



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 03.12.2020r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa produktów farmaceutycznych”
- nr sprawy 98/PN/2020**

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:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 4:

„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: Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 5:

„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: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie nr 6:

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7:

„Zwracamy się z zapytaniem dot. pakietu 7 poz. 7,8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych pozycji i utworzenie dla nich osobnego pakietu, tj.

Numer pakietu	Ilość pozycji w pakiecie	L.P. w pakiecie	Nazwa produktu	Dawka	Postać	Opakowanie	Jednostka miary	Ilość	Uwagi
Część 7	21	7.	IVABRADINE	5mg	tabletki powlekane	112 tabl.	op.	9	
Część 7	21	8.	IVABRADINE	7,5mg	tabletki powlekane	112 tabl.	op.	1	

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8:

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9:

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampulki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10:

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

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

Odp. Zamawiającego: W takim przypadku należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 15:

„Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak przeliczać, do dwóch miejsc po przecinku czy”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, w takim przypadku zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 16:

„Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fioki w :
-pakiet 5 pozycja 2”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17:

„Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w pakiecie 7 pozycja 16”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

„Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19:

„Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a nie za szt?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20:

„Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

„Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekaanej w :
- pakiet 7 pozycje: 17”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22:

„Dotyczy części nr 11

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 1 pkt. 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„1Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pod wskazany adres Apteki Szpitalnej Zamawiającego, cyklicznie wg rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w następujących terminach:

2) do 12 godzin od daty złożenia zamówienia w każdym dniu tygodnia, nie wyłączając niedziel

i świąt, o każdej porze dnia i nocy w przypadku dostaw „w trybie na ratunek- cito.”

Za dni robocze uważa się dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy oraz dni wolnych u Zamawiającego. ”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w części nr 11?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane 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: W takim przypadku należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 24:

„Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie 26 poz.1 opakowania po 20 sztuk?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

„Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie 6 poz. 1 opakowania po 10 fiolek?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

„Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie 28 poz. 1 opakowania po 10 sztuk ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości (12 opakowań po 10 szt.).

Pytanie nr 27:

„Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie 30 poz.4 opakowania po 10 sztuk?”

Odp. Zamawiającego: : Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości (10 opakowań po 10 szt.).

Pytanie nr 28:

„Czy Zamawiający w Części 24 pozycja 13 wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

„Dotyczy § 3 ustęp 1 podpunkt 2 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „w trybie na ratunek- cito” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współzycia społecznego.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30:

„Dotyczy § 5 ustęp 7 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 3 ust. 1 pkt. 2).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32:

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz dodanie do 5-cio dniowego terminu wymiany zapisu „...od dnia uznania reklamacji”.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2, 3, 4, 5:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień (§ 3 ust 1 pkt 1) albo godzinę (§ 3 ust 1 pkt 2) zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie partii towaru.

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej partii towaru.

4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanej partii towaru.

5. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 50 zł netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w utworzeniu lub uzupełnieniu banku - dotyczy części nr 36, jednak nie więcej niż 10% wartości netto opóźnionego w utworzeniu/uzupełnieniu banku.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34:

„Do treści §3 ust. 5 oraz 7 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.””

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35:

„Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia, a w przypadku zwłoki w dostawie zamówienia „na cito” kara w wysokości 0,02% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia „na cito” za każdą godzinę opóźnienia?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36:

„Do treści §7 ust. 3 oraz 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 3 oraz 4, w taki sposób aby wynosiły ona 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37:

„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 38:

„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;
- weksła 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.).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39:

„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 strata po stronie Wykonawcy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40:

„Czy Zamawiający w par. 3.5 zniesie obowiązek dostarczenia zamiennika lub dokonania zakupu u innego dostawcy? 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 strata po stronie Wykonawcy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41:

„Czy Zamawiający w par. 7.2 zamiast naliczania kar za godzinę, przyjmie naliczanie ich za dzień opóźnienia? Obecna zasada prowadzi do naliczania kar w kwotach rażąco wygórowanych.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42:

„Czy Zamawiający w par. 8.3.4 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 43:

„Czy Zamawiający w par. 8.3.7 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 44:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 32 poz. 1 insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza obie wersje.

Pytanie nr 47:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza obie wersje.

Pytanie nr 48:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 2,5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza obie wersje.

Pytanie nr 49:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza obie wersje.

Pytanie nr 51:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza obie wersje.

Pytanie nr 52:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 2mg/ml 5 ml 5 amp. w części nr 2, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza obie wersje.

Pytanie nr 53:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate amp. 50mg/5ml 5 amp. w części nr 2, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate amp. 25mg/2,5ml 5 amp. w części nr 2, poz. 3 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

„Pytanie nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 24 poz. 8 i 9, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56:

„Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 37 poz. 2 i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57:

„Część 10 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy produkt ma być sterylizowany radiacyjnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

„Część 10 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy produkt ma posiadać opakowanie jednostkowe umożliwiające wydobycie jałowej ampulki lub ampulkostrzykawkę?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59:

„Część 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych ampulkostrzykawkę o poj. 2 x 3ml w strzykawce trzyczęściowej poj. 5 ml.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

„Część 10 Prosimy Zamawiającego sprecyzowanie, czy pojemnik zawierający oczekiwany roztwór ma umożliwić jego bezpośrednie podanie w systemie zamkniętym złączem Luer lub Luer Lock?. Takie rozwiązanie posiada uzasadnienie ekonomiczne, gdyż pozwala na redukcję kosztów ukrytych, takich jak igły do nabierania, dodatkowe strzykawki, czy dezynfektory oraz wyklucza zagrożenie skażenia zawartości poprzez redukcję ilości ryzykownych manipulacji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61:

„Pytanie 1 zadanie nr 3 , poz. 16 ,18 .

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania opakowań uniwersalnych podaż żywienia dojelitowego zarówno w opakowaniach typu Pak i butelka bez względu na pojemność”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

„Pytanie 2 zadanie nr 3 poz. 16 , 18.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, czy Zamawiający, celem zapewnienia komfortu pracy personelowi medycznemu oczekuje aby w swoim składzie posiadał oprócz możliwości podłączenia każdego z opakowań , jak również na drenie umiejscowiony port boczny z męskim złączem typu ENFIT i łącznikiem do podłączenia strzykawkę żywieniowych enteralnych , zakończenie na końcu drenu posiadające łącznik typu ENFIT i jednocześnie przejściówkę do zwykłych zglębników zakończonych łącznikiem typu lejek lub konektor, a także w zestawie zawieszka lub worek umożliwiający zawieszenie opakowania typu butelka. Zestaw przechowywany w opakowaniu folia-papier .”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63:

„Pytanie 3 , zadanie 5

Czy Zamawiający oczekuje opakowań umożliwiających podgrzewanie produktów do 50 stopni C?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

„Pytanie 4 , zadanie 37

Czy opakowania powinny posiadać dwa porty równej wielkości ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65:

„Pakiet 3, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści wycenę diety zgodnej z wymaganym opisem w opakowaniu butelka OpTri 500 ml ? Butelka OpTri jest kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi zestawami do podaży diet. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne. Obecnie wymagany preparat występuje wyłącznie w opakowaniu butelka OpTri .”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66:

„Pakiet 3, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści wycenę diety zgodnej z wymaganym opisem w opakowaniu butelka OpTri 500 ml ? Butelka OpTri jest kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi zestawami do podaży diet. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne. Obecnie wymagany preparat występuje wyłącznie w opakowaniu butelka OpTri .”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67:

„Zamawiający w części 3 w pozycjach 2, 4, 5, 6, 8, 10, 11, 34 wyspecyfikował diety w opakowaniach pack. Ponieważ od dłuższego czasu Zamawiający sukcesywnie otrzymuje diety w opakowaniach typu butelka OpTri, prosimy o możliwość zaoferowania w wyżej wymienionych pozycjach diet w opakowaniach OpTri. Tego typu opakowania, pasują do oprzyrządowania dostępnego w szpitalu. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68:

„Czy Zamawiający w części 3 w pozycjach 16, 17 i 25 wymaga zestawów, które zawierają koszyczek do mocowania butelki? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 03.12.2020 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak