOP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	41	*CZOP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	43	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	44	*AMP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	45	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	46	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	48	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	49	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	50	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	51	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	52	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	55	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	56	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	57	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	58	*KAPS.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	62	* TABL.POWL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	65	* TABL	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	66	* TABL. DOPOCH.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	67	* TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

14	68	* TABL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	69	*TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	70	*TABL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	71	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	72	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	74	* TABL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	76	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	77	*KAPS	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	79	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	80	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	81	* TABL.POWL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	82	*KAPS.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	83	* CZOP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	84	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	86	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	87	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	88	* TABL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	91	*KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	95	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	96	* KAPS	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	99	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	100	*TABL.DOPOCH.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	101	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	104	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	107	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	108	* AMP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	109	*TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	110	* TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	111	* TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	113	* KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	114	*KAPS.TWAR	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	118	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	119	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	120	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	121	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	124	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	125	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	130	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	134	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	135	* AMP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	137	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	138	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	144	*TABL.BLIST	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	152	* TABL	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	154	*TABL	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	155	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość

14	156	*AMP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	158	*CZOP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	159	*CZOP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	160	*TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	163	*TABL.O P/UWAL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	165	*TABL	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	166	*AMP	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	168	* TABL.POWL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	171	* TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	172	* TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	174	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	175	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	178	*TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	179	*TABL.D/SPORZADZ.ZAWIES.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	180	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	181	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	182	*TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	183	* TABL.	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
14	185	*TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	186	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
14	187	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
19	1	*FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
19	2	* KAPS.DOJELIT.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
21	1	* FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
21	2	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
21	3	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
21	4	*AMP.+ROZP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
21	5	*AMP.+ROZP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
21	10	*FIOL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
21	11	*AMP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	3	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	5	* TABL	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	6	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	7	*AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	8	*FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	10	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	11	*AMP.2ML****	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	12	* AMP	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	13	*KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	14	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	15	*FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
22	16	*KAPS.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
24	1	*TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	1	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	2	* TABL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	3	* FIOL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość

32	4	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	5	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	6	*TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	7	*TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	8	* TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	9	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	10	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	12	* AMP.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	13	*TABL.POWL.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość
32	18	* FIOŁ.	Zamawiający dopuszcza taką możliwość

Pytanie nr 47

W związku z zamiarem przystąpienia do w/w postępowania zwracam się z zapytaniem czy w poniższych pozycjach wyrażą Państwo zgodę na przeliczenie ilości opakowań konfekcjonowanych inaczej niż wymaganych w SIWZ, jeśli tak to proszę o informację jak przeliczyć.

Pakiet nr 11

Pozycja 8 -60 dawek 10 op

Pakiet nr 12

Pozycja 10- 28 tabl -240 op

Pozycja 11-6 fioł- 10 op

Pakiet nr 14

Pozycja nr 23-5 fioł 60 op

Pozycja 104-10 amp- 3 op

Pakiet nr 15

Pozycja 2- 10 tabl- 120 op

Pakiet nr 32

Pozycja 13- 28 tabl- 6 op

Odpowiedź:

Pakiet nr 11

Pozycja 8 -60 dawek 10 op – Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pakiet nr 12

Pozycja 10- 28 tabl -240 op – Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pozycja 11-6 fioł- 10 op – Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pakiet nr 14

Pozycja nr 23-5 fioł 60 op – Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pozycja 104-10 amp- 3 op – Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pakiet nr 15

Pozycja 2- 10 tabl- 120 op – Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pakiet nr 32

Pozycja 13- 28 tabl- 6 op - Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w części nr 14 poz. 42 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ, poz. 42 w części nr 14 dotyczy Benzyl benzoate (płyn na skórę).

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 1 pozycji 2 oraz 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 4 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu w opakowaniu 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 4 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu w opakowaniu 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 4 w pozycji 4 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 5 w pozycji 1 oraz 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Paracetamol w opakowaniu 10 fiolek szklanych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 54

Dotyczy Pakiet Nr 5 pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 8 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu w opakowaniu 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 12 w pozycji 11 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu w opakowaniu 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 14 w pozycji 169 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 10 butelek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu w opakowaniu 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 15 w pozycji 21 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu w opakowaniu 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 15 pozycji 63, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 15 w pozycji 63 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 10 ampulek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu w opakowaniu 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 15 w pozycji 93 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Propofol 1% MCT/LCT 20ml konfekcjonowany po 5 ampulek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 25 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu – Hydroxyetyloskrobia 6% 500 ml w opakowaniu butelka KabiPac z dwoma różnej wielkości portami w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Hydroxyetyloskrobia 6% 500 ml w opakowaniu butelka KabiPac z dwoma różnej wielkości portami w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

W przypadku zaferowania produktu w opakowaniu innym niż wymagane w SIWZ, Wykonawca winien odnotować ten fakt w formularzu asortymentowo cenowym (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 26 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 64

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji produktu leczniczego opisanego w pakiecie 26 pozycji 4, tj. Aminosteril KE 10% Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Vamin 14 Electrolyte-Free – roztwór aminokwasów 8,5% bez elektrolitów o zawartości azotu 13,5 g/l?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 26 pozycja 5 produktu leczniczego Nephroprotect 10% 500ml – roztwór aminokwasów przeznaczony do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie 26 pozycja 5 produktu leczniczego Nephroprotect 10% 500ml – roztwór aminokwasów przeznaczony do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 26 pozycja 11 produktu leczniczego 10 % Dekstran 40 000, 500 ml butelka szklana? Produkt opisany w ww. pozycji nie występuje na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w części 26 pozycja 18 natrium chloratum 0,9% do irygacji konfekcjonowanego w worku typu Careflex Duo 3000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 26 pozycja 19 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w części 26 pozycja 22 produktu w opakowaniu worek?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w części 26 pozycja 22 produktu w opakowaniu worek.

Pytanie nr 70

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w części 27 pozycja 1 – 8, 11 -13 wymaga zaferowania opakowań stojących z dwoma samouszczelniającymi się portami jałowymi przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w części 27 pozycja 1 – 8, 11 -13 nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaferowania opakowań stojących z dwoma samouszczelniającymi się portami jałowymi przed pierwszym użyciem.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w części 28 pozycja 1, 2 produktu leczniczego Kalii chloridum 0,3% + Glucosum 5% oraz Kalii chloridum 0,15% + Glucosum 5% roztwór do infuzji zawierające 50g glukozy bezwodnej, co jest odpowiednikiem 55g glukozy jednowodnej w 1000ml roztworu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie, w związku z czym dopuszcza możliwość zaferowania w części 28 pozycja 1, 2 produktu leczniczego Kalii chloridum 0,3% + Glucosum 5% oraz Kalii chloridum 0,15% + Glucosum 5% roztwór do infuzji zawierające 50g glukozy bezwodnej, co jest odpowiednikiem 55g glukozy jednowodnej w 1000ml roztworu.

Pytanie nr 72

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 26 w pozycji nr 6,7,8,12,15,16,23 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 73

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 26 w pozycji nr 17 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą 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
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 74

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 26 w pozycji nr 18 Natrium chloratum 0,9% roztworu do irygacji 3 L w opakowaniu worek typu Clearflex? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 75

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 26 pozycji nr 19 i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 76

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 27 w pozycji nr 1,3,4,5,6,7,8,12,13 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 77

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 27 pozycji nr 9, 10 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 78

Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym części nr 23 – leki różne:

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań:

- pozycja 3 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

- pozycja 8 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 79

Dotyczy pakietu nr 25:

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 25 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 25 w pozycji nr 1 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór zawierający 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się największą zawartością cynku, najmniejszą zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 80

Dotyczy pakietu nr 25:

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 25 w pozycji nr 4 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy do podaży drogą żył obwodowych zawierający aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii białkowej 1200 kcal, energii całkowitej 1400 kcal, osmolarności 760mOsm/l – Olimel Peri N4 2000ml ?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 81

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. 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 zapisu §2 ust.5 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zapis §2 ust. 5 projektu umowy mówi o możliwości, a nie o konieczności dostarczenia odpowiedników asortymentu będącego przedmiotem umowy w przypadku wystąpienia szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie czy też zakończenie produkcji. Ewentualna zamiana asortymentu następuje wówczas na wniosek Wykonawcy.

Zamawiający nie wyraża zatem zgody na zmianę zapisów w zakresie §2 ust. 5 projektu umowy.

Jednocześnie zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami rozdz. 3, pkt.5 lit. G SIWZ:

„W przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żadanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji powinna być odnotowana w złączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ”.

Pytanie nr 82

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §4 ust.4 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 83

Do treści §9 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,02% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 84

Do §11 ust.3 projektu umowy. Prosimy o skrócenie czasu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 m-cy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający zrezygnuje ze wzoru pełnomocnictwa określonego w dodatku nr 4 do SIWZ i wyrazi zgodę na zastosowanie pełnomocnictwa na wzorze Wykonawcy? Wskazujemy, że ze względów organizacyjnych Wykonawca nie może posługiwać się pełnomocnictwami wystawianymi każdorazowo do ogłaszanych postępowań, w związku z czym posługuje się pełnomocnictwami stałymi, ustanowionymi na określony czas, ważnymi na dzień składania ofert i okres związania ofertą.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 86

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w stosunku do niego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). Wg posiadanej wiedzy, przesłanki owe nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.



Pytanie nr 88

Czy Zamawiający w Część nr 15, Leki różne poz. 17(Bupivacainum, 5 MG/1ML, 5 AMP 4 ML) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 89

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. W przypadku opóźnień w realizacji zamówienia Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości 0,2% wartości brutto spóźnionej dostawy za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 6 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

**Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana, staje się częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) i jest wiążąca dla wszystkich wykonawców.
Pozostałe ustalenia treści SIWZ pozostają bez zmian.**

PREZES ZARZĄDU

Łukasz Kaczmarek

Informacja dostępna na Platformie Zakupowej: <https://platformazakupowa.pl>

Kierownik Biura Zamówień
Publicznych i Zaopatrzenia

Iwona Barańczuk