



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 14.11.2019 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa produktów farmaceutycznych”
- nr sprawy 107/PN/2019**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„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?”

Odp. Zamawiającego: Należy podać informację o braku produkcji danego preparatu wraz z ostatnią ceną pod pakietem.

Pytanie nr 2:

„Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 3:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6:

„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; 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)?”

Odp. Zamawiającego: *Należy przeliczyć zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.*

Pytanie nr 7:

„Dotyczy Części nr 1 pozycje 352, 353 Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 8:

„Dotyczy Części nr 1 pozycje 352, 353 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 9:

„Dotyczy Części nr 1 pozycje 352, 353 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 352, 353 z części 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 10:

„Dotyczy Części nr 1 pozycja 182 .Czy Zamawiający w 182 część 1 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Oferowany produkt jest przedmiotem osobnego postępowania.*

Pytanie nr 11:

„Dotyczy Części nr 1 pozycja 182 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Oferowany produkt jest przedmiotem osobnego postępowania.*

Pytanie nr 12:

„Dotyczy Części nr1 pozycja 183 Czy Zamawiający w 183 część 1 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Oferowany produkt istnieje w obrocie szpitalnym w obowiązującej umowie.*

Pytanie nr 13:

„Dotyczy Części nr 1 pozycja 183 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Oferowany produkt istnieje w obrocie szpitalnym w obowiązującej umowie.

Pytanie nr 14:

„Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 123 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

„Dotyczy zapisów umowy. W związku z niejednoznacznymi zapisami umowy, proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16:

„Wzór umowy § 3 ust. 1.2) – dostawy w trybie pilnym. Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w części nr 53 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w trybie pilnym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 1.2) nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 53.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

„Dotyczy § 7 ust. 1 wzoru umowy – kary umowne. Czy Zamawiający zgodzi się w § 7 ust. 1 wzoru umowy na zmianę wartości umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na wartość niezrealizowanej części umowy?

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 5 % całości wynagrodzenia (również

prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18:

„Dotyczy Pkt. 2c Formularza ofertowego – termin ważności. Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy dla części nr 53? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego

Pytanie nr 19:

„Czy Zamawiający w par. 1.5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20:

„Czy Zamawiający w par. 8.3.2 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21:

„Czy Zamawiający w par. 8.3.5 zamiast 12 miesięcy wpisze termin 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany ofertą przez okres o 100% dłuższy, niż pierwotnie zakładany i nie może zagwarantować, że będzie przez okres dwukrotnie dłuższy dostarczać towar na podstawie niezmienionej oferty składanej w niniejszym postępowaniu.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22:

„Czy Zamawiający w par. 8.8. doda „pod rygorem nieważności”? jest to zapis korzystny także i dla Zamawiającego.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni dla leku z części nr 5 Phenobarbitalum 40mg sprowadzanego w ramach importu docelowego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

„Czy Zamawiający w Części 1 poz. 57 (BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 0,5% 4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić,

iz stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

„Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOLA 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Części 1, poz. 58 (BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM + EPINEFRINUM 0,5% 20ml), podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

„Czy Zamawiający w Pakiecie 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Sevoflurane Baxter w opakowaniach zbiorczych (x6 butelek), bo tak preparat jest w Polsce zarejestrowany i obecnie kupowany przez Zamawiającego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 27:

„Dotyczy Części nr 6 – poz. 1 – Sevoflurane flakon 100% płyn 250 ml – 693 fl. - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?”

Odp. Zamawiającego: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 28:

„Dotyczy Części nr 2 poz. 123. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza w opakowaniach x 30 kapsulek.

Pytanie nr 29:

„Dotyczy Części 2 poz. 123. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuścił produkt w odpowiedzi na pytanie nr 28.

Pytanie nr 30:

„Dotyczy Części nr 2 poz. 123. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu)?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

„Dotyczy Części nr 2 poz. 226. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 5ml.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

„Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33:

„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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

Odp. Zamawiającego: Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 34:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37:

„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?”

Odp. Zamawiającego: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 38:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 239. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 365. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 150. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 354. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 43:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 260. Czy ze względu na brak produkcji Theophyllum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf,250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 260 pakietu nr 2 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampulek, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ lub w innej ilości wskazanej przez Państwa? Dane rynkowe pokazują, że cena miligrama teofiliny w formie 200mg/10ml x5 amp. jest nawet dwa razy niższa niż w formie 300mg/250ml x 1 szt. Poza tym forma ta nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 257. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 252. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 302. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime, wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 74 opakowania.

Pytanie nr 47:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 110. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 182. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem dawki.

Pytanie nr 49:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 78. 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.?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 107. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 181. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem dawki.

Pytanie nr 52:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 104. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 103. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 105. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55:

„Dotyczy pakietu nr 3 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56:

„Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci węglanu sewelameru? Węglan sewelameru stanowi nowszą generację chlorowodorku sewelameru. Taka postać nie powoduje zwiększenia ryzyka wystąpienia kwasicy metabolicznej u leczonych pacjentów. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że obecna konstrukcja SIWZ uniemożliwia składanie ofert z produktami innych producentów, a tym samym uzyskanie niższej ceny przez Zamawiającego.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w części nr 18 poz.1 Zamawiający wyspecyfikował węglan sevelameru.

Pytanie nr 57:

„Do §3 ust. 7 i ust. 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego, gdyż wcześniejsza część wskazanych zapisów przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58:

„Do §3 ust. 6-8 prosimy o dodanie słów, wynikających z przesłanki wynikającej z treści 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.””

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 1 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za odstąpienie w wysokości 5% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 2 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 0,5% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 3 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za każdy dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru

w okresie gwarancji jakości w wysokości nie większej niż 0,5% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 4 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za każdy dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu reklamacji uznanej jak zasadnej w wysokości nie większej niż 0,5% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 63:

„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?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyjaśnia, że ww. przesłanki nie mają zastosowania.

Pytanie nr 64:

„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 jakiejkolwiek 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.).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65:

„Mając na uwadze zachowanie zasad zdrowej konkurencji oraz biorąc pod uwagę, że wapno nie jest lekiem prosimy o wyłączenie z pakietu nr 2 pozycji 302 „WAPNO SODOWANE/ CARBO DIOXIDE”.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66:

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 2 pozycji 302 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot

zamówienia w pakiecie nr 2 poz. 302 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający w I Części SIWZ przedmiotowego postępowania – Instrukcja dla wykonawców w pkt 5.1.2)a) IDW zaznaczył, iż warunek dotyczący kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów tj. posiadanie zezwolenie na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie na wytwarzanie (producenci), wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001r. (Dz. U. 2008 nr 45 poz. 271 ze zm.) - dotyczy leków.*

Pytanie nr 67:

„Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 57, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 68:

„Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 155 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 69:

„Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 248, 249, 250, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 70:

„Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycja 248, 249 i 250 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?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 71:

„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 1 pozycja 371 i 372 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 72:

„Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 213, 214, 215, 217 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 14.11.2019 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak

