

COZL/DZP/AK/3411/PN-2/24

Lublin, dnia 15.02.2024 r.

„Dostawa płynów infuzyjnych na potrzeby COZL.”

I. Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 r., poz. 1605), Zamawiający informuje, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 6 pkt. 1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kar umownych:

a) w przypadku zwłoki w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w § 4 ust. 2 pkt 1) w wysokości **0,5%** wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danej części dostawy;**

b) w przypadku zwłoki w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym § 4 ust. 2 pkt 2) w wysokości **0,5%** wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danej części dostawy;**

c) w razie rozwiązania umowy w trybie § 7 ust. 3 przez Zamawiającego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części** wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 2 ust. 1;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2:

Część 13 poz 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Volulyte 6% z niską zawartością Na zawieszona w roztworze elektr 500 ml (bez jonów Ca) osmolarność 286,5 mOsm/l, w opakowaniu typu worek freeflex ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3:

Część 13 poz 1-4,6

Czy Zamawiający dopuści w części 4 poz 1-4,6 zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do

infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4:

Część 12 poz 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 poz 2 produkt Amikacyna w dawce 1000 mg w pojemności opakowania 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5:

Część 12 poz 7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 poz 7 produkt Kalii chloridum 0,3 % + Glucosum 5% Kabi zawierający 50 g glukozy bezwodnej, co odpowiada 55 g glukozy jednowodnej w 1000 ml roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6:

Część 12 poz 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 poz 6 produkt Kalii chloridum 0,15 % + Glucosum 5% Kabi zawierający 50 g glukozy bezwodnej, co odpowiada 55 g glukozy jednowodnej w 1000 ml roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 7:

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w części nr 11, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcięczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera-wskaźnika hipoksji tkankowej (stopnia niedotlenienia komórek w tkankach)?.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Zamawiający zmienia zapisy załącznika nr 2 SWZ – Kosztorys Ofertowy – Część 11.

Pytanie 8:

Z uwagi na mikrobiologiczne bezpieczeństwo stosowania, oraz w przypadku ponownego użycia po pierwszym otwarciu, Zamawiający oczekuje zaoferowania w części nr 12, pozycja nr 1, 2, gotowy do użycia preparat Amikacyny którego okres przechowywania, po pierwszym otwarciu nie może być dłuższy niż 24 godziny w temperaturze od 2°C – do 8°C, w/w parametr powinien być udokumentowane w dokumencie - Karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego dla gotowego do użycia preparatu Amikacyny w dawce /5mg/10mg a 100ml?.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Zamawiający zmienia zapisy załącznika nr 2 SWZ – Kosztorys Ofertowy – Część 12.

Pytanie 9:

Z uwagi na zapis SWZ dla części nr 12, pozycja nr 2, oraz możliwością zaoferowania klinicznie nierównoważnych produktów, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje

zaoferowania w części nr 12, pozycja nr 2, gotowy do użycia preparat Amikacyny, który zawiera w 1ml roztworu do infuzji 10mg amikacyny w postaci siarczanu amikacyny - 13,35 mg?.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Zamawiający zmienia zapisy załącznika nr 2 SWZ – Kosztorys Ofertowy – Część 12.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający oczekuje- zgodnie z zapisem w swz, w części nr 12, pozycja nr 6, 7, zastosowania w/w preparatach, glukozy jednowodnej jako rozpuszczalnika (udokumentowane w CHPL), która posiada lepszy stopień uwodnienia, a tym samym powodując lepszą dostępność farmakologiczną i fizjologiczną substancji aktywnej?.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Zamawiający zmienia zapisy załącznika nr 2 SWZ – Kosztorys Ofertowy – Część 12.

Pytanie 11:

Proszę, o doprecyzowanie i potwierdzenie, że należy zaoferować w części nr 15, gotowy roztwór do infuzji Ibuprofenu 400mg/100ml, który w swoim składzie zawiera argininę, która działa pomocniczo w ograniczeniu ewentualnych działań niepożądanych ze strony przewodu pokarmowego, szczególnie układu żołądkowo-jelitowego?.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II. Działając w oparciu o zapisy art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. Zmiana SWZ pkt XVIII.1 TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

Zapis otrzymuje brzmienie:

Wykonawca jest związany ofertą przez **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **28.05.2024 r.**

2. Zmiana SWZ pkt XXII.1 MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Zapis otrzymuje brzmienie:

Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale XXI należy złożyć w terminie **do dnia 29.02.2024 r. do godziny 08:45** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.

3. Zmiana SWZ pkt XXII.2 MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Zapis otrzymuje brzmienie:

Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 29.02.2024 r. o godzinie 9:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin.

Zmiana Załącznika nr 2 – Kosztorys ofertowy – Strony zamienne w załączeniu.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.