

Suwałki, dnia 03/01/2023r.

L.dz. SZW.DZI.262.335/38/PN/WU/2022

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 38/PN/WU/2022**

Dotyczy: **Dostawa leków dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach**

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, że w terminie określonym zgodnie z art.135 ust. 2 i ust.3 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022 poz. 1710 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Pytanie nr 1

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 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: Podać pełną ilość opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 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: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

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

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 – dotyczy części 71

Pozycja nr 79 Calcium glubionas inj. 10% x 5amp. 10ml. Czy Zamawiający dopuści jedyny zarejestrowany lek o zawartości calcium glubionas 95,5 mg/ml ampułki a 10 ml („Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp”) ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 - dotyczy części 71

Pozycja 118 Clarithromycinum 500mg x 1fiolka a 20ml. Czy Zamawiający dopuści lek w fiolce o pojemności 15 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 - dotyczy części 71

Pozycja nr 264,266,267,268,269 Morphini sulfas. Czy Zamawiający dopuści lek o postaci o zmodyfikowanym uwalnianiu? Lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu nie jest już dostępny ze względu na zakończoną produkcję.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 - dotyczy części 71

Pozycja nr 265 Morphini sulfas 20mg*60 tab o przedł uw. Czy Zamawiający miał na myśli lek w tabletkach powlekanych? Podana w SWZ dawka 20 mg o przedłużonym uwalnianiu nie istnieje.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 11 - dotyczy części 71

Pozycja 278 Octenidinum dihydrochloridum+phenoxyethanolum 0,2g+2,00g/100g aerozol a 30ml. Czy Zamawiający miał na myśli preparat Octenidinum dihydrochloridum+phenoxyethanolum w dawce 1 mg + 20 mg/1g?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 12 - dotyczy części 71

Pozycja 309 Perazinum 500mg x 30tbl. Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 50 mg*30 tbl? Podana w SWZ dawka nie istnieje

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Uczestnik 2**Pytanie nr 1 – dotyczy części nr 94 poz. nr . 29**

Czy Zamawiający zezwoli Oferentowi na niewycenienie części nr 94 w zakresie pozycji nr 29 wykreślają wspomnianą pozycję?

Odpowiedź: Tak, zamawiający w zakresie części 94 wykreśla poz. 29

Uczestnik 3**Pytanie 1 – dotyczy pozycji 8**

W pozycji 8 lek Levomepromazinum jest pakowany wyłącznie po 50 tabletek. Zamawiający wpisał op. x 30 tabl. Prosimy o sprecyzowanie ilości zamawianych opakowań w przeliczeniu na lek pakowany po 50 tabletek.

Odpowiedź: Ilość opakowań zgodnie z SWZ, pakowany po 50 tabletek.

Pytanie 2 – dotyczy pozycji 9

W związku z zakończeniem produkcji i sprzedaży leku z pozycji 9 Levomepromazinum ampułki, zwracamy się z wnioskiem o usunięcie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie części 85 wykreśla poz.9

Uczestnik 4

Pytanie 1 – dotyczy pakiet 51

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2 – dotyczy pakiet 51

Czy Zamawiający w trosce o jak najwyższą efektywność używanego preparatu wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny wykazywał się skutecznością działania wyrażoną zawartością białka całkowitego, która ma bezpośredni wpływ na poziom aktywności preparatu, zawierającego substancje czynne (czynniki krzepnięcia oraz białka C i S) i zawierał średnio co najmniej 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiole?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 – dotyczy pakiet 51

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał zbalansowany skład czynników krzepnięcia, był czysty fizyko-chemicznie tj. bez zawartości albuminy i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Uczestnik 5

Pytanie 1 – dotyczy części 71 pozycja 183

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 2 – dotyczy części 71 pozycja 183

„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: Tak, Zamawiający wymaga.

Uczestnik 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 109 poz. 8, 9, 10 insulin w postaci wygodniejszy w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 109 poz. 11 insuliny w opakowaniu x 10 wstrzykiwaczy SoloStar, wraz z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.8? procedurę reklamacyjną reguluje par. 2.12- 2.13. Brak podstaw, aby wprowadzać dwutorową procedurę – reklamacji, oraz „odmowy odbioru towaru”. Wykonawca zwraca uwagę, że zgodnie z KC ma prawo ustosunkowania się do reklamacji i może ją odrzucić, gdy jest niezasadna. Odesłanie towaru będzie w tym wypadku faktem dokonany, co naraża Wykonawcę na rażącą stratę, jeśli „odmowa” była niezasadna.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.11? Umowa niniejsza nie jest umową użyczenia lub najmu leków, a umową sprzedaży, gdzie własność towaru oraz związane z towarem ryzyko za zapłatą ceny przechodzi na Zamawiającego. Nie ma możliwości zwrotu pełnowartościowego towaru po jego zakupie. Nie jest możliwa „rezygnacja z zakupu”, gdyż towar zmienił właściciela. Jego zwrot oznacza w istocie sprzedaż hurtową produktów leczniczych przez Zamawiającego do Wykonawcy, co nie jest przedmiotem niniejszego postępowania i po czym trzeba posiadać stosowną licencję.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający w par. 2.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w par. 2.13 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w par. 3.1 uściśli, że zakup interwencyjny możliwy jest w razie odrzucenia reklamacji? Obecny zapis stanowi, że jest to możliwe, gdy dostarczono wadliwy towar, a przecież Wykonawca może uznać reklamację i dostarczyć towar wolny od wad w terminie umownym. W takim wypadku zakup interwencyjny jest nieuzasadniony.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 8

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.3? Taka zasada naraża Wykonawcę na rażące straty. Jest nadto sprzeczna z zasadami współżycia społecznego i istotą umowy sprzedaży.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopisze w par. 4.7 „Zakaz powyższy nie dotyczy zlecenia windykacji wierzytelności profesjonalnemu pełnomocnikowi – radcy prawnemu lub adwokatowi”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10

W związku z treścią par. 5 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

Odpowiedź :Zamawiający dodaje w § 5 umowy ust. 3 o następującej treści :

„ Łączna wysokość kar umownych z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy nie przekroczy 30% wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust.4 Umowy. W przypadku, gdy wartość kar umownych przekroczy 30% Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przyczyny odstąpienia”

Uczestnik 7

Pytanie 1 do pakietu 101 pozycja 96

W związku z wprowadzeniem na rynek nowej formuły Bebilon HMF (wzmacniacz mleka kobiecego dla niemowląt przedwcześnie urodzonych z małą i bardzo małą urodzeniową masą ciała) prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o tym samym przeznaczeniu, tj. Bebilon HMF – Wzmacniacz mleka kobiecego. Zawiera białka serwatkowe i kazeinowe poddane hydrolizie znacznego stopnia (proporcja serwatki i kazeiny 50:50) ; LCPUFA (długołańcuchowe wielonienasycone

kwasy tłuszczowe), w tym DHA i ARA na wzór mleka matki, składniki mineralne, w 1 g (saszetce) zawiera się : wapń 17,34g , fosfor 9,49 g, potas 5,75g ; witaminy i pierwiastki śladowe. Osmolarność 100 mOsmol/l. Zwiększa wartość energetyczną mleka kobiecego. Opakowanie jednostkowe 50 g (50x1g) . Prosimy także o podanie ilości opakowań jakie należy zaoferować.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 do pakietu 112 pozycja 1

Czy w pakiecie 112 , w pozycji 1, Zamawiający dopuszcza mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych, zawiera oligosacharydy prebiotyczne scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,08 g/100 ml, postbiotyki w tym HMO 3'GL, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 53 g/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml. Dostępna gramatura: 90 ml opakowanie jednorazowe/opakowanie zbiorcze 24 szt (24*90 ml) typu BEBILON Advance Pronutra1 ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 3 do pakietu 112 pozycja 2

Czy w pakiecie 112 w pozycji 2, Zamawiający dopuści żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w płynie, gotowe do spożycia, dla niemowląt od urodzenia do 6. miesiąca życia, do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, DHA 16,6 mg/100ml, AA 16,6 mg/100ml, ALA 35,8 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,6 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, osmolarność 260 mOsmol/l, zawartość laktozy 2,9 g/100 ml . Dostępna gramatura: 90 ml opakowanie jednorazowe/opakowanie zbiorcze 24 szt. (24 *90 ml) typu Babilon Pepti DHA ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 4 do pakietu 101 pozycja 78

W związku z wycofaniem z produkcji zestawów do pompy Flocare 800 w Pakiecie 101 pozycja 78 czy Zamawiający dopuści Zestaw do żywienia dojelitowego do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu PACK) ze zgłębnikiem umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 8

Pytanie 1

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Addamel Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 101 poz. 15 produktu leczniczego Supliven zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością seleniu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy w związku z zakończeniem produkcji emulsji tłuszczowej LCT Intralipid Zamawiający dopuści w Pakiecie 101 poz. 18 preparat SMOFlipid zawierający mieszaninę emulsji tłuszczowych: tłuszcze LCT, tłuszcze MCT, olej z oliwek i olej rybi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie 101 poz. 149 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 9

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy zamawiający wymaga aby w części nr 38 był preparat 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?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 4

Czy zamawiający wymaga aby w części nr 38 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 39 wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań.

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z części nr 71 poz. 8 (Acidum ascorbicum 100 mg)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie części 71 wykreśla poz. 8.(nie należy wyceniać)

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 79 (Calcium glubionas) wycenę preparatu o nazwie handlowej Calsiosol,95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp w ilości 200 op?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 146 (Diltiazemum 120 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z części nr 71 poz. 149 (Dinoprostum trometamolom 5 mg/ml)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie części 71 wykreśla poz. 149 .(nie należy wyceniać)

Pytanie 10

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z części nr 71 poz. 170 (Ferrosi chloridum prol.)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wykreśli

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 186 (Glukoza płynna) wycenę preparatu Glukoza płynna 1 WW, żel, sm. trusk,10 szt(sasz) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 212 (Lactulosum 500 ml) wycenę preparatu w dawce Lactulose-MIP, 9,75 g/15 ml, syr., 500 ml w ilości 800 op?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 235 (Mebeverini h/chl 200 mg) wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wykreśli z części nr 71 poz. 248, 249 (Methotrexate)? Pozytywna odpowiedź powoli przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie części 71 wykreśla poz. 248,249(nie należy wyceniać).

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 262(Montelukastum 5 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgr., żucia , ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 265 (Morphini sulfas 20 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych (Sevredol)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 288-292 (Oxycodonum) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 305 (Parafina ciekła) wycenę preparatu o wielkości opakowania 100 gram w ilości 10 op?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 71 poz. 309 (Perazinum) wycenę preparatu w dawce 50 mg x 30 szt w ilości 20 op, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z części nr 71 poz. 319 (Policresulenum 50 ml)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie części 71 wykreśla poz. 365(nie należy wyceniać).

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w części nr 71 poz. 365 (Tamsulosinum 0,4 mg) wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z części nr 71 poz. 397(Vecuronium bromide 4 mg)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie części 71 wykreśla poz. 397(nie należy wyceniać).

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści w części nr 90 poz. 1-5 (Tapentadolium) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści w części nr 98 poz. 47 (Streptomycinum) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z części nr 102 poz. 3 Azithromycinum 500 mg)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie części 102 wykreśla poz. 3 (nie należy wyceniać).

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści w części nr 102 poz. 14 (Hydroxyzinum fiołki) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 111 poz. 4 (Ciprofloxacinum amp) wycenę preparatu Proxacin 1%, 10mg/ml;10ml,konc.ds.rozt.d/inf,10amp w ilości 50 op?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu nr 111 poz. 18.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu nr 30 poz. 1.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 329.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 270.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 148.

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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 103.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budair,200mcg/d, aer.,wziwiny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 88 poz. 8. Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,5 wstrzyk.FlexTouch

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 93 poz. 16.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 107 poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 38 – dotyczy wzoru umowy

Do §1 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 10 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 10 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 39 – dotyczy wzoru umowy

Do §2 ust. 9 oraz §6 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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? Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 40 – dotyczy wzoru umowy

Do §3 ust. 1 oraz §7 ust. 4 pkt 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 41 – dotyczy wzoru umowy

Do §4 ust. 3 wzoru umowy. W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego, uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z wzoru umowy odpowiednich postanowień §4 ust. 3.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 42 – dotyczy wzoru umowy

Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu §4 ust. 8 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 43 – dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy: Czy okoliczności wskazane w §5 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę, stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? Zwracamy uwagę, że warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 44 – dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 45 – dotyczy wzoru umowy

Do §6 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §6 ust. 1 tiret czwarte, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §6 ust. 1 tiret czwarte jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany § 6 ust.1, który otrzymuje nowe brzmienie:

„§ 6

1. *Zamawiający działając w oparciu o art. 455 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych dopuszcza możliwość zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy w zakresie:*
 - 1) *wydlużenia terminu realizacji umowy, Zamawiający dopuszcza przedłużenie terminu obowiązywania umowy w przypadku niewyczerpania kwoty określonej w § 1 ust. 4, jednak nie dłużej niż o 6 miesięcy.*
 - 2) *W przypadku skorzystania przez Zamawiającego z promocji ustalonej przez Producenta.*
 - 3) *zmiany poszczególnego asortymentu towaru, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1, z chwilą zaprzestania lub wstrzymania jego produkcji, a o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć z chwilą zawarcia umowy, na tzw. zamienni pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymogi Zamawiającego w tym również cenę jednostkową netto i brutto;*
 - 4) *zmiany ilości w poszczególnych pozycjach asortymentu towaru, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 pod warunkiem nieprzekroczenia wartości umowy, o której mowa w § 1 ust. 4.*
 - 5) *w zakresie zmiany nazwy handlowej produktu leczniczego,*
 - 6) *w zakresie sposobu konfekcjonowania i związanej z tym zmiany liczby opakowań, w sytuacji, gdy zostanie wprowadzony do sprzedaży przez producenta zmodyfikowany produkt, powodujący wycofanie dotychczasowego, o tożsamy (lub lepszych) właściwościach farmaceutyczno-medycznych, lub w przypadku braku dostępności na rynku polskim produktu leczniczego.*
 - 7) *dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto:*
 - a) *w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, wprowadzonej odpowiednim aktem prawnym - zmianie ulegnie wyłącznie kwota VAT w stopniu wynikającym z wprowadzonej zmiany, przy zachowaniu stałej ceny netto,*
 - b) *w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,*
 - c) *w przypadku zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,*
 - d) *w przypadku zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych.- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.*

W przypadku zmian określonych w ust. 7 pkt b) i c) Wykonawca może wystąpić do Zamawiającego z wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie dokumenty potwierdzające zasadność złożenia takiego wniosku. Wykonawca winien wykazać ponad wszelką wątpliwość, że zaistniała zmiana ma bezpośredni wpływ na koszty wykonania zamówienia oraz określić stopień, w jakim wpłynie ona na wysokość wynagrodzenia.”

Pytanie 46 – dotyczy wzoru umowy

Prosimy o zmodyfikowanie zapisy §6 ust.4 pkt 3) projektu umowy poprzez podwyższenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia do 20% wartości pierwotnej umowy

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Uczestnik 10

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 5 albuminy ludzkiej 200g/l 50 ml w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 51 prothrombinum multiplex humanum 600j.m. proszek+rozp? Takeda Pharma sp. z o.o.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 11

Pytanie 1 – dotyczy części 47 i 48

Czy w celu ujednolicenia oferty Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych Multisure GK również w Części 47, niezależnie od Części 48?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 – dotyczy części 71 pozycja 346

Czy w Części 71 poz. 346 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 – dotyczy części 97 pozycja 86

Czy w Części 97 poz. 86 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Uczestnik 12

Pytanie 1 – Dotyczy SWZ, rozdział 4 (Opis przedmiotu zamówienia), pkt 3

Czy Zamawiający potwierdza, że te zapisy nie dotyczą wyrobu medycznego klasy IIa z pakietu nr 41?

Odpowiedź: Tak potwierdza

Pytanie 2 – Dotyczy SWZ, rozdział 5 (Informacje o przedmiotowych środkach dowodowych), pkt 1, Tabela pkt 1

Uprzejmie prosimy o dopisanie zwrotu „dotyczy ofert złożonych na produkty lecznicze”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż w rozdziale 5 (Informacje o przedmiotowych środkach dowodowych), pkt 1, Tabela pkt 1 dotyczy ofert złożonych na produkty lecznicze.

Pytanie 3 – Dotyczy SWZ, rozdział 8 i 9 (Informacja o Warunkach Udziału oraz Wykaz Podmiotowych Środków dowodowych), pkt 4

Czy Zamawiający potwierdza, że te zapisy nie dotyczą wyrobu medycznego klasy IIA z pakietu nr 41? Uzasadnienie: Wykonawca jedynie prowadzi dystrybucję co oznacza, że Wykonawca nie prowadzi samodzielnego wytwarzania. Znaczniki z części 41 nie są ponadto lekami co nie tworzy u Wykonawcy obowiązków posiadania zezwoleń na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

Odpowiedź: Tak potwierdza

Pytanie 4 - Dotyczy Umowy

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 5 - Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ (Wzór projektowanych postanowień umowy):

§1 ust. 7

Czy Zamawiający potwierdza, że te zapisy nie dotyczą wyrobu medycznego klasy IIA z pakietu nr 41?

Odpowiedź: Tak

§1 ust. 7:

Uprzejmie prosimy, aby Zamawiający dla pakietu nr 41 wyraził zgodę na nieumieszczanie na fakturze wymaganych zapisów dotyczących serii i daty ważności. Prośbę motywujemy kwestiami technicznymi dotyczącymi systemu do wystawiania faktur. Znaczniki z pakietu 41 posiadają wymagane informacje dotyczące serii i daty ważności na każdej folii znacznika oraz na opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

§2 ust. 1

Uprzejmie prosimy o zmianę zapisu z 48h na 5 dni roboczych dla pakietu nr 41.

Uzasadnienie: Produkt, którego dotyczy pakiet nr 41 nie jest lekiem ratującym życie, a wyrobem medycznym stosowanym wyłącznie przy planowanych zabiegach onkologicznych.

Dodatkowo, znacznik jest indywidualnie sprowadzany dla Zamawiającego od Producenta, którego siedziba jest poza terytorium Polski. Pragniemy pokreślić, iż samo sprowadzenie znacznika może zająć do 3 dni roboczych. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby czas realizacji był możliwie jak najkrótszy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

§2 ust. 2

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o usunięcie dla pakietu nr 41 zapisu z punktu 2.

Uzasadnienie: Produkt, którego dotyczy pakiet nr 41 nie jest lekiem ratującym życie, a wyrobem medycznym stosowanym wyłącznie przy planowanych zabiegach onkologicznych

Dodatkowo Wykonawca ze względu na wewnętrzne regulacje dotyczące systemu pracy pracowników nie ma możliwości dostarczenia odczynników z pakietu 41 w dni niebędące dniami roboczymi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

§2 ust. 11:

Czy Zamawiający potwierdza, iż zapis ten nie dotyczy wyrobów medycznych klasy IIA z pakietu nr 41, które nie są lekiem?

Uzasadnienie: Produkty z pakietu 41 stosowane są wyłącznie przy planowanych zabiegach onkologicznych i sprowadzane pod indywidualne, aktualne zapotrzebowanie Zamawiającego od Producenta, którego siedziba jest poza terytorium Polski. Wykonawca nie ma możliwości zwrotu towaru do Producenta.

Odpowiedź: Tak

§2 ust. 13:

Czy Zamawiający dla pakietu nr 41 wyrazi zgodę na rozpatrzenie reklamacji w ciągu 5 dni roboczych od daty jej zgłoszenia?

Uzasadnienie: Znacznik z pakietu nr 41 jest produktem, którego reklamacja musi być realizowana we współpracy z Producentem posiadającym swoją siedzibę poza terytorium Polski. Reklamacje jakościowe mogą być trudne do zweryfikowane w trakcie 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Tak

§2 ust. 13:

Czy w przypadku uznania reklamacji Zamawiający dla pakietu nr 41 wyrazi zgodę na dostarczenie towaru wolnego od wad w ciągu maksymalnie 5 dni roboczych od daty jej uznania?

Uzasadnienie: Znacznik z pakietu nr 41 jest produktem, który jest sprowadzany od Producenta posiadającego swoją siedzibę poza terytorium Polski. Sam czas sprowadzenia znacznika może wynosić 3 dni robocze. Proponowany w dokumencie czas realizacji reklamacji na poziomie 48 godzin jest niemożliwy. Proponowany czas 5 dni roboczych jest czasem optymalnym na dostarczenie nowego towaru wolnego od wad, niemniej jednak Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby czas realizacji był możliwie jak najkrótszy.

Odpowiedź: Tak

§2 ust. 14:

Uprzejmie prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę dla pakietu 41 na dostawę znaczników z minimum 9 miesięcznym okresem przydatności.

Uzasadnienie: Wykonawca nie ma wpływu na aktualny proces produkcji u Producenta. Pragniemy podkreślić, że jest to okres minimalnej ważności znacznika. Niemniej jednak zobowiązujemy się dostarczyć znacznik z możliwie jak najdłuższą datą ważności. W związku z powyższym uprzejmie prosimy o zmianę zapisu dla pakietu 41

Odpowiedź: Tak

§4 ust. 2:

Prosimy o dopuszczenie możliwości wystawiania faktur częściowych w sytuacji, gdy towar będzie wysyłany z magazynu partiami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

§4 ust. 3, §5 ust. 1 pkt 2) oraz §7 ust. 4 pkt 3):

Prosimy o uzupełnienie ww. postanowień poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„za wyjątkiem okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 45 dni licząc od terminu zapłaty. Wówczas Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

§5 ust. 1 pkt 2) lit. b):

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu poprzez dodanie:

„z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”

Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nieparaliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 6 – Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ (Formularz asortymentowy na leki), kolumna J, „kod EAN”

Czy Zamawiający potwierdza, iż nie wymaga podawania kodu EAN dla wyrobu medycznego klasy IIa z pakietu nr 41?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7 – Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ (Formularz asortymentowy na leki), kolumna B, „Nazwa leku, postać, dawka”

Czy Zamawiający potwierdza, iż dla pakietu nr 41 dopuszcza nową serię tego samego nie izotopowego znacznika do detekcji węzłów chłonnych wartowniczych umożliwiającego wykonanie detekcji węzłów chłonnych wartowniczych do 30 dni od daty podania?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 13

Pytanie 1

Pakiet 1, Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pakiet 71, Pozycja 79 Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet 94, Pozycja 26 Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Pakiet 94, Pozycja 53 Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5

Pakiet 94, Pozycja 54 Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6

Pakiet 95, Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinał Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 7

Pakiet 97, Pozycja 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8

Pakiet 97 Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga.

Pytanie 9

Pakiet 97, Pozycja 31, Cefazolinum inj. 1000mg x 1fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie 10

Pakiet 97 Pozycja 34,35 : Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 11

Pakiet 97, Pozycja 36, 37 Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 12

Pakiet 97, Pozycja 40, Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 13

Pakiet 97, Pozycja 41, Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 14

Pakiet 97, Pozycja 47, 48 Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza

Pytanie 15

Pakiet 97, Pozycja 63,64 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 16

Pakiet 97, Pozycja 85, Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Pakiet 97, Pozycja 87,88 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 18

Pakiet 97, Pozycja 94, 95 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 19

Pakiet 97, Pozycja 104, Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pakiet 97, Pozycja 108, 109 Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 21

Pakiet 97, Pozycja 139 Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 22

Pakiet 97, Pozycja 155, 156 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 23

Pakiet 98, Pozycja 12, 13 Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 24

Pakiet 98, Pozycja 16, Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 25

Pakiet 98, Pozycja 17, Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 26

Pakiet 98, Pozycja 33, 34 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Uczestnik 14

Pytanie 1

Czy można wycenić lek dexamethason 1mg tabletki, opakowanie blister (pakiet 105 pozycja 10) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 15

Dotyczy części nr 74

Czy Zamawiający dopuszcza w **poz.3** Dexmedetomidine EVER 4ml x 5 amp. Z odpowiednim przeliczeniem do 160 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy część 111

Czy Zamawiający dopuszcza w **poz.14** Dexmedetomidine EVER 10 ml x 5 amp. . Z odpowiednim przeliczeniem do 320 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.su-walki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 38/PN/WU/2022 z dnia 05/12/2022r.

Zamawiający,
DYREKTOR
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach
Adam Szałanda