



Misja zakładu:

„Otwarci na zmiany, szanując tradycję, zapewniamy wysoką jakość opieki medycznej i wrażliwość na problemy naszych pacjentów.”

WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA II

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym bez negocjacji na

„Dostawę leków, żele do znieczuleń powierzchniowych dla SPZOZ w Krotoszynie

Nr sprawy: AS/1/11/22

Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia swz

Zapytania do SWZ i projektu umowy:

1 Pytanie:

Czy w Pakiecie 6 poz. 41 i 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w poz. 41? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ / poz. 41 /

2 Pytanie:

Czy w Pakiecie 6 poz. 41 i 42 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 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ . Dopuszczamy przeliczenie na odpowiednią liczbę opakowań./ Druga część pytania/

3 Pytanie:

Pakiet 6 poz. 6, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bebilon Pepti 1 Syneo i Bebilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Bebilon Pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia i posiada bardziej zaawansowaną formułę niż Bebilon Pepti DHA. Mleko Bebilon Pepti DHA w opakowaniu 400 g nie jest już produkowane.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na wycenę preparatu Bebilon Pepti 1 Syneo i Bebilon pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g.

4 Pytanie:

Pakiet nr 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania żelu sterylizowanego parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga zaoferowania żelu sterylizowanego parą wodną.

5 Pytanie:

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium oraz zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6 Pytanie:

Pakiet 13:

Poz.1:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego i przejrzystego żelu do cewnikowania o działaniu antybakteryjnym i znieczulającym, dostarczanego w opakowaniu harmonijkowym z atraumatyczną końcówką, otwarcie produktu poprzez odłamanie bezpiecznej końcówki, będącej integralną częścią aplikatora; masa 8,5g, żel stosowany przy cewnikowaniu, endoskopii, cystoskopii oraz intubacji dotchawiczej - stosowanie potwierdzone w oryginalnej instrukcji użytkowania; Skład: chlorowodorek lidokainy (20 mg/1 g żelu), dichlorowodorek chlorheksydyny (0,5 mg/1 g żelu).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**7 Pytanie:**

Pakiet 13:

Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego i przejrzystego żelu do cewnikowania o działaniu antybakteryjnym i znieczulającym, dostarczanego w opakowaniu harmonijkowym z atraumatyczną końcówką, otwarcie produktu poprzez odłamanie bezpiecznej końcówki, będącej integralną częścią aplikatora; masa 12,5g, żel stosowany przy cewnikowaniu, endoskopii, cystoskopii oraz intubacji dotchawiczej - stosowanie potwierdzone w oryginalnej instrukcji użytkowania; Skład: chlorowodorek lidokainy (20 mg/1 g żelu), dichlorowodorek chlorheksydyny (0,5 mg/1 g żelu).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**8 Pytanie:**

Pakiet 13:

Poz.1 i 2:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy żel do cewnikowania ma być pakowany w opakowanie umożliwiające aplikację jedną ręką?

Odpowiedź: - Zamawiający ,nie wymaga, dopuszcza , żelu w opakowaniu umożliwiającym aplikację jedną ręką.

2.Prosimy o doprecyzowanie czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną o temp. 121 st.C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dopuszcza sterylizację parą wodną.

3. Prosimy o sprecyzowanie czy żel do cewnikowania ma być pozbawiony lateksu, parabenów konserwujących produkt oraz substancji wywołujących alergie, co eliminuje ryzyko wystąpienia podrażnień u pacjenta?

Odpowiedź: Produkt nie powinien zawierać substancji wywołujących alergie.**9 Pytanie:**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 25 w przedmiotowym postępowaniu: 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 SWZ.**10 Pytanie:**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 25 w przedmiotowym postępowaniu: 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 SWZ.**11 Pytanie:**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 8, poz. 174 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ZinoDr A.

12 Pytanie:

Dotyczy PAKIETU nr 15:

Pytanie 1 (do swz i wzoru umowy):

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o zmianę terminu dostawy z 24 godzin na **48 godzin** od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin dostawy na 48 godzin od złożenia zamówienia ale tylko w pakiecie 15.

13 Pytanie:

Dotyczy PAKIETU nr 15:

Pytanie 2 (do swz i wzoru umowy):

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o zmianę terminu dostawy na „CITO” z 12 godzin na **24 godziny** pod warunkiem złożenia zamówienia przez Zamawiającego do godziny 12:00.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin dostawy na „CITO” na 24 godziny pod warunkiem złożenia zamówienia do godziny 12:00 ale tylko w pakiecie 15.

14 Pytanie:

Do §3 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z 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 Kupującemu.”.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

Nie ma potrzeby dodawania zapisów wynikających z powszechnie obowiązujących przepisów, jeżeli będą miały w ogóle one zastosowanie w przypadku tego typu umów, bowiem w przypadku przedmiotowych umów nie dochodzi do dostawy sprzedanych rzeczy partiami, tylko dostawa jest połączona ze sprzedażą danej partii zamówionego towaru.

15 Pytanie:

Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z wzoru umowy treści §5 ust. 3 z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa t. j. art. 13 w zw. z art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Zapis zgodny z art. 11 ust. 1 powołanej ustawy.

16 Pytanie:

Do §5 ust. 8 oraz §7 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §5 ust. 8 oraz §7 ust. 7 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących 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: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Przystępujący do przetargu nie wskazuje z jakimi normami współżycia społecznego zapis miałby być niezgodny. Zapis jest prosty a logika jego wprowadzenia oczywista - chodzi o możliwość szybkiego i sprawnego obiegu dokumentów księgowych i ich zatwierdzania i przypisywania do danych umów. Zapis jest ze wszech miar potrzebny i zgodny z prawem (vide: wyrok SN Sygn. akt V CSK 459/18).

17 Pytanie:

Do §5 ust. 12 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu §5 ust. 12 ze wzoru umowy, który według naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Usuwa się ust.12 w paragrafie 5.

18 Pytanie:

Do §7 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 oraz ust. 2 wzoru umowy do wysokości 1% wartości dostarczonego ze zwłoką asortymentu za każdy dzień zwłoki, bez wskazywania minimalnej kary wynoszącej 50,00 zł lub 150,00 zł dziennie? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50,00 lub 150,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Kara umowna musi spełniać swoje funkcje, przystępujący do przetargu i koncentruje się na funkcji kompensacyjnej. Jednak należy podkreślić, że oprócz tej funkcji, kara umowna spełnia funkcje stymulujące do prawidłowego wykonania zamówienia, a jest to szczególnie istotne, gdy ze względu na wartość zamówienia może okazać się, że procentowe wyliczenie kary nie będzie pełniło żadnej funkcji, dlatego też należy wskazać poziom minimalnego progu kary, jak i maksymalny poziom kar.

19 Pytanie:

Do §7 ust. 6 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: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Potrącenie ma to do siebie, że jest jednostronnym oświadczeniem woli i nie wymaga konsensusu z dłużnikiem. W przypadku gdy nie będzie sporu, strony dokonają po prostu wzajemnej kompensaty umownej i potrącenie nie będzie konieczne.

20 Pytanie:

Do §9 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

Odpowiedź: W przypadku braku winy wykonawcy, nie będzie można naliczyć kary umownej przez Zamawiającego, a w przypadku gdy cena nowego produktu będzie wyższa, ewentualny aneks musiałby być procedowany zgodnie z przepisami pzp.

21 Pytanie:

Do §11 ust. 6 wzoru umowy: Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego, o czym mowa w §11 ust. 6, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego? Prośbę o dostęp uzasadniamy faktem, że złożenie oświadczenia o wskazanej treści, wyłącznie w oparciu o powszechną znajomość kondycji finansowej podmiotów szpitalnych, byłoby oświadczeniem nieskutecznym i nieprawdziwym.

Odpowiedź: Dokumenty są ogólnie dostępne, w związku z obowiązkiem sprawozdawczym SP ZOZ-ów. Na wniosek wykonawcy istnieje możliwość dostępu do dokumentów w ramach dostępu do informacji publicznej, jeżeli dokumenty składane do KRS i MZ są niewystarczające.

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

Odpowiedź: Podać pełne opakowania zaokrąglone w górę.

23 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 odpowiednim przeliczeniem opakowań.

24 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 wyrazi 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 zamianę : tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie.

25 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,

ampułki na pojemniki,

flakony na butelki ,

i odwrotnie

Wyjątek stanowią ampułkostrzykawki. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę w tym przypadku. Zgodnie z SWZ.

26 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, gdy 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 i uwagę o jego braku.

27 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.

28 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt. w opakowaniu

29 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

30 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

31 Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 66 Valsartanum 80 mg – prosimy o doprecyzowanie ilości tabl. w opakowaniu

Odpowiedź: - Valsartanum 80mg a 28 tabletek w opakowaniu.

32 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 55. Czy Zamawiający dopuści 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.

33 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 40. 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 SWZ.

34 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 57 Ornithini – prosimy o doprecyzowanie wielkości op.

Odpowiedź: - Ornithini aspartas granulat do sporządzania roztworu doustnego 3 g/5 g a 30 saszetek.

35 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

36 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 35. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

37 Pytanie:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

38 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 18. 19 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

39 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 20. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

40 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp.

41 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 80. Hemorectal czop. W związku z zakończoną produkcją czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Hemorol x 12 czopków?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku Hemorol x 12 czopków.

42 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 87 Ibuprofenum 200 mg tab. I- obecnie na rynku dostępny jest tylko lek w postaci kapsułki miękkiej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci.

43 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 90, 91. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////, „Czy produkt leczniczy z tych pozycji będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Produkt leczniczy z tych pozycji nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67.

44 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 92. 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.

45 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 93. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

46 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 96. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

47 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 149, 150 Quetipinum tabl. o przedłużonym działaniu – brak na rynku leku w wymaganej dawce o przedłużonym działaniu; czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 100 mg, 25mg w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 100 mg, 25mg w postaci tabletki powlekanej.

48 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 158. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreslenie pozycji w pakiecie

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

49 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 174. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu ZinoDr.

50 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 34,35 Fosfomycinum fiolka- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu – butelka ?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu – butelka

51 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 47. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., a 5amp.

52 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 63. 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: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej .

53 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 43. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci ampulek x 20 szt. w opakowaniu.

54 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 48. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., a 5amp.

55 Pytanie:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 49. 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.

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

Z poważaniem

DYREKTOR
SPZOZ W KROTOSZYNIE
ds. techniczno-inwestycyjnych
mgr inż. Dariusz Markowski



Krotoszyn, dnia 04.05.2022r.