

WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: dostawę leków, leków dla Stacji Dializ, żelu do znieczuleń powierzchniowych zastosowania dla SPZOZ w Krotoszynie II

Nr sprawy: AS/1/45/20

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia siwz.

Zapytania do Formularz cenowego:

1 Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.17, 18, czy zamawiający wykreśli, bądź wydzieli pozycje z pakietu z powodu braku dostępności na rynku.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający, nie wydziela.

2 Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.17, 18, czy zamawiający zezwoli na wycenę Darunavir Mylan, 800 mg, tabl.powl., 30 szt po 1 szt w danej pozycji. Jest to aktualnie dostępna dawka na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

3 Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 90-91 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4 Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 9 poz. 90-91 był zarejestrowany we wskazaniu: choroby układu nerwowego w tym:

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

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 4, poz.47, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.o zmodyf.uwaln.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 37, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000, 3 g/5 g, gran.d/sp.roztw.doustn., **30 saszet.** w ilości 50 op.?

Odpowiedź: Tak, zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000,3g/5g gran. d/sp roztw. doustnego 30 saszetek w ilości 50 op.

7 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 37, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000, 3 g/5 g, gran.d/sp.roztw.doustn., **10 saszet.** w ilości 50 op.?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000,3g/5g gran. d/sp roztw. doustnego 30 saszetek w ilości 50 g. Możemy dopuścić lek pakowany a 10 szt., ale wtedy będzie 150 op.

8 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8, poz. 11, czy Zamawiający dopuści wycenę Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l=4,5 kg w ilości 10 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga wycenę Intersorb Plus 4,5 kg 10 op.

9 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9, poz.60, czy zamawiający dopuści wycenę Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 6 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 6 op.

10 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9, poz.121, czy zamawiający dopuści wycenę Nebbud, (0,25 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul.,20 amp

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9, poz.122, czy zamawiający dopuści wycenę Nebbud, (0,5 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9, poz.124, czy Zamawiający dopuści wycenę Quetiapinum 25 mg tabl.powl.? (Brak w tej dawce postaci tabl.o przedl.uwaln.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Quetiapinum 25 mg tabl.powl.

13 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9, poz.125, czy Zamawiający dopuści wycenę Quetiapinum 100 mg tabl.powl.? (Brak w tej dawce postaci tabl.o przedl.uwaln.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Quetiapinum 100 mg tabl.powl.

14 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9, poz.138, czy Zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę Maść pięciornikowa złożona (Ziaja) 20 g.

15 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 10, poz.25, 26, , czy Zamawiający dopuści wycenę postać butelka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę postaci butelka.

16 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 10, poz 55, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Poltram Combo, 37,5 mg+325 mg, tabl.powl.,90 szt,bl ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 31, Prosimy o wydzielenie pozycji z Pakietu. Problemy z dostępnością na rynku.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 7. 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?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0,5% roztw. do infuzji w opakowaniu a 40 szt. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazol 0,5% inj 100 ml RTU.

19 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 26, czy Zamawiający dopuści wycenę Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt w ilości 12 op.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyceny Potazek kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu.

20 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę 31,25 opakowań 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 SIWZ.

21 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 36. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 40. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego

24 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 39. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

25 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 52. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 134. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Preparat o pojemności 400 g znajduje się w pozycji 133.

27 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 78. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

28 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 81. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

29 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 77. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml.

30 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 18. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

31 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 75. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela. Produkt leczniczy nie będzie podawany w ramach programu lekowego B17 lub B62, lub B67.

32 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 76. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela. Produkt leczniczy nie będzie podawany w ramach programu lekowego B17 lub B62, lub B67.

33 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 38. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

34 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 17, poz 12

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga aby preparat Ketoprofenum roztw. do wstrz. 50 mg amp. 2ml a 10, posiadał możliwość podania dożylnego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby preparat Ketoprofenum roztw. posiadał możliwość podania dożylnego.

35 Pytanie:

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 16 dopuści postępowania opatrunkiem 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36 Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI>

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37 Pytanie:

w zadaniu 7 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

38 Pytanie:**w zadaniu 7 pozycja 22**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

39 Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 6 poz. 1-2** leku w opakowaniu zawierającym 10 ampułko-strzykawkę przy jednoczesnym przeliczeniu liczby wymaganych opakowań?

Czy w przypadku negatywnej odpowiedzi Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w **Pakiecie nr 6 poz. 1-2** cen jednostkowych netto i brutto za amp.-strzyk. z dokładnością do 4 miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu zawierającym 10 ampułko-strzykawkę z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

40 Pytanie:

Czy Zamawiający potwierdza, iż w **Pakiecie nr 6 poz. 4** wymaga zaoferowania zestawu w skład którego wchodzi: 1 fiolka roztworu do wstrzykiwań + 10 strzykawkę tuberkulinowych + 1 MiniSpike, w ilości 1 000 zestawów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu w skład którego wchodzi: 1 fiolka roztworu do wstrzykiwań + 10 strzykawkę tuberkulinowych + 1 MiniSpike, w ilości 1 000 zestawów.

41 Pytanie:

Pakiet 2 poz. 3 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego który wykazuje chemiczną i fizyczną stabilność przez 6 godzin w temperaturze 25°C i przez 12 godzin w temperaturze 5°C po rozpuszczeniu w wodzie do wstrzykiwań, 1 % roztworze lidokainy, 0,9% roztworze chlorku sodu, roztworze Ringera z mleczanami i 10% roztworze glukozy ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

42 Pytanie:

Pakiet 2 poz. 15 - Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

43 Pytanie:

Pakiet 2 poz. 5,6,8,9 - w trudnym czasie pandemii, gdy zasoby pracowników ochrony zdrowia są ograniczone, a ryzyko zakażenia personelu medycznego i jednocześnie pacjentów większe, Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów wymaga, aby zaoferować produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają jałowe, niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, co będzie potwierdzone w chpl oraz szczelne membrany uniemożliwiające wyciek leku z opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

44 Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

45 Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zapis dotyczący okresu ważności w charakterystyce produktu może być 24- miesiące lub 18 m-cy.

46 Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zapis dotyczy okresu ważności po rozcieńczeniu w temp. może być 5°C do 25°C lub 2-8°C oraz 25°C.

47 Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zapis w charakterystyce produktu pozwalał na rozcieńczenie do stężenia 0,1 do 2 mg/ml.

48 Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10 mg/ml rozt. d/wstrzyk.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

49 Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. 11 (Bupivacaini h/chloridum /Spinal 0,5% Heavy/ rozt. do wstrz.; 4 ml amp. a 5) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż 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).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

50 Pytanie:

Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 9 poz. 86 leku w opakowaniu x 50 tabletek i przeliczenie ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie w pakiecie nr 9 poz. 86 leku w opakowaniu a 50 tabletek i przeliczenie ilości.

51 Pytanie:

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający wprowadził w zakresie pakietu nr 8 cz. 15 wymóg "butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu"? Takie określenie opakowania produktu nie ma żadnego znaczenia dla jego bezpieczeństwa, skuteczności czy wreszcie – jak określono w SIWZ- dla „jakości” produktu. Każda butelka posiada zabezpieczenie dające możliwość stwierdzenia przypadkowego naruszenia integralności opakowania, jak również zaopatrzona jest w zaworowy system zamknięcia Safe-T-Seal, aktywowany w momencie napełniania parownika. Nie ma zatem możliwości zanieczyszczenia produktu z zewnątrz. Wydaje się być szczególnie ważne podkreślenie, że sewofluran jest wrażliwy na niewłaściwe warunki przechowywania, tj. zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych co może powodować rozkład sewofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemnika. Szczególnie wrażliwe wydają się być właśnie pojemniki wykonane z ciemnego plastiku. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu (ref. Musioł AiIT 2009). W przypadku butelki aluminiowej nie ma niepożądanego ekspozycji sewofluranu na promienie słoneczne. Produkt Sevoflurane Baxter spełnia wymogi i standardy Farmakopei Amerykańskiej, Europejskiej i wszystkich innych uznanych standardów międzynarodowych pod względem siły działania, jakości i czystości produktu. Wskazujemy, że tak opisane warunki jakościowe produktu są nieprawidłowo zdefiniowane i mają charakter pozorny. W ramach postępowania, wzrokowa ocena płynu nie wpływa w żaden sposób na uzasadnienie merytoryczne sposobu na wyższość produktu, ponadto taki produkt może zostać zaferowany przez jednego producenta – Abbvie Polska sp. z o.o. , którego butelka wykonana jest

z ciemnego półprzezroczystego plastiku (ref: Musioł AiiT 2009) polietylenonaftalenu (PEN) i trudno określić czy wpływa to na bezpieczeństwo i pozwala ocenić produkt. Niedopuszczalne jest formułowanie opisu przedmiotu zamówienia w ten sposób, żeby charakteryzował on produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Dlatego prosimy o usunięcie wymogu " butelki umożliwiającej wzrokową ocenę płynu " i dopuszczenie do postępowania innych wykonawców oferujących produkt sewofluran w opakowaniu spełniającym najwyższe standardy, jakim niewątpliwie jest opakowanie aluminiowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

52 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego? Prosimy o podanie liczby parowników.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego. Zamawiający posiada 7 aparatów.

53 Pytanie:

Zapytania do pakietu 1 poz. 23

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

„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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości o raz tkanek miękkich.

54 Pytanie:

W Pakiecie 7 poz. 25 i 26:

Czy w Pakiecie 2 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

55 Pytanie:

W Pakiecie 7 poz. 25 i 26:

Czy w Pakiecie 2 poz. 33 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).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

56 Pytanie:

W Pakiecie 7 poz. 25 i 26:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

57 Pytanie:

W Pakiecie 7 poz. 25 i 26:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii.

Zapytania do SIWZ i projektu umowy:**58 Pytanie:**

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: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów:

- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie
- fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki

Nie dopuszcza zamiany ampułko-strzykawk na ampułki.

59 Pytanie:

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: Zgodnie z SIWZ.

60 Pytanie:

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: Zgodnie z SIWZ.

61 Pytanie:

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: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu, zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem.

62 Pytanie:

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: Zgodnie z SIWZ.

63 Pytanie:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w

sytuacji jeżeli aktualnie tylko takie jest dostępne.

64 Pytanie:

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

Odpowiedź: Ilość opakowań przeliczyć do 2 miejsc po przecinku.

65 Pytanie:

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np.: syropów, granulatów) z przeliczeniem odpowiednim opakowań.

66 Pytanie:

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. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania w przypadkach:

- tabletki powlekane na tabletki,
- tabletki na kapsułki,
- tabletki na drażetki,
- kapsułki na kapsułki twarde,
- tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę: tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie.

67 Pytanie:

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 ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania w przypadkach:

- ampułki na fiolki,
- fiolki na ampułkostrzykawki, pojemniki, flakony –butelki,
- pojemniki, flakony –butelki na fiolki.

Wyjątek stanowią ampułkostrzykawki. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę, w tym przypadku zgodnie z SIWZ,

68 Pytanie:

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?

Odpowiedź: W przypadku leku, który nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma leku równoważnego, należy wycenić ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

69 Pytanie:

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenia MZ, pod warunkiem zaznaczenia tego faktu w ofercie.

70 Pytanie:

XIII.4.2

Czy Zamawiający dopisze, że termin płatności zaproponowany w ramach tego kryterium nie może być dłuższy, niż 60 dni? Zapobiegnie to składaniu niezgodnych z prawem ofert, opiewających na dłuższe terminy płatności. Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. *Zapis zgodny z art. 11 Ustawa o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych Dz.U. z 2013 r. poz. 403 t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 935*

71 Pytanie:

Załącznik nr 4 do SIWZ– Projekt umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.3? Najdłuższym ustawowym terminem zapłaty dopuszczalnym na terenie RP jest termin 60 dni. Jeśli zatem termin zapłaty wskazany w umowie będzie dłuższy, niż 30 dni, co można z dużą dozą pewności założyć, wówczas termin umowy w zakresie 50% wartości faktury wyniesie od razu więcej, niż 60 dni, co jest nielegalne. Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. *Zapis zgodny z art. 11 Ustawa o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych Dz.U. z 2013 r. poz. 403 t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 935*

72 Pytanie:

Czy Zamawiający wykreśli par 5.9? Systemy magazynowo-księgowe Wykonawcy nie dopuszczają do zamieszczania dowolnych wzmianek na fakturach, zaś ich ręczne uzupełnianie jest w praktyce niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość umieszczenia na wystawionej fakturze numeru umowy, zamiast numeru zamówienia.

73 Pytanie:

Czy Zamawiający zmniejszy w par. 7.1 wykreśli zapis o minimalnej kwocie kary 50,-zł? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

74 Pytanie:

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 2% do wartości max. 0,2% oraz wykreśli zapis o minimalnej kwocie kary 150,-zł? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Kara liczona jest od wartości zamówienia.

75 Pytanie:

Czy Zamawiający wykreśli par 8 dotyczący mediacji? Doświadczenie wskazuje, że jedyną osią sporu z umów dostawy jest fakt niepłacenia za zakupione, przyjęte, niereklamowane przez Zamawiającego leki. Trudno zatem wskazać, jaki – poza przewleczeniem sprawy i odroczeniem płatności – miałby być cel i przedmiot mediacji, skoro okoliczności prawne i faktyczne sprawy są z reguły niesporne, zaś jedynym „sporem” jest fakt niepłacenia za zakupione leki.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wymóg wyczerpania możliwości rozstrzygnięcia sporu w drodze polubownej, jest powszechnie akceptowany.

76 Pytanie:

Czy Zamawiający w par. 9.2.i zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące jako możliwy termin przedłużenia umowy? Wykonawca nie może zagwarantować, że w okresie o 100% dłuższym, niż pierwotnie zakładany dostarczać będzie produkt i to w cenie ofertowej oraz na niezmiennych zasadach handlowych.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

77 Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1-3 oraz. § 5 ust. 8:

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie zamówionego towaru, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówionego towaru, jednak nie mniej niż 50,00 zł, za każdy dzień opóźnienia, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia**

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach, w tym zawieranych w ramach pzp.

2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy, w dostawie towaru pełnowartościowego, po zgłoszeniu reklamacji przez Zamawiającego, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości zareklamowanego towaru, jednak nie mniej niż 75,00 zł, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru, którego dotyczy opóźnienie**.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach, w tym zawieranych w ramach pzp.

3. W przypadku naruszenia postanowień umowy przez Wykonawcę, którego skutkiem będzie wypowiedzenie lub odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn dotyczących Wykonawcy, Zamawiający ma prawo do obciążenia Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% **wartości brutto niezrealizowanej części umowy**

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach, w tym zawieranych w ramach pzp.

78 Pytanie:

Dot. § 5 ust. 8

8. Niewywiązanie się Wykonawcy z któregokolwiek ze zobowiązań określonych w § 5 ust. 9 poprzez brak umieszczenia wymaganych umową danych, upoważnia Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną w wysokości 50,00 zł, za każdy przypadek naruszenia postanowień umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto naruszeń wynikających z § 5 ust 9**

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

79 Pytanie:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Termin jest wystarczający do podjęcia decyzji przez wykonawcę.

Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty

Z poważaniem
**Z-CA DYREKTORA SPZOZ
W KROTOSZYNIE
ds. techniczno-inwestycyjnych
mgr inż. Dariusz Markowski**



Krotoszyn, dnia 13.01.2021 r